

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DE LA ADJUDICACION SIMPLIFICADA-SM-86-2024-ESSALUD/CEABE-1
ADQUISICION POR REPOSICION UN EQUIPO, ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO, PARA LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI DEL SEGURO SOCIAL DE SALUD (ESSALUD)

Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Líteral	Página	Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera(en el caso de observaciones)	Análisis respecto de la consulta u observación	Precisión de aquello que se incorporará en las Bases a integrarse, de corresponder																																				
1	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico	Cap. III	Apéndice D	S/N	<p>En el presente procedimiento de selección se visualiza el error: Apéndice D Del código SAP: 040010144</p> <p>Apéndice G ¿ Ficha técnica Del código SAP: 040010094</p> <p>Observamos a las bases administrativas, donde aparecen dos (02) códigos SAP distintos y que uno de ellos NO CORRESPONDE a lo solicitado en las especificaciones técnicas y/o ficha técnica de IETSI. El cual se detalla la descripción de los códigos de IETSI a continuación: Código SAP 040010144: Angiógrafo cardiovascular de techo Código SAP 040010094: Angiógrafo cardiovascular de piso.</p> <p>Por lo expuesto solicitamos, se CORRIJA EL CÓDIGO SAP, siendo la CORRECTA: 040010094 al cuadro del APÉNDICE D, ya que su descripción señala: ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO siendo requerida por su Entidad.</p> <p>La finalidad de lo solicitado en líneas arriba es para no crear confusión a los postores, ya que ocurriría en una información errada al equipo requerido; creando así confusión al momento de presentar la oferta, por lo que es importante señalar se efectúe la corrección; ya que al no efectuarse se estaría vulnerando a lo establecido en el artículo 2°, literal c), los cuales detallan lo siguiente:</p> <p>c) Transparencia. Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Este principio respeta las excepciones establecidas en el ordenamiento jurídico</p> <p>Por lo tanto, solicitamos al Comité de Selección, efectuar la debida corrección al código SAP, siendo el correcto 040010094 el cuadro del Apéndice D, por corresponder a la ficha técnica de IETSI del equipo requerido al presente procedimiento de selección convocado por su entidad.</p>	Artículo 2°, literal c), Ley 30225	<p>LA GERENCIA DE ESTIMACIÓN Y CONTROL DE BIENES ESTRATEGICOS - GECBE, SEÑALA LO SIGUIENTE:</p> <p>SE ACOGE LA OBSERVACION; el Codigo SAP del Equipo: Angiografo Cardio vascular de Piso es 040010094 Se realizará el cambio del codigo SAP en APENDICE D del RTM</p>	<p>AL RESPECTO QUEDARÁ REDACTADO DE LA SIGUIENTE MANERA:</p> <p>ANEXO: APENDICE D</p> <p>DICE: SAP 040010144</p> <p>DEBE DECIR: SAP 040010094</p>																																				
2	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico				<p>En el presente requerimiento no se contempla el otorgamiento de adelantos al contratista, situación que consideramos necesario revisar. De acuerdo con lo dispuesto en el Decreto Supremo N°168-2020-EF, las entidades públicas están facultadas para otorgar adelantos de hasta el treinta por ciento (30%) del monto del contrato original, como medida destinada a favorecer la ejecución oportuna de los proyectos contratados. Asimismo, el Artículo 38.1 de la Ley de Contrataciones del Estado (LCE) establece expresamente que las entidades pueden entregar adelantos al contratista con el propósito de otorgarle liquidez. Este mecanismo es fundamental en contratos que requieren una significativa inversión inicial, como la adquisición e instalación de equipos especializados. Específicamente, en el presente proceso, el otorgamiento de adelantos contribuiría a:</p> <p>1.Facilitar la logística del proyecto: El transporte y entrega de equipos de alta tecnología requieren una planificación y desembolsos considerables antes de la llegada de los mismos al lugar de instalación. 2.Asegurar los trabajos de preinstalación: En muchos casos, es necesario realizar obras preliminares en las instalaciones de la entidad para recibir el equipamiento, las cuales deben financiarse previamente. 