

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUINTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta: Nro. 1**

**Consulta/Observación:**

En el literal k). COPIA SIMPLE DEL REGISTRO DEL PRODUCTO, (página 19/55 del presente requerimiento), mencionan que, en caso de no requerir Registro Sanitario, se debe presentar el listado oficial actual publicado en la página WED de DIGEMID de los bienes que no requiere registro sanitario, al respecto solicitamos gentilmente al Comité en coordinación con el área usuaria que además del listado oficial de DIGEMID acepten el documento emitido por la ANM en el cual se acredita que el producto no requiere Registro Sanitario.

**Acápito de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.1      **Literal:** k      **Página:** 19

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que para el caso de los productos ofertados que no requieran Registro Sanitario, no será obligatoria la presentación del CBPM, debiendo sustentarlo mediante documento emitido por entidad competente DIGEMID y/o consulta en página de de registro sanitario.Ceñirse a las EETT

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

Se aclara que para el caso de los productos ofertados que no requieran Registro Sanitario, no será obligatoria la presentación del CBPM, debiendo sustentarlo mediante documento emitido por entidad competente DIGEMID y/o consulta en página de de registro sanitario.Ceñirse a las EETT

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	04/04/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	10:07:34

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el numeral 2.5. LUGAR DE ENTREGA, (página 22/55 del presente requerimiento) hacen mención al certificado de análisis de los reactivos; al respecto solicitamos gentilmente al Comité en coordinación con el área usuaria acepten los documentos emitidos en el formato propio de cada fabricante en todos sus extremos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.5 Literal: 2.5 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta y se aclarar que se aceptará Protocolo y/o Certificado de Análisis, de acuerdo con el formato de cada fabricante, con la información que estos declaren en los mismos. En caso que se encuentren en idioma diferente al español deberán incluir copia traducción oficial

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

Se acoge parcialmente su consulta y se aclarar que se aceptará Protocolo y/o Certificado de Análisis, de acuerdo con el formato de cada fabricante, con la información que estos declaren en los mismos. En caso que se encuentren en idioma diferente al español deberán incluir copia traducción oficial

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	04/04/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	10:07:34

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con respecto al PLAZO DE ENTREGA (numeral 1.9, página 14 de las presentes bases), mencionan que la entrega se realizará en un plazo de quince (15) días calendarios computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra, contrato o carta de formalización de relación contractual; al respecto solicitamos gentilmente al Comité en coordinación con el área usuaria, que este plazo de la primera entrega sea de quince (15) días calendarios, contabilizado a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta para la primera entrega el plazo es de quince día calendarios, contabilizados al día siguiente de notificada la orden de compra.

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

Se acoge su consulta para la primera entrega el plazo es de quince día calendarios, contabilizados al día siguiente de notificada la orden de compra.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUIMTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta:** Nro. 4

**Consulta/Observación:**

Con respecto al MEDIO PARA HEMOCULTIVO AEROBICO ADULTO AUTOMATIZADO EN FRASCO (pagina 21 de las presentes bases), mencionan ¿presencia física del removedor de antibiótico; con resinas catiónicas y no iónicas¿ con respecto a las resinas; teniendo en cuenta que la resina macroporosa es un tipo de resina catiónica, entendemos que sería aceptada por encajar dentro de las resinas catiónica, solicitamos gentilmente al Comité en coordinación con el área usuaria indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** 3.1 **Página:** 21

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

La detección de la bacteriemia y la fungemia constituye una de las prioridades del Servicio de Patología Clínica área de Microbiología , dada su importancia diagnóstica y pronóstica ya que se asocia con una elevada mortalidad que oscila entre el 20 y el 50%.Las mediciones analíticas para hemocultivo deben hacerse utilizando medios con presencia física de removedores de antibióticos y equipos que han sido probados para asegurar que son adecuados para el propósito buscado; en este caso aislar el agente patógeno .Este requisito busca asegurar la calidad de los implementos o servicios adquiridos por el laboratorio, antes de su uso, con el fin de que no comprometan los resultados analíticos. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores, dentro de los cuales está la calidad del medio de hemocultivo, la mayoría de pacientes que se le solicita este exámen ya se encuentra recibiendo tratamiento antibiótico, por lo cual debemos optar por las resinas que remuevan la mayor parte de los mismos. El uso de resinas sintéticas de intercambio aniónico y no iónicas para eliminar antimicrobianos, permiten la recuperación de patógenos utilizando técnicas de hemocultivo; las resinas de intercambio iónico son estables y exhiben una elevada capacidad de intercambio. Las resinas macroporosas el diametro de sus macroporos son mayor, permiten el acceso a compuestos moleculares elevados tienen una menor capacidad de intercambio de iones.Debido a la importancia de este tipo de prueba, la cual es solicitada por lo general en pacientes septicos, entre los cuales tenemos Recién Nacidos, adultos mayores, pacientes oncológicos, inmunosuprimidos, es vital contar con el sistema de removedor de antibiótico con mayor recuperación del agente patógeno; ya que en estos pacientes la instauración del tratamiento antibiótico adecuado es muy valiosa.Se acepta parcialmente su consulta por lo que deberá acreditar mediante carta del fabricante y/o insertos, y/o brochures que la resina macroporosa tenga la misma función que una resina catiónica. En caso que los documentos esten en idioma diferente al español deberá presentar copia de la traducción oficial.

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

La detección de la bacteriemia y la fungemia constituye una de las prioridades del Servicio de Patología Clínica área de Microbiología , dada su importancia diagnóstica y pronóstica ya que se asocia con una elevada mortalidad que oscila entre el 20 y el 50%.Las mediciones analíticas para hemocultivo deben hacerse utilizando medios con presencia física de removedores de antibióticos y equipos que han sido probados para asegurar que son adecuados para el propósito buscado; en este caso aislar el agente patógeno .Este requisito busca asegurar la calidad de los implementos o servicios adquiridos por el laboratorio, antes de su uso, con el fin de que no comprometan los resultados analíticos. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores, dentro de los cuales está la calidad del medio de hemocultivo, la mayoría de pacientes que se le solicita este exámen ya se encuentra recibiendo tratamiento antibiótico, por lo cual debemos optar por las resinas que remuevan la mayor parte d

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUIMTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta: Nro. 5**

