

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL
Nomenclatura :	AS-SM-7-2023-INMP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20547629338
Nombre o Razón social : INTELLI-CHECK S.A.C.

Fecha de envío : 13/07/2023
Hora de envío : 13:11:34

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En la página 17 de las bases solicitan:

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:

e) El postor debera alcanzar folletos, instructivos, brochure y guia de uso del equipo en comodato requerido para acreditar y para verificar cada una de las caractristicas de las especificaciones técnicas del insumo y del equipo de comodato requerido

Sabiendo que, no todas las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO indicadas se pueden acreditar mediante folletos, instructivos, brochure y guia de uso.

Solicitamos al comité de selección considerar tambien como documento sustentatorio: Carta del Fabricante, otros documentos del fabricante y/o declaración jurada des postor, para aquellas características que no se encuentren contemplados en los documentos solicitados en el literal e)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1.

Literal: e

Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con las areas usuarias correspondientes acoge parcialmente la consulta; asimismo se aclara que se aceptará como documento sustentario carta del fabricante , no se aceptara declaracion jurada del postor ya que no se puede pedir otra declaracion jurada salvo la que ya se pide en el anexo 3 (Declaración Jurada De Cumplimiento De Las Especificaciones Técnicas) Asi mismo se aclara que los documentos para la admisión de la oferta se pueden presentar folleteria (original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones tecnicas(reactivos y equipo en comodato). Tambien se aceptaran cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reectivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentran en la folleteria o manual de instrucciones de uso o inserto. Por lo tanto se agregara y aclarara lo solicitado en el Numeral:2.2.1 ; literal e)

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

e) Presentar Folletería (Original o copia simple), fichas técnicas, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante.que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas (reactivos, y equipo en comodato), con traducción al idioma español (de ser el caso).También se aceptaran cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del insumo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. El resto de insumos, capacitaciones, consumibles y complementos, soporte tecnico, mantenimientos , antigüedad del equipo y otros accesorios serán acreditados solo con la presentacion del Anexo 03Declaracion Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Tecnicas, la presentacion de los bienes sera conforme al anexo 3A Y aNEXO 3B

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20547629338	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	INTELLI-CHECK S.A.C.	Hora de envío :	13:11:34

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En la página 19 de las bases solicitan:

2.2.1.1. Documentación para la admisión de la oferta

j) Copia simple de Certificado o protocolo de Análisis.

El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, 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.

Al respecto, los fabricantes internacionales en sus certificados de análisis DECLARAN DIVERSOS DATOS Y/O INFORMACIÓN LOS MISMOS Y/O DENOMINACIÓN Y NOMBRE DEL DOCUMENTO, bajo sus normas locales y según su regulación nacional, por tal motivo la solicitud de información y el nombre del documento puede variar en cada fabricante ,ya que, no es requisito obligatorio en otros países.

Por lo que, solicitamos al Comité de Selección que se acepte el Certificado de Análisis o CERTIFICADO DE CONFORMIDAD según lo autorizado en el Registro Sanitario y/o cada fabricante.

Acápíte de las bases : Sección: Específico Numeral: 2.2.1.1. Literal: j Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité aclara la consulta y se menciona que en el literal j). se menciona en el ultimo parrafo :Tambien se acepta presentar en el formato y modelo del fabricante; siempre y cuando consigne como minimo los requisitos obligatorios solicitados para el Certificado o protocolo de Análisis. mencionados en los sub literales i), ii), iii), iv), v) y vi)

j) Copia simple de Certificado o protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo siguiente:

i. Nombre del Laboratorio que lo emite.

ii. Nombre del producto.

iii. Fecha de vencimiento, en caso de productos estériles

iv. Número de lote (explicar en hoja aparte si es código de uso interno).

v. Fecha de análisis o Fecha de Fabricación.

vi. Firma del Jefe de Control de Calidad y demás firmas autorizadas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20547629338

Nombre o Razón social : INTELLI-CHECK S.A.C.

Fecha de envío : 13/07/2023

Hora de envío : 13:11:34

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En la página 21 de las bases solicitan:

j) Copia simple de Certificado o protocolo de Análisis.