3.Garantizar el capital de trabajo del contratista: Esto permitirá que el proveedor pueda movilizar recursos financieros suficientes para iniciar las actividades previstas en el contrato, cumpliendo los plazos y estándares de calidad exigidos. Adicionalmente, debemos señalar que la entrega de adelantos no solo beneficia al contratista, sino también a la entidad convocante, ya que fomenta una ejecución presupuestaria más eficiente. Esto asegura que los recursos asignados al proyecto se empleen de manera oportuna, evitando retrasos que podrían incrementar los costos indirectos o comprometer los objetivos del proceso.</p> <p>Por las razones expuestas, solicitamos al Comité de Selección ACOGER la presente observación e incluir en la integración de las bases la disposición para otorgar un adelanto equivalente al 30% del monto del contrato original, conforme a lo permitido por el marco legal vigente y en beneficio del éxito del presente procedimiento de selección.</p>	Decreto Supremo N°168-2020-EF / Artículo 38.1 de la Ley de Contrataciones del Estado (LCE)	<p>NO SE ACOGE LA OBSERVACION, toda vez que en el estudio de mercado del presente requerimiento no ha contemplado adelantos; La entidad toma por conveniente realizar el proceso sin adelanto.</p>																																					
3	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico				<p>Mi representada formula la Observación sobre el Resumen Ejecutivo publicado en la plataforma SEACE, debido a que no se ha detallado que marcas cumplen a cabalidad con el requerimiento, siendo dicha información relevante conforme a la DIRECTIVA N°004-2019-OSCE/CD.</p> <p>Que, conforme se establece en la VII. DISPOSICIONES ESPECÍFICAS, 7.1. BIENES, el Resumen Ejecutivo debe contener información referida a entre otros a las marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento.</p> <p>Sobre el cumplimiento a cabalidad del Requerimiento de los bienes a adquirir, conforme se puede observar de las consultas y/u observaciones formuladas por mi representada el requerimiento (especificaciones técnicas) estaría aparentemente orientado al cumplimiento solo de una marca, generando un sesgo en contra de fomentar la participación de proveedores, y a su vez, contradiciendo aparentemente lo descrito en el Resumen Ejecutivo, toda vez que en el declara que si existe pluralidad de marcas que cumplen con el requerimiento.</p> <p>En este orden de ideas, del incumplimiento advertido en la presente observación, se evidencia además vulneraciones a los principios de Transparencia, publicidad y Competencia, recogidos en los literales c), d) y e) del Artículo 2 de la Ley 30225</p> <p>c) Transparencia. Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Este principio respeta las excepciones establecidas en el ordenamiento jurídico.</p> <p>d) Publicidad. El proceso de contratación debe ser objeto de publicidad y difusión con la finalidad de promover la libre concurrencia y competencia efectiva, facilitando la supervisión y el control de las contrataciones.</p> <p>e) Competencia. Los procesos de contratación incluyen disposiciones que permiten establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia.</p> <p>Por lo manifestado, solicitamos al comité ACOGER la observación formulada, por lo cual se brinde la información del nombre de las MARCAS que cumplirían a cabalidad con el requerimiento.</p>	Líteral c), d) y e) del artículo 2 ° Ley 30225	<p>Al respecto el Comité de Selección, precisa que de acuerdo a lo revisado en el expediente de selección, se visualiza que el modelo de FORMATO utilizado para realizar el RESUMEN EJECUTIVO es el vigente de acuerdo a la Directiva N° 004-2019 -OSCE/CD, la misma que en dicho modelo de Formato, NO OBLIGA ha señalar las marcas de los bienes wue cumplen con el requerimiento, solo precisa señalar si hay pluralidad de marcas "SI" o "NO", nada mas,</p> <p>Ademas dentro se su contenido señala lo siguiente. "En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto."</p> <table><tr><td>5.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO</td><td>SI</td><td>NO</td></tr><tr><td colspan="3">En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.</td></tr></table> <p>Por lo tanto, no se acoge su OBSERVACION.</p>	5.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	NO	En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.																																	