**Consulta/Observación:**

Con respecto al MEDIO PARA HEMOCULTIVO AEROBICO PEDIATRICO AUTOMATIZADO EN FRASCO (página 22 de las presentes bases), mencionan ¿Frasco que contiene 30ml a 40ml de medio que contenga caldo enriquecido con componentes de acuerdo a cada participante¿; con respecto al volumen de medio de cultivo en este tipo de frascos, debemos señalar que en el mercado existen frascos de hemocultivo pediátrico con volúmenes menores de medio de cultivo, toda vez que estos frascos están destinados para pacientes pediátricos en los que se emplea un menor volumen de muestra (entre 1 a 5ml), en tal sentido los frascos de hemocultivo pediátrico contienen menor volumen de medio para mantener una correcta proporción con el volumen de muestra pediátrico; por lo mencionado anteriormente y con el fin de promover la pluralidad de postores y libre competencia; solicitamos gentilmente se amplíe en rango de volumen de medio de hemocultivo pediátrico a ¿Frasco que contiene 20ml a 40ml de medio que contenga caldo enriquecido con componentes de acuerdo a cada participante¿

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 3.1      Página: 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El volumen de sangre recomendado de toma de muestra para pacientes pediátricos depende del peso del paciente. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores entre ellos el más importante que la determina es el volumen de sangre procesada, a mayor volumen mayor posibilidad de que obtengamos en el frasco de hemocultivo la cantidad de Unidades Formadoras de Colonias (UFC) necesarias para que un hemocultivo sea positivo. Según estudios realizados, han demostrado que volúmenes de 0,5 ml de sangre no eran capaces de detectar bacteriemias de bajo nivel, aquellas menores a 4 ufc/ml. Alrededor de 25% de las bacteriemias en lactantes tienen un recuento menor a 4 ufc/ml y dos tercios de los lactantes menores de meses de edad tienen recuentos menores de 10 ufc/ml. Por lo que es necesario tomar un volumen adecuado de muestra, a fin de aumentar la positividad. La toma de hemocultivo en un paciente con tratamiento antimicrobiano, los mismos pueden inhibir el crecimiento bacteriano, esto aunado a que no son removidos todos los antimicrobianos; por lo que para reducir la concentración de estos factores que inhiben el crecimiento microbiano, la sangre obtenida sobre todo de estos pacientes pediátricos que están en situación crítica deberá tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre pediátrica se pueden inocular en frascos de hemocultivo pediátrico diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Sin embargo, hay datos mínimos que indican que el uso de estas botellas mejora la recuperación microbiana "Instituto de estándares para el laboratorio clínico (CLSI). La sepsis es una de las enfermedades más importantes en recién nacidos (RN) hospitalizados en Unidades de Cuidados Intensivos con una alta morbilidad. El diagnóstico clínico es difícil, por ende, los hemocultivos son el método de detección del microorganismo, los cuales debe contar con un rendimiento óptimo, para lo cual sea consignado el volumen de 30 a 40 ml y de esta manera se podrá obtener un volumen de sangre adecuado según recomendaciones CLSI a fin de recuperar el patógeno causante de la sepsis. Dicha característica cuenta con pluralidad de postores, según el estudio de mercado. No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUIMTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Observación: Nro. 6**

**Consulta/Observación:**

Con respecto al quipo de hemocultivos adulto y Pediátrico Automatizado (página 22 de las presentes bases), mencionan 01 Equipo automatizado: un solo módulo y/o con módulo controlador y un módulo incubador. Capacidad de 150 frascos o más en simultáneo; al respecto señalamos que en el mercado sólo existe una marca que cuenta con equipo con capacidad de 200 frascos en simultáneo; por lo cual, estaría limitando la participación de otros postores que tienen esta misma performance con equipos con capacidad de expandirse, es decir con equipos que pueden conectarse en serie logrando el performance de acuerdo a la necesidad del cliente; en este caso podría cubrirse la capacidad solicitada con dos equipos iguales, de capacidad de 120 frascos en simultáneo, controlados desde una sola PC, consiguiendo una capacidad total de 240 frascos en simultáneo; el tamaño de cada equipo es de 685mm ancho, 510mm largo, 590mm alto; los cuales son equipos más compactos en comparación a otras marcas en el mercado.

Tener en cuenta además que contar con 2 equipos iguales, permite que uno sea backup del otro y viceversa en caso el equipo requiera ser detenido, ya sea por mantenimientos o por algún problema técnico de ser el caso. Por todo lo antes expuesto, solicitamos gentilmente se acepte también equipo de hemocultivo automatizado con capacidad de expandirse o de trabajar en serie con otro equipo de iguales características, es decir Estructura modular que permita acoplar dos (2) equipos de las mismas características, logrando en este caso, una capacidad total de más de 200 frascos; con el fin de promover la pluralidad de postores y la libre competencia.

La no aceptación de esta consulta estaría trasgrediendo la normativa de contrataciones, pues el principio de Libertad de concurrencia señala que las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias, encontrándose prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores

Asimismo, se estaría vulnerando el artículo 6° de la ley, el cual indica que el área usuaria, bajo responsabilidad, formula de forma objetiva y precisa el requerimiento, Dichas especificaciones técnicas deben proporcionar acceso al proceso de contratación en condiciones de igualdad y no tienen por efecto la creación de obstáculos ni direccionamiento que perjudiquen la competencia en el mismo.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3    **Literal:** 3.1    **Página:** 22

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

principio concurrencia

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

En relación a la performance del equipo se ha solicitado un equipo automatizado de 150 a más, con un solo módulo y/o un módulo controlador y un módulo incubador. Si bien su observación indica que se acepte equipos con capacidad de expandirse, es decir con equipos que puedan conectarse en serie, consiguiendo una capacidad total de 240 frascos en simultáneo, cumpla con indicarle que en la sección donde será colocado el equipo el espacio es compartido con otros equipos. Colocar otro equipo como backup del otro y viceversa, podría crear hacinamiento en el entorno inmediato de los trabajadores, que pueden ser considerados como factores de riesgo físicos, entre otros. Según la Ley N° 29783, Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo, tiene como objetivo promover una cultura de prevención de riesgos laborales, por lo que se debe evitar factores (hacinamiento) que produzcan los accidentes en los lugares de trabajo. Para lo cual se debe tener una adecuada distribución de los equipos automatizados, sistemas de cómputo y otros equipos de laboratorio, tomando en cuenta el espacio disponible en la sección de trabajo no puede ser aceptado otro equipo como backup.

Es responsabilidad de crear condiciones de trabajo seguras, evitar el hacinamiento y por lo que las medidas tomadas son en base a priorizar la prevención de riesgos a los trabajadores del área. Esta performance del equipo no limita la participación de marca y postores, hecho corroborado en el estudio de mercado. Motivo por el cual no se acepta su observación.