Entendemos que el certificado de analisis que se presentará en el oferta es referencial y NO corresponde al LOTE que se ingresará al almacén en caso seamos adjudicados ni acredita el cumplimiento de la fecha de vencimiento solicitada en la página 23 de las bases.

Solicitamos al Comité de Selección indique si nuestra apreciación es correcta.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1.

Literal: j

Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el área usuaria aclara que no es correcta su apreciación , asimismo debemos señalar que el Protocolo de análisis y los documentos presentados corresponden al lote que posee en stock a la presentación de la oferta.Sin embargo en los internamientos posteriores adjuntara los documentos , incluyendo protocolo de análisis correspondientes al nuevo lote a ingresar.De ser el ganador.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20547629338	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	INTELLI-CHECK S.A.C.	Hora de envío :	13:11:34

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En las bases administrativas con respecto al perfeccionamiento del contrato se indica:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la Oficina de Logística 2° piso en Jr. Santa Rosa (antes Moriquesada) 941 - Lima.

Para evitar confusiones que impidan la entrega de los documentos solicitados para el perfeccionamiento de Contrato, solicitamos al Comité de Selección nos pueda indicar lo siguiente:

- ¿A qué persona o área debe ir dirigida la carta con los requisitos para la suscripción del contrato?
- ¿Cual es el horario de atención de la Oficina de Logística 2° piso?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.4. Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EL comité en coordinación con el área usuaria aclara lo siguiente:

1.-Los documentos se dirigirán a la jefatura de la Oficina de Logística 2.- El horario de atención es de : 8:00 am a 3:00 pm, en la Oficina de Logística 2° piso en Jr. Santa Rosa (antes MlrOquesada) 941 - Lima. De acuerdo a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20547629338	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	INTELLI-CHECK S.A.C.	Hora de envío :	13:11:34

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la página 26 de las bases indican:

3.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 648,000 (SEISCIENTOS CUARENTA Y OCHO MIL Y 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.

[...]

Se consideran bienes similares a los siguientes INSUMOS (REACTIVOS PARA LABORATORIO COMO LACTATO, PCR, HEMATOLOGÍA Y BIOQUÍMICA SANGUÍNEAS).

Solicitamos al Comité de Selección considere como bienes similares también a los REACTIVOS, MATERIALES E INSUMOS DE LABORATORIO EN GENERAL, esto con el fin de promover una mayor participación de postores.

Acápiteme de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1. Literal: B Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria no acogen la consulta como bienes similares a materiales e insumos de laboratorio en general; los reactivos si se encuentra mencionado dentro de bienes similares de los requisitos de calificación, tal como se menciona. Se consideran bienes similares a los siguientes [INSUMOS (REACTIVOS PARA LABORATORIO COMO LACTATO, PCR, HEMATOLOGIA Y BIOQUIMICA SANGUINEAS)

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20429030782

Fecha de envío : 13/07/2023

Nombre o Razón social : BIOMEDICAL SYSTEMS S.A.C.

Hora de envío : 15:15:44

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Item 01: Cartucho de gases arteriales, electrolitos con lactato y metabolitos, código SIGA 513000100082

En el punto 5.1 Presentación, se solicita cartucho de empaque individual, lo cual está acorde con el código SIGA; sin embargo, en simultáneo se solicita cartucho de 50 a 100 determinaciones.

Observamos las bases, debe mantenerse la exigencia de empaque individual y eliminarse la solicitud de 50 a 100 determinaciones por cartucho, pues ello conlleva a que el cartucho no sea individual sino de uso múltiple, lo cual implica que el equipo a ser usado ya no posea las características de un equipo a ser usado en las áreas señaladas en el punto 4 de las bases, sino a uno de laboratorio. Y en caso ingresara un equipo de laboratorio a los servicios, sería contrario a la normativa actual, ya que los equipos de laboratorio solo deben permanecer en laboratorio; por otro lado, en caso el SISMED reconozca estas pruebas, es conocido que este reconocimiento es distinto si se tratan de pruebas realizadas en un equipo de laboratorio o en uno portátil.