5.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	NO																																													
En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.																																															
4	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico	1.9		15	<p>1.9 PLAZO DE ENTREGA (Pág. 15) Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 180 DÍAS CALENDARIOS el cual incluye el plazo de entrega, su instalación, y puesta en funcionamiento, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</p> <p>9.2 PLAZO MÁXIMO DE ENTREGA (S/N Página) El postor indicará en su oferta, el plazo MÁXIMO DE ENTREGA, el cual se encuentra referido a la entrega de los bienes, instalación, puesta en funcionamiento de los equipos biomédicos y capacitación (al personal asistencial y la referida a servicio técnico especializado); los cuales se detallarán en el APÉNDICE D de acuerdo a cada ítem. El PLAZO MÁXIMO DE ENTREGA se empieza a contabilizar a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.</p> <p>Observamos que hay una incongruencia en no incluir a este contexto: ¿capacitación (al personal asistencial y la referida al servicio técnico especializado), siendo esencial y/o vital la capacitación a efectuarse luego del ingreso del bien y separa efectuar el manejo y el uso del bien requerido al presente procedimiento de selección; de no efectuarse la corrección de la misma al presente procedimiento de selección, se estaría transgrediendo y/o vulnerando a los principios de Transparencia, y Competencia, recogidos en los literales c), e) y f) del Artículo 2 de la Ley 30225 que se detalla:</p> <p>c) Transparencia. Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Este principio respeta las excepciones establecidas en el ordenamiento jurídico.</p> <p>e) Competencia. Los procesos de contratación incluyen disposiciones que permiten establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia.</p> <p>f) Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.</p> <p>Solicitamos al comité en efectuar la corrección al 1.9 el cual deberá efectuarse de esta forma: Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 180 DÍAS CALENDARIOS el cual incluye el</p>	Líterales c), e) y f) del Artículo 2 de la Ley 30225	<p>LA GERENCIA DE ESTIMACIÓN Y CONTROL DE BIENES ESTRATEGICOS - GECBE, SEÑALA LO SIGUIENTE:</p> <p>Teniendo en consideración que la presente contratación es bajo la modalidad LLAVE EN MANO se procede a disgregar cada una de las actividades a realizar el plazo máximo de entrega en el APÉNDICE D.</p> <p>* EL PLAZO MÁXIMO DE ENTREGA:</p> <table><tr><th>ACTIVIDADES A REALIZAR</th><th>DESCRIPCION</th><th>PLAZOS</th></tr><tr><td>ENTREGA DEL BIEN</td><td>Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.</td><td>155 días</td></tr><tr><td>INSTALACION</td><td>Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.</td><td>13 días</td></tr><tr><td>PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO</td><td>Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.</td><td>5 días</td></tr><tr><td>CAPACITACION</td><td>Capacitación al personal usuario y técnico.</td><td>7 días</td></tr><tr><td>PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)</td><td></td><td>180 DIAS CALENDARIOS</td></tr></table> <p>En ese sentido respecto a la observación planteada del proveedor se precisa, que las condiciones requeridas por el área usuaria incluye capacitación, la cual debe estar integradas en las bases del procedimiento de selección 1.9. PLAZO DE ENTREGA, por tal motivo SE ACOGE LA OBSERVACIÓN.</p> <p>Asi mismo, en el Numeral 6. respecto a LA PRESTACIÓN PRINCIPAL del RTM quedará redactado de la siguiente manera:</p> <p>a) Entrega del Bien: Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación. b) Instalación: Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino. c) Puesta en funcionamiento: Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico. d) Capacitación: Capacitación al personal usuario y técnico</p>	ACTIVIDADES A REALIZAR	DESCRIPCION	PLAZOS	ENTREGA DEL BIEN	Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.	155 días	INSTALACION	Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.	13 días	PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO	Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.	5 días	CAPACITACION	Capacitación al personal usuario y técnico.	