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

**Entidad convocante :** HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

**Nomenclatura :** LP-SM-1-2023-HMA-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

---

Motivo por el cual no se acepta su observación.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	04/04/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	10:07:34

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En el presente requerimiento en relación al equipo automatizado de hemocultivo mencionan como componentes: Microcomputador y monitor incorporado (página 22 de las presentes bases), teniendo en cuenta que no todos los equipos de hemocultivo tienen el microcomputador incorporado y el solicitar microcomputador y monitor incorporado limita la participación de otros postores, con el fin de promover la pluralidad de postores y libre competencia solicitamos gentilmente se acepte también computador anexo del equipo, toda vez que un computador anexo no limita el desempeño correcto del analizador, además que permite una mejor visualización del software del equipo.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Dentro de las características del equipo automatizado , ha incluido microcomputador y monitor incorporado por no contar con espacio suficiente para incluir más equipos como un computador anexo al equipo en el ambiente donde será colocado el mismo (ya se está solicitando tres equipos de cómputo con sus accesorios). Esto con el fin de evitar riesgos de las condiciones de seguridad para el personal en dicho ambiente de trabajo. Así mismo en relación al equipo como dato, dicha característica no limita la participación de marcas y postores corroborado en el estudio de mercado de este proceso.No se acepta su consulta

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

Dentro de las características del equipo automatizado , ha incluido microcomputador y monitor incorporado por no contar con espacio suficiente para incluir más equipos como un computador anexo al equipo en el ambiente donde será colocado el mismo (ya se está solicitando tres equipos de cómputo con sus accesorios). Esto con el fin de evitar riesgos de las condiciones de seguridad para el personal en dicho ambiente de trabajo. Así mismo en relación al equipo como dato, dicha característica no limita la participación de marcas y postores corroborado en el estudio de mercado de este proceso.No se acepta su consulta



Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUIMTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta: Nro. 8**

**Consulta/Observación:**

En el presente requerimiento en relación al equipo automatizado de hemocultivo mencionan ¿Puerto de conexión a impresora¿, solicitamos gentilmente esto aplique para aquellos equipos que tiene el microcomputador o monitor incorporado; y para los equipos automatizados que empleen un computador anexo, se considere el puerto de conexión a impresora desde el computador anexo, con el fin de promover la pluralidad de postores.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 22**

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Dentro de las características del equipo automatizado se precisa puerto conexión a impresora; dichas características responden a dar las condiciones adecuadas para la organización del trabajo en el área de microbiología, el ambiente en el cual será colocado el equipo y tres computadoras indicadas en las especificaciones técnicas de dicho requerimiento; por lo que adicionar una computadora más ( a las tres ya solicitadas en la EETT) para poder acceder a un puerto de conexión, podría crear hacinamiento en el entorno inmediato de los trabajadores, que pueden ser considerados como factores de riesgo físicos, entre otros. Por lo que para dar cumplimiento a lo indicado en la Ley N.º 29783, Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo, debemos promover una cultura de prevención de riesgos laborales. Motivo por el cual no se acepta su consulta.

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

Dentro de las características del equipo automatizado se precisa puerto conexión a impresora; dichas características responden a dar las condiciones adecuadas para la organización del trabajo en el área de microbiología, el ambiente en el cual será colocado el equipo y tres computadoras indicadas en las especificaciones técnicas de dicho requerimiento; por lo que adicionar una computadora más ( a las tres ya solicitadas en la EETT) para poder acceder a un puerto de conexión, podría crear hacinamiento en el entorno inmediato de los trabajadores, que pueden ser considerados como factores de riesgo físicos, entre otros. Por lo que para dar cumplimiento a lo indicado en la Ley N.º 29783, Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo, debemos promover una cultura de prevención de riesgos laborales. Motivo por el cual no se acepta su consulta.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUINTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta: Nro. 9**

**Consulta/Observación:**

En el presente requerimiento en relación al equipo automatizado de hemocultivo mencionan en componentes: ¿lector de código de barras incorporado¿; al respecto debemos señalar que en el mercado existen equipos de hemocultivo automatizado que cuentan con un lector de código de barras anexo al equipo, el cual cumple la misma función que un lector de código de barras incorporado, que permita la trazabilidad de la muestra desde el ingreso hasta la emisión y/o impresión de resultados ; por lo cual solicitamos gentilmente que se acepte ¿Lector de código de barras incorporado o anexo al equipo¿ , con el fin de promover la pluralidad de postores y libre competencia.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3    **Literal:** 3.1    **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Dentro de las características del equipo automatizado se precisa que se menciona lector de código de barra incorporado dichas características responden a dar las condiciones adecuadas para la organización del trabajo en el área de microbiología donde el espacio para colocar el equipo en cesión de uso así como los componentes del mismo (tres computadoras y sus accesorios), para seguridad de los trabajadores es necesario tomar todas las medidas necesarias en cuanto a seguridad y así evitar adicionar cualquier componente en un ambiente donde ya se comparte con otro equipo automatizado que pueden ser considerados como factores de riesgo físicos, entre otros. Por lo que no se acepta su consulta.

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

Dentro de las características del equipo automatizado se precisa que se menciona lector de código de barra incorporado dichas características responden a dar las condiciones adecuadas para la organización del trabajo en el área de microbiología donde el espacio para colocar el equipo en cesión de uso así como los componentes del mismo (tres computadoras y sus accesorios), para seguridad de los trabajadores es necesario tomar todas las medidas necesarias en cuanto a seguridad y así evitar adicionar cualquier componente en un ambiente donde ya se comparte con otro equipo automatizado que pueden ser considerados como factores de riesgo físicos, entre otros. Por lo que no se acepta su consulta.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	04/04/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	10:07:34

**Consulta:** Nro. 10

**Consulta/Observación:**

En la página 24 de las presentes bases, mencionan que se deberá incluir la inscripción a un Sistema de Control de Calidad Externo de Microbiología para la identificación de género y especie en tres entregas mensualizadas, según cuadro; ¿entendemos que se refieren a Cepas ATCC (que son cepas conocidas) y no a un Programa de Evaluación Externa de la Calidad (que son muestras ciegas), es correcta nuestra apreciación?

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 3.1      **Página:** 24

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Su apreciación es correcta, por lo que se aclarará en la integración de las bases que para el control de calidad interno de los hemocultivos se deberá incluir la entrega sin costo para el hospital de Cepas ATCC.