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 5.1

Página: 23

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

Art 2° de la Ley de contrataciones, literal a) , f)

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el área usuaria; en relación a esta observación, aclara lo siguiente:

- El ítem solicitado por el área usuaria es: Cartucho de gases arteriales, electrolitos con lactato y metabolitos y la Unidad de Medida que está especificada en las especificaciones técnicas , como unidad de medida es : Determinación.

- El empaquetado individual del cartucho no implica que sea de una sola determinación, por lo cual en las especificaciones técnicas se solicitan 50 a 100 determinaciones (unidad de medida) por cartucho. Los postores por lo tanto deben estar en capacidad de ofertar bienes con las mencionadas características.

- El número de determinaciones por cartucho no define si el equipo es portátil o no. El avance de la tecnología permite encontrar en el mercado equipos portátiles que usan cartuchos que permiten la realización de varias determinaciones, lo cual no cambia sus características de portátiles ni tampoco los convierte en equipos de tipo centralizado o para laboratorio.

- Las características de los equipos solicitados por las áreas usuarias a brindar en comodato se ajustan a las características de la Norma Técnica de Salud 119- MINSA/DGIEM-V01 como analizadores portátiles para su uso en Unidades Críticas al lado del paciente y no corresponden ni se pretende en el presente requerimiento la adquisición de equipos para laboratorio o patología clínica.

- Los sistemas analizadores portátiles para UCI deben contar la posibilidad de obtener en una sola muestra sanguínea la mayor cantidad de mediciones, así deben medir en conjunto con los gases arteriales, los electrolitos, metabolitos y el lactato; esta última sumamente necesaria e importante para la determinación del estado de perfusión tisular y que constituye un marcador del pronóstico de las pacientes en estado crítico.

- De acuerdo a la normatividad vigente las características de portabilidad de los equipos se verificarán por el comité con la documentación oficial y/o manual del fabricante, así como por la opinión técnica de las áreas usuarias involucradas en el presente proceso.

- Por lo antes mencionado lo postores deberán regirse y demostrar que el equipo a ofrecer es un equipo portátil, información que será corroborará durante la fase correspondiente del proceso con la información de Fabricante (Manual de usuario en idioma original y su traducción), cumpliendo lo establecido en la NTS 119.

- Por los considerandos mencionados, la opinión técnica como área usuaria es:

NO ACOGER LA OBSERVACIÓN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20429030782	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	BIOMEDICAL SYSTEMS S.A.C.	Hora de envío :	15:15:44

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

Se solicita ítem 01: Cartucho de gases arteriales, electrolitos con lactato y metabolitos, código SIGA 513000100082

En el punto 5 se solicita que el cartucho, desde la apertura, tenga una ¿fecha de vencimiento¿ de 20 días a 4 meses. Esto resulta una incongruencia, pues si se pide empaque individual, una vez abierto debe ser usado de inmediato, y si no es abierto, debe mantenerse la fecha de vencimiento no menor a 4 meses.

Observamos las bases, debe mantenerse la exigencia de empaque individual de acuerdo a las especificaciones técnicas, y eliminar la ¿fecha de vencimiento una vez abierto¿ pues es incompatible con un empaque individual, el cual contiene todos los elementos para hacer una prueba, incluyendo la calibración, y mantener la exigencia de 4 meses de vigencia mínima del cartucho individual, pues rebajarla a 20 días traerá como consecuencia dos cosas: por un lado, que el empaque sea de uso múltiple, y por otro lado que si el Servicio no utiliza las 50 o 100 pruebas en 20 días, tengan que eliminar el cartucho múltiple, perdiendo así dinero y reduciendo la eficiencia del bien que se desea adquirir.