7 días	PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)		180 DIAS CALENDARIOS	<p>QUEDANDO DE LA SIGUIENTE MANERA: APEDICE D</p> <p>* EL PLAZO MÁXIMO DE ENTREGA</p> <table><tr><th>ACTIVIDADES A REALIZAR</th><th>DESCRIPCION</th><th>PLAZOS</th></tr><tr><td>ENTREGA DEL BIEN</td><td>Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.</td><td>155 días</td></tr><tr><td>INSTALACION</td><td>Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.</td><td>13 días</td></tr><tr><td>PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO</td><td>Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.</td><td>5 días</td></tr><tr><td>CAPACITACION</td><td>Capacitación al personal usuario y técnico.</td><td>7 días</td></tr><tr><td>PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)</td><td></td><td>180 DIAS CALENDARIOS</td></tr></table> <p>Numeral 6. CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR</p> <p>PRESTACION PRINCIPAL</p> <p>a) Entrega del Bien: Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación. b) Instalación: Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino. c) Puesta en funcionamiento: Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico. d) Capacitación: Capacitación al personal usuario y técnico</p>	ACTIVIDADES A REALIZAR	DESCRIPCION	PLAZOS	ENTREGA DEL BIEN	Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.	155 días	INSTALACION	Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.	13 días	PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO	Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.	5 días	CAPACITACION	Capacitación al personal usuario y técnico.	7 días	PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)		180 DIAS CALENDARIOS
ACTIVIDADES A REALIZAR	DESCRIPCION	PLAZOS																																													
ENTREGA DEL BIEN	Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.	155 días																																													
INSTALACION	Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.	13 días																																													
PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO	Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.	5 días																																													
CAPACITACION	Capacitación al personal usuario y técnico.	7 días																																													
PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)		180 DIAS CALENDARIOS																																													
ACTIVIDADES A REALIZAR	DESCRIPCION	PLAZOS																																													
ENTREGA DEL BIEN	Incluye componentes, sus periféricos y accesorios en calidad de bulto y preinstalación.	155 días																																													
INSTALACION	Instalación del equipo biomédico en el Centro Asistencial de destino.	13 días																																													
PUUESTA EN FUNCIONAMIENTO	Incluye la ejecución de protocolos de pruebas y la obtención de la opinión favorable del usuario del equipo biomédico.	5 días																																													
CAPACITACION	Capacitación al personal usuario y técnico.	7 días																																													
PLAZO TOTAL (contabilizado a partir del día siguiente de la firma del contrato)		180 DIAS CALENDARIOS																																													

5	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	Cap.III	C05	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>En la ficha técnica IETSI Essalud</p> <p>C05 Un sistema de alimentación ininterrumpida (UPS) ON LINE DE DOBLE CONVERSIÓN AC/DC/DC/AC Y TRANSFORMADOR DE AISLAMIENTO INTERNO A LA SALIDA, VOLTAJE DE ENTRADA: 220V± 3% O MENOR, CAPACIDAD EN LA SALIDA 25% O MÁS, SUPERIOR A LA POTENCIA DE LOS EQUIPOS, AUTONOMÍA DE LA BATERÍA: MÍNIMO 10 MINUTOS DE CARGA MÁXIMA O UPS APROBADO POR EL FABRICANTE QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA.</p> <p>SOLICITAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN: ACLARAR, ¿SI EL UPS APROBADO POR EL FABRICANTE PARA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA ES EL MISMO QUE SOLICITAN EN TRABAJOS DE PREINSTALACION A06?</p>	No aplica	SE ACLARA QUE EL UPS INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS C05 Y LO INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE PREINSTALACION A06 ES EL MISMO UPS QUE TIENE COMO FINALIDAD PROTECCION ELECTRICA AL ANGIOGRAFO Y QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA FRENTE A UN CORTE INTEMPESTIVO DE ENERGIA ELECTRICA.	