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

Su apreciación es correcta, por lo que se aclarará en la integración de las bases que para el control de calidad interno de los hemocultivos se deberá incluir la entrega sin costo para el hospital de Cepas ATCC.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUINTIA S.A.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 10:07:34

**Consulta:** Nro. 11

**Consulta/Observación:**

Con respecto a la EXPERIENCIA DE POSTOR (páginas 29 y 31 de las presentes bases) mencionan que se consideran bienes similares a: Reactivos, medios de cultivo en microbiología general; con el fin de promover la libre competencia y pluralidad de postores, solicitamos gentilmente se acepte la experiencia de postor en bienes iguales o similares a: Reactivos, medios de cultivo en microbiología general y Reactivos de Laboratorio en general.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 4      **Literal:** 4.1      **Página:** 29

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Se acoge su consulta

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

Se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Se acoge su consulta

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	04/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	15:16:45

**Observación: Nro. 12**

**Consulta/Observación:**

**OBSERVACION:**

De lo indicado en "ACONDICIONAMIENTO, INSTALACION" en el cuadro sobre las Características del Equipo en Cesión de Uso y Sistema (pag. 25), se advierte que no se cuenta con aire acondicionado, también se indica que deben asegurarse las condiciones de temperatura para el funcionamiento del equipo. Sin embargo, se deja a disposición del fabricante del equipo, con ello no se tiene certeza si sera necesario contar con el equipo de aire acondicionado.

Por tal motivo, se solicita se aclare lo referido a dicho apartado, indicar si se tendrá que acreditar la entrega de aire acondicionado y cual seria la manera de presentarlo en la oferta del postor.

Con la finalidad de evitar malas interpretaciones que generen vicios en la procedimiento de selección.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1    **Página:** 25

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El ambiente donde se colocará el equipo es un ambiente que se comparte con otros equipos como estufas, hornos, mecheros(equipos que por características generan calor) , además cuenta con ventanas grandes en toda una pared donde soporta el sol durante el día; por lo que la temperatura del ambiente por lo general es caliente durante el funcionamiento del equipo en cesión en uso (mayor a 30 grados), presentando variación en la misma durante el día y según la estacion. No puede usarse otros medios de ventilación tales como ventiladores, ventilación natural (ventanas abiertas) , por bioseguridad. Por lo que para el funcionamiento óptimo del equipo deberá incluir la instalación de aire acondicionado para un adecuado funcionamiento del equipo, lo que se aclarará para evitar confusiones.Se acoge su observación.

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

El ambiente donde se colocará el equipo es un ambiente que se comparte con otros equipos como estufas, hornos, mecheros(equipos que por características generan calor) , además cuenta con ventanas grandes en toda una pared donde soporta el sol durante el día; por lo que la temperatura del ambiente por lo general es caliente durante el funcionamiento del equipo en cesión en uso (mayor a 30 grados), presentando variación en la misma durante el día y según la estacion. No puede usarse otros medios de ventilación tales como ventiladores, ventilación natural (ventanas abiertas) , por bioseguridad. Por lo que para el funcionamiento óptimo del equipo deberá incluir la instalación de aire acondicionado para un adecuado funcionamiento del equipo, lo que se aclarará para evitar confusiones.Se acoge su observación.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 04/04/2023

Hora de envío : 15:16:45

**Observación: Nro. 13**

**Consulta/Observación:**

**Observación:**

Según el numeral 7 - Documentación Obligatoria para la Admisibilidad, del numeral 3.1. - Especificaciones Técnicas, Cap. III - Requerimiento, se solicitan una serie de documentos que también serian Requisitos de Calificación, por lo que se observa una incongruencia al solicitar los mismos documentos bajo conceptos diferentes. Por lo que genera confusión cuales serian los documentos de admisibilidad y cuales serian los requisitos de calificación.

En ese sentido, se solicita se aclare cuales documentos corresponden a cada sección, con la finalidad de evitar inconvenientes al momento de la presentación de la oferta.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1    **Página:** 25

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se acoge su Observación para efecto de integración se aclarará los puntos observados

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

Se acoge su Observación para efecto de integración se aclarará los puntos observados

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	14:04:39

**Consulta:** Nro. 14

**Consulta/Observación:**

Dentro de las EETT de la adquisicion de sistema de monitoreo de hemocultivos con equipo en cesion de uso por 24 entregas indica en las bases las características del equipo en cesion de uso :Microcomputador en el mercado peruano existen multiples marcas en el que cada uno ya tiene diferentes características propias de cada fabricante . Solicitamos al comite especial en coordinacion con el area usuaria que el termino microcomputador sea retirado ya que estan solicitando que el equipo en cesion de uso tenga un modulo controlador por lo cual sea segun presentacion del fabricante y por consecuencia se retire la palabra Microcomputador ya que hay multiples marcas que tienen sus propias definiciones y/o partes del equipo en cesion de uso

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se acepta parcialmente su consulta, el ambiente donde se colocará el equipo es compartido con otros equipos, por lo que no se dispone de mucho espacio libre, por lo que se aceptará equipos de Monitoreo continuo de Hemocultivo con un microcomputador y/o computadora interna en el equipo en Cesión de uso.

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

Se acepta parcialmente su consulta, el ambiente donde se colocará el equipo es compartido con otros equipos, por lo que no se dispone de mucho espacio libre, por lo que se aceptará equipos de Monitoreo continuo de Hemocultivo con un microcomputador y/o computadora interna en el equipo en Cesión de uso.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 05/04/2023

Hora de envío : 14:04:39

**Consulta: Nro. 15**

**Consulta/Observación:**

Dentro de las EETT de la adquisicion de sistema de monitoreo de hemocultivos con equipo en cesion de uso por 24 entregas indica en las bases que le vigencia minima del producto sea de 08 meses , entendemos que hay fabricantes la cual la fecha de vigencia es de menor de la que solicitan ya que tenemos tiempo de importancia , desaduanaje , etc por lo cual solicitamos al comite especial en coordinacion con el area usuaria que la vigencia minima del producto ( Botellas adultas y pediaticas) sea de 06 meses a mas a partir de la fecha de ingreso al almancen central y en caso sea menor de 06 meses con compromiso de carta de canje.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1    **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que es necesario mantener un tiempo de expiración prudente. Durante la Pandemia de la COVID, debido a las medidas adoptadas por el Gobierno para la atención de la misma, se produjo inamovilidad obligatoria, se suspendió la atención ambulatoria y de hospitalización, atendiendo solamente a pacientes con COVID. Hecho que disminuyó la demanda por parte de solicitudes de algunos análisis microbiológicos, afectando el consumo de los insumos, reactivos,entre otros. Esto recayó en el consumos de algunos reactivos dentro de los cuales fueron los hemocultivos para determinado grupo de pacientes (recién nacidos, pacientes de emergencia y adultos hospitalizados). Por lo que es necesario mantener un tiempo de expiración prudente , ya que el actual proceso es para 24 meses. Por lo que para no afectar a los proveedores ni al hospital, se ha visto por conveniente vigencia mínima de 8 meses, con carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento menor a los ocho meses, siempre y cuando el tiempo de expiración sea mayor o igual a tres meses. No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnicas.