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 5 **Página:** 23

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

Art 2° de la Ley de contrataciones, literal a), b) y f)

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el área usuaria aclara lo siguiente:

- El cartucho de empaque individual no implica que sea de una sola determinación, por lo cual en el documento de requerimiento se solicita 50 a 100 determinaciones por cartucho (Unidad de medida: determinación). En este sentido cartucho no es sinónimo de determinación, pues en el mercado existen cartuchos de una sola determinación y cartuchos de múltiples determinaciones.
 - El art. 16 del Texto Único Ordenado de la Ley 30225 establece que es el Área Usuaria la responsable de formular las Especificaciones Técnicas de los bienes a adquirir en base a sus necesidades, basados en ello las áreas usuarias han identificado que los cartuchos que permiten la realización de varias determinaciones (50 a 100) tienen mayores ventajas y disminuyen los costos de tiempo y económicos por prueba o determinación en comparación con los cartuchos individuales de una sola determinación y son los que mejor se ajustan a las necesidades de las pacientes del INMP. Por lo cual, y de acuerdo a ley, los postores deberán regirse y estar en capacidad de ofertar un bien con las mencionadas características.
 - Entre las necesidades identificadas por las áreas usuarias del INMP está la de poder realizar la determinación de Gases Arteriales, electrolitos con lactato y metabolitos en una sola muestra sanguínea, ya que aquellas pacientes susceptibles de requerir dichas determinaciones se encuentran generalmente en estado crítico y por lo tanto con dificultad para la toma de dos o más muestras (o el uso de más de un cartucho individual o determinación), lo cual no sólo genera más trauma vascular a las pacientes sino que hace el proceso más oneroso en tiempo y recurso económico empleado, por lo cual el tener que usar un cartucho para .
 - El número de determinaciones que se requieren y se realizan en cada área usuaria se han definido estrictamente por la demanda real de determinaciones de gases arteriales, electrolitos con metabolitos y lactato de las pacientes atendidas, así como por la distribución funcional de los servicios del INMP.
 - En relación a la fecha de Expiración se ratifica el ítem 12: En uso 20 días a 4 meses desde la apertura del cartucho y fecha expiración (sin uso) no menor a 4 meses.
 - Por los considerandos mencionados, la opinión técnica como área usuaria es:
- NO ACOGER LA OBSERVACIÓN.**

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20429030782	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	BIOMEDICAL SYSTEMS S.A.C.	Hora de envío :	15:15:44

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

Se solicita ¿un calibrador a bordo¿ para el equipo, lo cual es contrario a la especificación técnica del folio 23 en la cual se solicita cartucho con empaque individual, pues cada cartucho individual posee un calibrador, por lo tanto no debería solicitarse calibradores aparte.

Observamos las bases, debe eliminarse la solicitud de ¿calibrador a bordo¿ por no ser compatible con la adquisición de cartuchos empacados individualmente. Esta especificación de ¿calibrador a bordo¿ es característica de equipos de laboratorio.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 6.3 **Página:** 24

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

Art 2° de la Ley de contrataciones,literal a), f) y g)

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria en relación a esta observación, aclara lo siguiente:

- Se reitera que el requerimiento de cartuchos de empaque individual no implica que estos sean de una sola determinación, por lo cual en el documento de requerimiento se solicita 50 a 100 determinaciones por cartucho (Unidad de medida: determinación). En este sentido cartucho no es sinónimo de determinación, pues en el mercado existen cartuchos de una sola determinación y cartuchos de múltiples determinaciones.
- La calibración no es una característica exclusiva de los equipos de patología clínica, sino que por el contrario son parte importante de cualquier sistema analizador incluyendo los analizadores portátiles a la cabecera del paciente y su presencia está relacionada con la necesidad de asegurar la mayor fiabilidad posible de los resultados obtenidos de las muestras sanguíneas procesadas.
- El termino calibrador a bordo se refiere a que deba existir una calibración interna del cartucho con la finalidad de asegurar mayor confiabilidad en los datos medidos, eso no implica que el calibrador se encuentre dentro del equipo, pues algunos cartuchos de determinaciones múltiples y algunos de determinaciones individuales cuentan con sistemas de calibración. Algunas otras tecnologías tienen sus sistemas de auto calibración incorporados en el equipo procesador y no en el cartucho.
- Por los considerandos mencionados, la opinión técnica como área usuaria es:
NO ACOGER LA OBSERVACIÓN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20429030782	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	BIOMEDICAL SYSTEMS S.A.C.	Hora de envío :	15:15:44

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

Se solicitan 3 equipos en comodato, para 3 áreas críticas. Pero por antecedentes de adquisiciones, que la UCI Materna cuenta con dos áreas físicamente separadas ente sí. Como las pruebas que se requieren incluyen lactato, el cual debe ser procesado en un tiempo no mayor de 5 minutos desde la toma de muestra según estándares internacionales y por la naturaleza de este analito que se degrada rápidamente, la exigencia de 3 equipos se hace insuficiente por motivos técnicos.