6	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	A02	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. A02 EL PROVEEDOR DISEÑARÁ, SUMINISTRARÁ E INSTALARÁ EL TRANSFORMADOR ELÉCTRICO CON LA CAPACIDAD Y ESPECIFICACIONES QUE SEA NECESARIA PARA LA ÓPTIMA OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO Y SUS COMPONENTES.</p> <p>SOLICITAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN NOS ACLARE, ¿SI EL VOLTAJE TRIFASICO QUE DISPONEN PARA LA ALIMENTACION DEL ANGIOGRAFO ES DE 220 VAC O 380 VAC?</p>	No aplica	SE ACLARA LA CONSULTA LA ALIMENTACION QUE SE DISPONE PARA EL EQUIPO ANGIOGRAFO ES DE 380 TRIFASICO VAC	
7	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	A02	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. A02 EL PROVEEDOR DISEÑARÁ, SUMINISTRARÁ E INSTALARÁ EL TRANSFORMADOR ELÉCTRICO CON LA CAPACIDAD Y ESPECIFICACIONES QUE SEA NECESARIA PARA LA ÓPTIMA OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO Y SUS COMPONENTES.</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN: EN CASO DE QUE EL VOLTAJE TRIFASICO PARA LA ALIMENTACION DEL ANGIOGRAFO ES DE 380 VAC; EN NUESTRO CASO, NUESTRO ANGIOGRAFO TRABAJA EN 380 VAC, ENTONCES; ¿YA NO SERIA NECESARIO LA IMPLEMENTACION DE ESTE TRANSFORMADOR?, FAVOR CONFIRMAR.</p>	No aplica	<p>AL RESPECTO EL CENTRO ASISTENCIAL SEÑALA LO SIGUIENTE:</p> <p>SE ACLARA LA CONSULTA</p> <p>AL TENER LA ALIMENTACION EXISTENTE TRIFASICO 380 VAC QUE ALIMENTA DIVERSOS EQUIPAMIENTOS ES NECESARIO CONSIDERAR SU PROPIO TRANSFORMADOR CON LA CAPACIDAD Y ESPECIFICACIONES NECESARIAS PARA EL OPTIMO FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO.</p> <p>EL TRANSFORMADOR QUE SE SUMINISTRARA SERIA UNICAMENTE ALIMENTACION AL EQUIPO EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO.</p> <p>Es preciso señalar que, el postor podrá considerar en caso sea necesario un transformador de 380 VAC con la suficiente capacidad para el correcto y optimo funcionamiento del Equipo ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO.</p>	
8	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	A04	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. A04 EL PROVEEDOR DISEÑARÁ, SUMINISTRARÁ E INSTALARÁ UN ACONDICIONADOR DE LÍNEA, DE ACUERDO A LA DEMANDA DEL ANGIOGRAFO Y SUS COMPONENTES PERIFÉRICOS.</p> <p>EL ACONDICIONADOR DE LINEA ES UN ESTABILIZADOR DE VOLTAJE PARA LA PROTECCION DEL ANGIOGRAFO Y VIENE INCLUIDO DENTRO DEL UPS QUE SOLICITAN EN C05 DE EETT DEL EQUIPO.</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN: ¿CONFIRMAR QUE EL ACONDICIONADOR DE LINEA SE ENCUENTRA AL INTERIOR DEL UPS TRIFASICO O SE DEBERÁ COLOCAR UNO APARTE?</p>	No aplica	SE ACLARA LA CONSULTA EL ACONDICIONADOR DE LINEA SE DEBERA INSTALAR APARTE DEL UPS, ESTO PARA EVITAR EL SOBREDIMENSIONAMIENTO DEL SISTEMA DE UPS	
9	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	A07	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. A07 EL PROVEEDOR DISEÑARÁ SUMINISTRARÁ E INSTALARÁ FILTROS DE ARMÓNICOS NECESARIOS PARA LA ÓPTIMA OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO Y SUS COMPONENTES</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN: ACLARAR, ¿SI EL MODULO DE FILTROS DE ARMONICOS QUE SOLICITAN SE INSTALARA EN LA SUBESTACION DEL SOTANO?</p>	No aplica	SE ACLARA LA CONSULTA ES CORRECTO EL MODULO DE FILTROS DE ARMONICOS QUE SE SOLICITA SE INSTALARA EN SUBESTACION DE SOTANO	