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnicas.



Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	14:04:39

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT de la adquisicion de sistema de monitoreo de hemocultivos con equipo en cesion de uso por 24 entregas entendemos que todo el ítem de la conectividad informatica del equipo en cesion de uso debe sustentarte mediante una declaracion jurada , ya que hay especificaciones tecnicas que no pueden ser sustentadas mediante catalogos , brochures , etc . Solicitamos al comite especial si nuestra apreciacion es la correcta.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Su apreciación es correcta ,hay EETT que no pueden ser sustentadas mediante catalogos, etc. por lo que deberán sustentarse con Declaración Jurada según bases estándar para la contratación de suministro de bienes; donde el Postor asume que cumple con dichas Características. Se acepta parcialmente su consulta

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

Su apreciación es correcta ,hay EETT que no pueden ser sustentadas mediante catalogos, etc. por lo que deberán sustentarse con Declaración Jurada según bases estándar para la contratación de suministro de bienes; donde el Postor asume que cumple con dichas Características. Se acepta parcialmente su consulta

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	14:04:39

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT de la adquisicion de sistema de monitoreo de hemocultivos con equipo en cesion de uso por 24 entregas entendemos que para acreditar las EETT minimas se deberan acreditar mediante folleteria,instructivos,catalogos,ficha tecnica,inserto o similares en copia original o copia simple remitida por el fabricante ,entendemos que hay multiples EETT que no se pueden acreditar mediante lo que indican por lo cual hay documentos como carta del fabricante y/o distribuidor que podrian servir como parte de acreditar EETT que no estan contemplados en lo antes mencionado.Solicitamos al comite especial en coordinacion con el area usuaria si nuestra apreciacion es la correcta.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Su apreciación es correcta, o que se aclarará en la integración de las bases.

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

Su apreciación es correcta, o que se aclarará en la integración de las bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20482321322	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	SALVA SERVICIOS GENERALES S.R.L.	Hora de envío :	15:02:57

**Consulta: Nro. 18**

**Consulta/Observación:**

CAPITULO III

3.1

ESPECIFICACIONES TECNICAS

ITEM 2

MEDIO PARA HEMOCULTIVO AEROBICO PEDIATRICO AUTOMATIZADO EN FRASCO

Frasco que contine 30 a 40 ml.

Observamos que solicitan una capacidad específica en los frascos pediátricos, lo cual limita la libre concurrencia de postores ya que actualmente no existen diversas marcas que cumplan con dicha capacidad.

Solicitamos al comité acepten la presentación de Frasco con capacidad de acuerdo a cada marca.

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El volumen de sangre recomendado de toma de muestra para pacientes pediátricos depende del peso del paciente. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores entre ellos el más importante que la determina es el volumen de sangre procesada, a mayor volumen mayor posibilidad de que obtengamos en el frasco de hemocultivo la cantidad de Unidades Formadoras de Colonias (UFC) necesarias para que un hemocultivo sea positivo. Según estudios realizados, han demostrado que volúmenes de 0,5 ml de sangre no eran capaces de detectar bacteriemias de bajo nivel, aquellas menores a 4 ufc/ml. Alrededor de 25% de las bacteriemias en lactantes tienen un recuento menor a 4 ufc/ml y dos tercios de los lactantes menores de meses de edad tienen recuentos menores de 10 ufc/ml. Por lo que es necesario tomar un volumen adecuado de muestra, a fin de aumentar la positividad. La toma de hemocultivo en un paciente con tratamiento antimicrobiano, los mismos pueden inhibir el crecimiento bacteriano, esto aunado a que no son removidos todos los antimicrobianos; por lo que para reducir la concentración de estos factores que inhiben el crecimiento microbiano, la sangre obtenida sobre todo de estos pacientes pediátricos que están en situación crítica deberá tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre pediátrica se pueden inocular en frascos de hemocultivo pediátrico diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Sin embargo, hay datos mínimos que indican que el uso de estas botellas mejora la recuperación microbiana "Instituto de estándares para el laboratorio clínico (CLSI). La sepsis es una de las enfermedades más importantes en recién nacidos (RN) hospitalizados en Unidades de Cuidados Intensivos con una alta morbilidad. El diagnóstico clínico es difícil, por ende, los hemocultivos son el método de detección del microorganismo, los cuales debe contar con un rendimiento óptimo, para lo cual sea consignado el volumen de 30 a 40 ml y de esta manera se podrá obtener un volumen de sangre adecuado según recomendaciones CLSI a fin de recuperar el patógeno causante de la sepsis. Dicha característica cuenta con pluralidad de postores, según el estudio de mercado. No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20537139120

Nombre o Razón social : DELTALAB PERU S.A.C.

Fecha de envío : 05/04/2023

Hora de envío : 15:31:46

**Observación: Nro. 19**

**Consulta/Observación:**

ESPECIFICACIONES TECNICAS

SOLICITAN:

MEDIO PARA HEMOCULTIVO AEROBICO PEDIATRICO AUTOMATIZADO EN FRASCO, Frasco que contiene 30 a 40 ml.

El rango de 30 a 40 ml, impide la participación de nuestra marca y/o de varios postores.

El volumen del medio de cultivo de 25 ml ó 30 ml ó 40 ml, no afecta el resultado clínico ni tampoco limita el funcionamiento del instrumento.

Por el contrario, al ser de menor volumen, como 25 ml facilita una mejor recepción de los patógenos en la muestra pediátrica, teniendo en cuenta que las muestras de los pacientes pediátricos son de 0.5 a 1 ml, están menos diluidas en un frasco de 25 ml que en un frasco de 40 ml.