Observamos las bases, deben exigirse al postor ganador que ingrese cuatro equipos en comodato, para que así las pruebas a realizarse a los pacientes puedan tener resultados de calidad, para que UCIM cuente con dos equipos, y los otras dos áreas con uno cada uno, manteniendo así la exigencia mínima de procesos anteriores.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 6 **Página:** 24

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

Art que vulnera: Art 2° de la Ley de contrataciones, literal a), f) y g)

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comite en coordinacion con el area usuaria aclara lo siguiente:

- El art. 16 del Texto Único Ordenado de la Ley 30225 establece que es el Área Usuaria la responsable de formular las Especificaciones Técnicas de los bienes a adquirir en base a sus necesidades.
- En el presente caso y siendo las áreas usuarias del INMP las encargadas de identificar dichas necesidades (no el área administrativa ni los postores) y con la finalidad de optimización de los bienes a adquirir se ha solicitado la cantidad requerida y justa de equipos en comodato tal como están considerados en las especificaciones técnicas.
- La confirmación funcional y los flujos de atención de los servicios asistenciales del INMP, como el Servicio de Cuidados Intensivos Maternos, no son de competencia del presente proceso ni tampoco de la competencia de postor alguno.
- La observación planteada hace referencia a tiempos de atención, distribución funcional de un servicio del INMP y sugiere por parte de un postor una necesidad distinta a la identificada, establecida y requerida por el área usuaria, hecho que no tiene asidero legal pues de acuerdo a la normatividad vigente los únicos responsables de formular las Especificaciones Técnicas en base a sus necesidades son las áreas Usuarias.
- Por los considerandos mencionados, la opinión técnica como área usuaria es:

NO ACOGER LA OBSERVACIÓN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20547899475

Nombre o Razón social : DIEGO MEDICAL S.A.C.

Fecha de envío : 13/07/2023

Hora de envío : 18:20:47

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Presentación: Cartucho desde 50 hasta 100Determinaciones.

Para permitir nuestra participación el comité de selección aceptara como presentación mínima caja de cartón conteniendo 25 cartuchos en empaque individual y permitir la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** 5.1 **Página:** 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria , no acoge la consulta y se reafirma en lo solicitado en las características técnicas solicitadas en el requerimiento

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20547899475

Nombre o Razón social : DIEGO MEDICAL S.A.C.

Fecha de envío : 13/07/2023

Hora de envío : 18:20:47

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Antigüedad del equipo: no mayor de dos años.

El comité de selección aceptara equipo no mayor de 4 años.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 11

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria , no acoge la consulta y se reafirma en lo solicitado en las características técnicas solicitadas en el requerimiento.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20547899475

Nombre o Razón social : DIEGO MEDICAL S.A.C.

Fecha de envío : 13/07/2023

Hora de envío : 18:20:47

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Plazo de entrega/ cronograma de entrega:

El numero de determinaciones en cada entrega no es múltiplo de las presentaciones mínimas solicitadas.

El comité de selección puede ACLARAR si la entrega será cartuchos individuales para completar la cantidad solicitada por cada entrega.

Acápite de las bases : Sección: General

Numeral: CAP I

Literal: 1.9

Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinacion con el area usuaria aclara que la Unidad de medida son: determinaciones (rango de determinaciones por cartucho: de 50 - 100).

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20502130723	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	DIVCOM S.A.C.	Hora de envío :	18:34:59

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Antecedentes. Sabiendo que el objeto de la convocatoria es un cartucho que permita la medición de gases arteriales, electrolitos y metabolitos, vale decir (PH, PO2, PCO2, Na, K, iCa, Cl, Hct, Glucosa y Lactato). - Significa esto que el requerimiento debe considerar el cumplimiento obligatorio de medición de todos los analitos solicitados y debería OMITIR el termino OPCIONAL. No solo para demostrar el cumplimiento de todos los parámetros medidos solicitados, sino para que sea de gran ayuda al médico y permita el óptimo monitoreo de los pacientes ubicados en las Áreas críticas que se distribuyen.