10	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	C02	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. C02 SUMINISTRO E INSTALACIÓN DE UN SISTEMA INTERCOMUNICADOR QUE PERMITA LA COMUNICACIÓN ENTRE EL PERSONAL INTERVENCIONISTA UBICADO EN LAS SALAS DE PROCEDIMIENTOS CON EL PERSONAL UBICADO EN LAS SALAS DE CONTROL.</p> <p>EL SISTEMA ANGIOGRAFO EN SU COMPOSICION VIENE CON UN SISTEMA INTERCOMUNICADOR ENTRE SALA DE CONTROL Y SALA DE EXAMENES</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ SI ES EL SISTEMA DE COMUNICACIÓN ESTÁNDAR QUE DEBE TENER TODO ANGIOGRAFO PARA COMUNICACIÓN ENTRE SALA DE CONTROL Y SALA DE EXÁMENES.</p>	No aplica	ES CORRECTA SU APRECIACIÓN ESTE ES EL SISTEMA QUE PERMITE LA COMUNICACIÓN ENTRE EL PERSONAL INTERVENCIONISTA UBICADO EN LA SALA DE PROCEDIMIENTO CON EL PERSONAL UBICADO EN LA SALA DE CONTROL EN FORMA BIDIRECCIONAL	
11	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	C07	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. C07 SUMINISTRO E INSTALACIÓN FALSO CIELO RASO DE DRYWALL EN SALA DE PROCEDIMIENTOS (SEGÚN LO REQUIERA) Y CON BALDOSAS DE FIBRA MINERAL DE ALTA CALIDAD, NO INFLAMABLE E INODOROS, INSTALADOS CON PERFILES DE SUSPENSIÓN DE ALUMINIO Y COLGANTES DE ALAMBRE DE FIERRO GALVANIZADO, EN SALA DE PROCEDIMIENTOS, SALA DE CONTROL Y DE MÁQUINAS, INCLUYE FALSA VIGA DE DRYWALL EN CASO LO REQUIERA.</p> <p>POR LAS DIMENSIONES DE LA SALA EN CUANTO A ALTURA; NO SE PUEDE INSTALAR EL FALSO CIELO RASO. POR LO QUE CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN: ¿CONFIRMAR QUE NO SE INSTALARA FCR EN LA SALAS DE PROCEDIMIENTOS, CONTROL Y MAQUINAS?</p>	No aplica	AL RESPECTO DE PRECISA QUE NO SE INSTALARÁ FALSO CIELO RASO	
12	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	C08	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. C08 CONSTRUCCIÓN DE NUEVOS MUROS DE LADRILLO PARA ERRAMIENTOS DE AMBIENTES DE SALA DE PROCEDIMIENTOS, SALA DE MÁQUINA Y SALA DE CONTROL INCLUYE TARRAJEO DERRAME DE VANOS Y PINTURA</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ; SI, EN LA ACTUAL SALA DONDE SE ENCUENTRA INSTALADO EL ANGIOGRAFO TOSHIBA; ¿SE VA A REALIZAR CONTRUCCION DE NUEVOS MUROS? CONFIRMAR.</p>	No aplica	AL RESPECTO DE PRECISA QUE NO SE CONSTRUIRÁN MUROS NUEVOS	
13	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	C09	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. C09 DEMOLICIÓN DE MURO DE LADRILLO PARA APERTURA DE VANO (PUERTA) HACIA LA SALA DE MÁQUINA Y DEMOLICIÓN DE MURO DE LADRILLO PARA APERTURA DE VANO (VENTANA) HACIA LA SALA DE CONTROL INCLUYE EL RESANE DE PISO DETERIORADO PRODUCTO DE LA DEMOLICIÓN Y EL ACARREO Y ELIMINACIÓN DEL DESMONTE.</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN; SI, EN LA ACTUAL SALA DONDE SE ENCUENTRA INSTALADO OTRO ANGIOGRAFO, ¿SE VAN A REALIZAR DEMOLICION DE MURO? CONFIRMAR.</p>	No aplica	AL RESPECTO DE PRECISA QUE NO SE DEMOLERÁ NINGUN MURO	