Observamos y solicitamos al comité especial permitir la participación de postores que oferten frascos de 25 ó 30 ó 40 ml, al amparo del principio de libre concurrencia y competencia y trato justo e igualitario.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: 3.1      **Página: 22**

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

Ley de Procedimiento Administrativo General, Ley N° 27444 - Principios

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El volumen de sangre recomendado de toma de muestra para pacientes pediátricos depende del peso del paciente. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores entre ellos el más importante que la determina es el volumen de sangre procesada, a mayor volumen mayor posibilidad de que obtengamos en el frasco de hemocultivo la cantidad de Unidades Formadoras de Colonias (UFC) necesarias para que un hemocultivo sea positivo. Según estudios realizados, han demostrado que volúmenes de 0,5 ml de sangre no eran capaces de detectar bacteriemias de bajo nivel, aquellas menores a 4 ufc/ml. Alrededor de 25% de las bacteriemias en lactantes tienen un recuento menor a 4 ufc/ml y dos tercios de los lactantes menores de meses de edad tienen recuentos menores de 10 ufc/ml. Por lo que es necesario tomar un volumen adecuado de muestra, a fin de aumentar la positividad. La toma de hemocultivo en un paciente con tratamiento antimicrobiano, los mismos pueden inhibir el crecimiento bacteriano, esto aunado a que no son removidos todos los antimicrobianos; por lo que para reducir la concentración de estos factores que inhiben el crecimiento microbiano, la sangre obtenida sobre todo de estos pacientes pediátricos que están en situación crítica deberá tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre pediátrica se pueden inocular en frascos de hemocultivo pediátrico diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Sin embargo, hay datos mínimos que indican que el uso de estas botellas mejora la recuperación microbiana "Instituto de estándares para el laboratorio clínico (CLSI). La sepsis es una de las enfermedades más importantes en recién nacidos (RN) hospitalizados en Unidades de Cuidados Intensivos con una alta morbilidad. El diagnóstico clínico es difícil, por ende, los hemocultivos son el método de detección del microorganismo, los cuales debe contar con un rendimiento óptimo, para lo cual sea consignado el volumen de 30 a 40 ml y de esta manera se podrá obtener un volumen de sangre adecuado según recomendaciones CLSI a fin de recuperar el patógeno causante de la sepsis. Dicha característica cuenta con pluralidad de postores, según el estudio de mercado. No se acepta su observación ceñirse a las especificaciones técnica

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

No se acepta su observación ceñirse a las especificaciones técnica

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código : 20477671561

Nombre o Razón social : RICAF MEDICAL E.I.R.L

Fecha de envío : 05/04/2023

Hora de envío : 19:15:45

**Consulta: Nro. 20**

**Consulta/Observación:**

SOLICITAN:

MEDIO PARA HEMOCULTIVO AEROBICO PEDIATRICO AUTOMATIZADO EN FRASCO, Frasco que contiene 30 a 40 ml.

Podemos observar que colocan un rango, el cual no lo cumplen todas las marcas de hemocultivos existentes en el mercado, ello direcciona la compra hacia postores específicos, limitando la libre participación lo cual transgrede el principio de libre concurrencia y competencia.

Se solicita al comité se puedan aceptar la presentación de Frasco que contiene 25 a 40 ml.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El volumen de sangre recomendado de toma de muestra para pacientes pediátricos depende del peso del paciente. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores entre ellos el más importante que la determina es el volumen de sangre procesada, a mayor volumen mayor posibilidad de que obtengamos en el frasco de hemocultivo la cantidad de Unidades Formadoras de Colonias (UFC) necesarias para que un hemocultivo sea positivo. Según estudios realizados, han demostrado que volúmenes de 0,5 ml de sangre no eran capaces de detectar bacteriemias de bajo nivel, aquellas menores a 4 ufc/ml. Alrededor de 25% de las bacteriemias en lactantes tienen un recuento menor a 4 ufc/ml y dos tercios de los lactantes menores de meses de edad tienen recuentos menores de 10 ufc/ml. Por lo que es necesario tomar un volumen adecuado de muestra, a fin de aumentar la positividad. La toma de hemocultivo en un paciente con tratamiento antimicrobiano, los mismos pueden inhibir el crecimiento bacteriano, esto aunado a que no son removidos todos los antimicrobianos; por lo que para reducir la concentración de estos factores que inhiben el crecimiento microbiano, la sangre obtenida sobre todo de estos pacientes pediátricos que están en situación crítica deberá tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre pediátrica se pueden inocular en frascos de hemocultivo pediátrico diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Sin embargo, hay datos mínimos que indican que el uso de estas botellas mejora la recuperación microbiana "Instituto de estándares para el laboratorio clínico (CLSI). La sepsis es una de las enfermedades más importantes en recién nacidos (RN) hospitalizados en Unidades de Cuidados Intensivos con una alta morbilidad. El diagnóstico clínico es difícil, por ende, los hemocultivos son el método de detección del microorganismo, los cuales debe contar con un rendimiento óptimo, para lo cual sea consignado el volumen de 30 a 40 ml y de esta manera se podrá obtener un volumen de sangre adecuado según recomendaciones CLSI a fin de recuperar el patógeno causante de la sepsis. Dicha característica cuenta con pluralidad de postores, según el estudio de mercado. No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica.

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta:** Nro. 21

**Consulta/Observación:**

En el numeral 1.9 de la página 14 de las Bases se indica lo siguiente en relación con el plazo de entrega para la primera entrega:

-La entrega se realizará en un plazo de los quince (15) días calendarios, computado a partir del día siguiente de la notificación de la primera orden de compra para la entrega de reactivos, consumibles, equipos, vía correo electrónico, contrato o carta de formalización de relación contractual.

Al respecto, a fin de evitar ambigüedades e interpretaciones incorrectas con relación al plazo de entrega para la primera entrega, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que el plazo de entrega para la primera entrega que incluye la entrega de reactivos, consumibles y equipos será de QUINCE (15) DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE LA RECEPCION DE LA ORDEN DE COMPRA VIA CORREO ELECTRONICO

(Solicitamos amablemente aclarar la presente consulta)

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

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara: 15 días calendarios para la primera entrega, computado a partir del día siguiente de la notificación de la primera orden de compra para la entrega de reactivos, consumibles, equipos.

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

Se aclara: 15 días calendarios para la primera entrega, computado a partir del día siguiente de la notificación de la primera orden de compra para la entrega de reactivos, consumibles, equipos.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta: Nro. 22**

**Consulta/Observación:**

En el numeral 1.9 en relación con el plazo de entrega para las siguientes entregas se indica lo siguiente:

-Y para las siguientes entregas se indica lo siguiente: Y para las siguientes entregas serán a los 05 días después de notificada la orden de compra.

Al respecto, entendemos que el plazo de entrega para las siguientes entregas será de CINCO (05) DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE LA RECEPCION DE LA ORDEN DE COMPRA

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: I      Literal: 1.9      Página: 14**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Demás entregas: deberá realizarse como máximo dentro de los 05 días después de notificada la orden de compra .