CONSULTA: ¿Aceptará el Comité la Congruencia entre el nombre del producto solicitado y los parámetros ofertados? - Vale decir la Omisión del Terminio OPCIONAL y requerir como Requerimiento Técnico Mínimo obligatorio la medición de todos los parámetros (PH, PO2, PCO2, Na, K, iCa, Cl, Hct, Glu, y Lactato)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 5 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria , no acoge la consulta y se reafirma en lo solicitado en las características técnicas solicitadas en el requerimiento

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:29:58

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

CARACTERISTICAS :De acuerdo a lo solicitado en las bases del presente proceso, donde a la letra dice ¿ Fecha de vencimiento :20 días a 4 meses desde la apertura del cartucho¿¿; considerando los principios que rigen las Contrataciones y Adquisiciones (Artículo 3 Ley) como son Libre competencia. Imparcialidad. Eficiencia. Transparencia, Vigencia tecnológica y Trato justo e igualitario, se solicita al comité ampliar ¿ Fecha de vencimiento :20 días a 45 días desde la apertura del cartucho¿

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 6 Literal: 6.3 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria, aclara que lo solicitado respecto a la fecha de vencimiento se encuentra dentro del rango de 20 días a 4 meses.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	13/07/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:29:58

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

CARACTERISTICAS .De acuerdo a lo solicitado en las bases del presente proceso, donde a la letra dice ¿ Tiempo de analisis para todos los parametros en simultaneo despues de aspiracion automatica del equipo de 30 hasta 120 segundos ¿¿; considerando los principios que rigen las Contrataciones y Adquisiciones (Artículo 3 Ley) como son Libre competencia. Imparcialidad. Eficiencia. Transparencia, Vigencia tecnológica y Trato justo e igualitario, se solicita al comité ampliar a ¿ Tiempo de analisis para todos los parametros en simultaneo despues de aspiracion automatica del equipo de 30 hasta 180segundos ¿¿

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 6 Literal: 6.3 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria acoge la consulta para que el tiempo de análisis para todos los parámetros en simultaneo después de aspiración automática del equipo sea de 30 hasta 180 segundos.

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

Se modificara en el Capitulo III - Requerimiento; Numeral 6; literal 6.3 lo siguiente:
- Tiempo de análisis para todos los parámetros en simultaneo, después de aspiración automática del equipo de 30 hasta 180 segundos

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-7-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE CARTUCHO PARA ANALIZADOR DE GASES ARTERIALES Y ELECTROLITOS CON LACTATO y METABOLITOS

Ruc/código : 20524800510

Fecha de envío : 13/07/2023

Nombre o Razón social : LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.

Hora de envío : 23:29:58

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Se solicita al comité aceptar documentos emitidos por el fabricante para acreditar especificaciones técnicas.

Acápites de las bases : Sección: General

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: .

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con las áreas usuarias correspondientes aclara que se aceptará como documento sustentar la carta del fabricante, no se aceptará declaración jurada del postor ya que no se puede pedir otra declaración jurada salvo la que ya se pide en el anexo 3 (Declaración Jurada De Cumplimiento De Las Especificaciones Técnicas). Así mismo se aclara que los documentos para la admisión de la oferta se pueden presentar folletería (original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas (reactivos y equipo en comodato). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentran en la folletería o manual de instrucciones de uso o inserto. Por lo tanto se agregará y aclarará lo solicitado en el Numeral: 2.2.1 ; literal e)

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

e) Presentar Folletería (Original o copia simple), fichas técnicas, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas (reactivos, y equipo en comodato), con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del insumo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. El resto de insumos, capacitaciones, consumibles y complementos, soporte técnico, mantenimientos, antigüedad del equipo y otros accesorios serán acreditados solo con la PRESENTACIÓN DEL ANEXO 3 declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones técnicas, la presentación de los Bienes será conforme al anexo nº 3A Y Anexo 3B