14	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APÉNDICE J	D01	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>APÉNDICE J ¿ DESCRIPCIÓN DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LA PRE INSTALACIÓN</p> <p>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE-INSTALACIÓN DE EQUIPO ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO. SALA DE PROCEDIMIENTOS Y SALA DE CONTROL</p> <p>UN (01) EQUIPO DE AIRE ACONDICIONADO TIPO PAQUETE</p> <p>* SOLO FRIO, DESCARGA HORIZONTAL, RATIO DE EFICIENCIA ENERGÉTICA (EER) NO MENOR DE 11.0; REFRIGERANTE ECOLÓGICO (R410A); CERTIFICACIÓN AHRI, ISO 9001, ETL Y ETIQUETADO UL (POR LO MENOS DOS DE LOS CUATRO SEÑALADOS).</p> <p>LOS EQUIPOS DE AIRE ACONDICIONADO SE INSTALARÁN EN LA AZOTEA DE PISO 14 Y POR UN TEMA DE PESOS DE LOS EQUIPOS, CONSULTAMOS AL COMITÉ; SI, ¿ACEPTARIAN UN SISTEMA DE AIRE ACONDICIONADO TIPO SPLIT DUCTO PARA LA SALA DE PROCEDIMIENTOS Y CONTROL?</p>	No aplica	<p>SE ACLARA QUE:</p> <p>RESPUESTA: Para evitar la necesidad de instalar un equipo demasiado pesado en la azotea, se deberá considerar los siguientes equipos:</p> <p>* Sala de Procedimientos: Unidad Manejadora de Aire (UMA), la cual deberá instalarse en el ambiente alejado a la Sala de Control (piso 11); Unidad condensadora, la cual deberá instalarse en la azotea.</p> <p>* Sala de Control: Unidad Manejadora de Aire (UMA) o split ducto o fan coil, la cual deberá instalarse en el ambiente alejado a la Sala de Control (piso 11); Unidad condensadora, la cual deberá instalarse en la azotea.</p> <p>* Sala de Máquinas: Mini split o Split piso techo o Split ducto o fan coil, la cual deberá instalarse en el ambiente alejado a la Sala de Control (piso 11); Unidad condensadora, la cual deberá instalarse en la azotea.</p>	
15	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico				<p>En las bases administrativas; se señala:</p> <p>DE LA PRESTACION PRINCIPAL</p> <p>CONSULTAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN; PARA EL CASO DEL TRASLADO DEL ANGIOGRAFO INDICAR LA UBICACIÓN FINAL DEL TRASLADO; SI, ¿ES EN EL INTERIOR DEL HOSPITAL O FUERA; Y SI LOS COMPONENTES DEBEN SER EMBALADOS?</p>	No aplica	<p>SEGÚN LO INDICADO POR EL CENTRO ASISTENCIAL</p> <p>SE ACLARA QUE EN EL AMBIENTE DE INTERVENCION NO HAY ANGIOGRAFO QUE DESMONTAR Y EL NUEVO ANGIOGRAFO DEBERA SER TRASLADADO HASTA EL INTERIOR DEL HOSPITAL CORRECTAMENTE EMBALADOS</p> <p>Asi mismo se precisa que:</p> <p>_ Se suprimirá el "Desmontaje del equipo existente" en el Apendice D"</p> <p>_ Se suprimirá los numerales 6.3.1, 6.3.9, 6.3.11, 6.3.12 que esta referido al desmontaje y/o instalación del equipo.</p>	<p><u>MODIFICACIÓN DE ACUERDO AL RTM:</u></p> <p>APENDICE D</p> <p>Se suprimirá el "Desmontaje del equipo existente" en el Apendice D"</p> <p>De otro lado, Se suprimirá los numerales 6.3.1, 6.3.9, 6.3.11, 6.3.12 que esta referido al desmontaje y/o instalación del equipo.</p>