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

Demás entregas: deberá realizarse como máximo dentro de los 05 días después de notificada la orden de compra .

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta:** Nro. 23

**Consulta/Observación:**

En el literal d) se indica que adicionalmente a la presentación del Anexo 3, se deberá presentar la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

-Para acreditar el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas mínimas deberán de presentar folletería, instructivos, catálogos, ficha técnica, insertos o similares en original o copia simple, remitida por el fabricante que permita demostrar que los reactivos y el equipo como dato cumplan con las especificaciones técnicas mínimas, en idioma español.

Al respecto, a fin de acreditar fehacientemente el cumplimiento de las especificaciones técnicas de los reactivos y el equipo, solicitamos al Comité de Selección que permita la presentación de CARTAS DE FABRICANTE y/o sucursal.

Solicitamos amablemente acoger la presente solicitud.

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 7.2 de la página 26 de las Bases)

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** d)      **Página:** 17

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que las EETT minimas se deberan acreditar mediante folleteria,instructivos,catalogos,ficha tecnica,inserto o similares en copia original o copia simple remitida por el fabricante ,las EETT que no se pueden acreditar mediante los documentos mencionados , se podrán acreditar como carta del fabricante y/o distribuidor y/o sucursal. Por lo que se aceptarán cartas del fabricante y/o distribuidor. En caso de que las mismas estén en idioma diferente al español, deberán presentar copia de la traducción oficial. Se acoge parcialmente su consulta

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

Se aclara que las EETT minimas se deberan acreditar mediante folleteria,instructivos,catalogos,ficha tecnica,inserto o similares en copia original o copia simple remitida por el fabricante ,las EETT que no se pueden acreditar mediante los documentos mencionados , se podrán acreditar como carta del fabricante y/o distribuidor y/o sucursal. Por lo que se aceptarán cartas del fabricante y/o distribuidor. En caso de que las mismas estén en idioma diferente al español, deberán presentar copia de la traducción oficial. Se acoge parcialmente su consulta



Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta:** Nro. 24

**Consulta/Observación:**

En el literal j) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación:

j) Copia de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte si fuese el caso.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que el BPDT a presentar deberá estar a nombre del postor a fin de presentar correctamente la documentación.

**Acápito de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** j      **Página:** 17

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que si fuere el caso el BPDT deberá estar a nombre del postor por corresponder.

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

Se aclara que si fuere el caso el BPDT deberá estar a nombre del postor por corresponder.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta: Nro. 25**

**Consulta/Observación:**

En el literal I) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar lo siguiente:

I) Declaración Jurada de Cumplimiento de Certificado o Protocolo de Análisis del lote y/o certificado de calidad.

Al respecto, con la finalidad de evitar ambigüedades e interpretaciones incorrectas, solicitamos al Comité de Selección que establezca que se deberá adjuntar el CERTIFICADO DE ANALISIS EN EL FORMATO DEL FABRICANTE.

**Acápito de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** I      **Página:** 17

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que se aceptará los protocolos y/o Certificados de Análisis, de acuerdo con el formato de cada fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con la firma electrónica. En caso que el documento esté en idioma distinto al español, se presentará copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial certificada, realizada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado. Se acepta su consulta

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

Se aclara que se aceptará los protocolos y/o Certificados de Análisis, de acuerdo con el formato de cada fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con la firma electrónica. En caso que el documento esté en idioma distinto al español, se presentará copia simple de la traducción oficial o sin valor oficial certificada, realizada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado. Se acepta su consulta

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta:** Nro. 26

**Consulta/Observación:**

En el literal i) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

i) Copia de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que el BPA deberá estar a nombre del postor.

Solicitamos ACLARAR la presente consulta.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** i)      **Página:** 17

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que si fuere el caso el BPA deberá estar a nombre del postor por corresponder.

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

Se aclara que si fuere el caso el BPA deberá estar a nombre del postor por corresponder.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta: Nro. 27**

**Consulta/Observación:**

En el literal d) se indica que adicionalmente a la presentación del Anexo 3, se deberá presentar la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas de los reactivos y el equipo.

En este sentido, solicitamos gentilmente al comité que se acrediten con dichos documentos los siguientes aspectos:

Para el REACTIVO se acrediten ESPECIFICACIONES y para el EQUIPO se acrediten las CARACTERÍSTICAS principales como: CAPACIDAD, MUESTRA, COMPONENTES, TIEMPO DE MONITOREO, BÚSQUEDA Y VISUALIZACIÓN DE GRÁFICA, RECONOCIMIENTO, SEÑALES Y REGISTRO.

Esto debido a que las demás características (conectividad informática, suministro de energía, consumibles, complementos y accesorios, modo de operación, acondicionamiento, instalación y servicio) son imposibles acreditarlas en su totalidad documentalmente debido que todo lo que se indica en estos puntos serán ejecutados en la etapa de ejecución contractual por lo que solicitamos se considere acreditado con el ANEXO N°3 .

(Solicitamos amablemente se considere lo mismo para el numeral 7.2 pagina 76 de las bases)

Acápíte de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: III    Literal: 6.1    Página: 23

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se acepta parcialmente su consulta, indicando que se acredite capacidad, muestra y visulización gráfica a fin de contar con una mayor pluralidad de postores

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

Se acepta parcialmente su consulta, indicando que se acredite capacidad, muestra y visulización gráfica a fin de contar con una mayor pluralidad de postores

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta: Nro. 28**

**Consulta/Observación:**

En el numeral 7.5 de la página 26 de las Bases se indica que se debe acreditar el MANTENIMIENTO CORRECTIVO.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que lo indicado en relación con el MANTENIMIENTO CORRECTIVO sea acreditado mediante DDJJ en formato libre del postor.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 7.5    **Página:** 26

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnicas

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnicas

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En el numeral 3.2 de la página 31 de las Bases se indica lo siguiente como consideración de bienes similares:

-Se consideran bienes similares a los siguientes: Reactivos, medios de cultivo de microbiología en general.

Al respecto, solicitamos que se ACLARE que como bienes similares se considerará la VENTA DE REACTIVOS E INSUMOS DE MICROBIOLOGIA EN GENERAL.

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el literal B de la página 29 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 3.2      Literal: B      Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

A fin de contar con una mayor pluralidad de postores, se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Lo que se incorporará en la integración de las bases.

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

A fin de contar con una mayor pluralidad de postores, se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Lo que se incorporará en la integración de las bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta: Nro. 30**

**Consulta/Observación:**

En el numeral 3.1 solicitan para el equipo CONECTIVIDAD INFORMATICA: ¿Interfaz bidireccional o unidireccional al LIS del Laboratorio, capacidad de integrarse al sistema de gestión y a otros equipos de Microbiología de ser el caso¿.

En este sentido solicitamos gentilmente al comité indicar el nombre el LIS con el cual se deberá realizar la conexión del interfaz, o en cuyo caso si la misma se realizará al HIS del hospital.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1    **Página:** 23

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que la conexión interfaz será al HIS del Hospital "SIGHMA".

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

Se aclara que la conexión interfaz será al HIS del Hospital "SIGHMA".

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:45:20

**Consulta:** Nro. 31

**Consulta/Observación:**

En el numeral 3.1 solicitan para el equipo CONSUMIBLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIO lo siguiente:

- TONER: ENTREGAR 2 MENSUALES CON UN TOTAL DE 48 EN DOS AÑOS.

En referencia a lo solicitado, los TONER vienen con capacidad standard para determinado numero de impresiones, es por ello que si la entrega total mensual de pruebas (frascos) es de 850 unidades y el toner entregado rinde para 3 mil impresiones, siendo esto el triple de lo entregado en pruebas resultando así excesivo entregar 2 toner mensual.

En este sentido, solicitamos gentilmente al área usuaria que se estipule en el cronograma que la entrega sea de 1 (un) toner mensual siempre y cuando su rendimiento mínimo del mismo sea de 2,500- 3,000 impresiones, esto a fin de disminuir el impacto de costo al bien objeto de la convocatoria por recursos adicionales.

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

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

En relación a los Cartuchos de Toner Original , nunca se puede asegurar un rendimiento de impresiones exacto, puesto que éste no solo depende del Cartucho de Toner, sino que de distintas variables, como por ejemplo: Porcentaje de superficie impresa, tamaño de hoja, calidad de impresión , contraste, calidad y estado de otras piezas e insumos que interactúan con la impresora, etc.Por tanto, la mayoría de los proveedores de Cartuchos de Toner Original , indican un rendimiento aproximado según los estándares internacionales vigentes (que generalmente están en conformidad con la ISO/IEC 19752 (carta/A4) para monocromáticas y ISO/IEC 19798 (carta/A4) para impresoras laser a color).Cabe resaltar si bien la entrega mensual es de 850 unidades, no solamente se usa el toner para impresión de resultados, si no también para impresiones de gráficas de hemocultivo, informes de estadísticas, informes de control de calidad, así como en algunas oportunidades es usado para impresiones de mantenimiento preventivo y correctivo (por parte del servicio técnico del postor) cuando el mismo lo amerite. Por lo que se acoge parcialmente su consulta, indicando que se aclara que la entrega será de 1 tóner mensual.

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

Por lo que se acoge parcialmente su consulta, indicando que se aclara que la entrega será de 1 tóner mensual.



Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	21:57:50

**Consulta:** Nro. 32

**Consulta/Observación:**

Medio para hemocultivo aerobico pediátrico automatizado en frasco: frasco que contiene de 30 a 40 ml

Se solicita al comité considerar frasco que contiene de 20 a 40ml , con la finalidad de fomentar los principios de la Ley de contrataciones como el de Libre Concurrencia y Competencia, Imparcialidad, Vigencia Tecnológica y Trato Justo e Igualitario y de Equidad.

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 22

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El volumen de sangre recomendado de toma de muestra para pacientes pediátricos depende del peso del paciente. En los hemocultivos la positividad depende de varios factores entre ellos el más importante que la determina es el volumen de sangre procesada, a mayor volumen mayor posibilidad de que obtengamos en el frasco de hemocultivo la cantidad de Unidades Formadoras de Colonias (UFC) necesarias para que un hemocultivo sea positivo. Según estudios realizados, han demostrado que volúmenes de 0,5 ml de sangre no eran capaces de detectar bacteriemias de bajo nivel, aquellas menores a 4 ufc/ml. Alrededor de 25% de las bacteriemias en lactantes tienen un recuento menor a 4 ufc/ml y dos tercios de los lactantes menores de meses de edad tienen recuentos menores de 10 ufc/ml. Por lo que es necesario tomar un volumen adecuado de muestra, a fin de aumentar la positividad. La toma de hemocultivo en un paciente con tratamiento antimicrobiano, los mismos pueden inhibir el crecimiento bacteriano, esto aunado a que no son removidos todos los antimicrobianos; por lo que para reducir la concentración de estos factores que inhiben el crecimiento microbiano, la sangre obtenida sobre todo de estos pacientes pediátricos que están en situación crítica deberá tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre pediátrica se pueden inocular en frascos de hemocultivo pediátrico diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Sin embargo, hay datos mínimos que indican que el uso de estas botellas mejora la recuperación microbiana "Instituto de estándares para el laboratorio clínico (CLSI). La sepsis es una de las enfermedades más importantes en recién nacidos (RN) hospitalizados en Unidades de Cuidados Intensivos con una alta morbilidad. El diagnóstico clínico es difícil, por ende, los hemocultivos son el método de detección del microorganismo, los cuales debe contar con un rendimiento óptimo, para lo cual sea consignado el volumen de 30 a 40 ml y de esta manera se podrá obtener un volumen de sangre adecuado según recomendaciones CLSI a fin de recuperar el patógeno causante de la sepsis. Dicha característica cuenta con pluralidad de postores, según el estudio de mercado. No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica.

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

No se acepta su consulta ceñirse a las especificaciones técnica.

Entidad convocante : HOSPITAL DE APOYO DEPARTAMENTAL MARIA AUXILIADORA

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-HMA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE SISTEMA DE MONITOREO DE HEMOCULTIVO CON EQUIPO EN CESION DE USO POR 24 MESES

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	05/04/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	21:59:25

**Consulta: Nro. 33**

**Consulta/Observación:**

Se considera bienes similares a los siguientes: reactivos medios de cultivo de microbiología en general.

Para una mayor pluralidad de postores y mayor concurrencia se solicita al comité considerara bienes similares : reactivos de laboratorio en general .

**Acápite de las bases :**    **Sección:** General                    **Numeral:** III                    **Literal:** 3.2                    **Página:** 31

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Lo que se incorporará en las bases.

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

Se consideran bienes iguales o similares a los siguientes: Reactivos de laboratorio de análisis clínicos en general, Medios de Cultivo de Microbiología en General. Lo que se incorporará en las bases.