16	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	2.2.1.1.	g)	18	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta.</p> <p>g) HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO (Apéndice H) para la verificación e identificación del equipo ofertado. El postor deberá presentar la configuración del equipo ofertado de acuerdo a los requerimientos técnicos mínimos de la ficha técnica e indicando claramente las partes, componentes, accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo, año e fabricación y país de origen. Cabe señalar, que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva, en concordancia con lo señalado en la hoja de presentación del producto y la referencia indicada por el postor en la columna folio (s). Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta) del equipo principal, componentes y accesorios para sustentar que los bienes ofertados cumplen con los requerimientos solicitados por ESSalud, de acuerdo al siguiente detalle:</p> <p>DENOMINACIÓN DEL EQUIPO: ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO</p> <p>SUSTENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS LITERALES A01 AL A16,B01 AL B34, C01 AL C05, D01.</p> <p>Consultamos al comité de selección ¿a qué se refiere hojas técnicas?</p>	No aplica	<p>SE ACLARA LA CONSULTA, Las hojas técnicas son documentos específicos proporcionados por el fabricante que detallan las características y especificaciones técnicas del equipo, componentes y accesorios que se están ofreciendo. Estas hojas técnicas pueden incluir:</p> <p>Detalles sobre el rendimiento, capacidades, dimensiones, material, potencia, frecuencia, etc.; Información sobre la funcionalidad, ventajas, modos de operación y cualquier otra característica distintiva del equipo; Certificaciones como detalles sobre las normativas, estándares internacionales o locales que cumple el equipo, así como los certificados de calidad o seguridad que se han obtenido; Información sobre la garantía ofrecida y el tipo de soporte técnico disponible; las hojas técnicas también pueden incluir instrucciones de instalación, operación y mantenimiento básico.</p> <p>El objetivo de estas hojas técnicas es proporcionar evidencia clara y detallada de que los equipos, componentes y accesorios ofrecidos cumplen con los requisitos técnicos especificados por ESSalud.</p>	
17	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	APENDICE G	C05	3/3	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>C ACCESORIOS</p> <p>C05 UN (01) SISTEMA DE ALIMENTACIÓN ININTERRUMPIDA (UPS) ¿ON LINE¿ DE DOBLE CONVERSIÓN AC/DC DC/AC Y TRANSFORMADOR DE AISLAMIENTO INTERNO A LA SALIDA; VOLTAJE DE ENTRADA 220 V ± 10% O MAYOR, VOLTAJE DE SALIDA: 220V ±3% O MENOR; CAPACIDAD DE POTENCIA EN SALIDA 25% O MÁS, SUPERIOR A LA POTENCIA DE LOS EQUIPOS, AUTONOMÍA DE BATERÍA MÍNIMO 10 MINUTOS A CARGA MÁXIMA O UPS APROBADO POR EL FABRICANTE QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA.</p> <p>Solicitamos por favor aclarar si este UPS se refiere al UPS de la consola o al UPS principal para el equipo de angiografía.</p>	No aplica	<p>SE ACLARA LA CONSULTA</p> <p>QUE EL UPS INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS C05 Y LO INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE PREINSTALACION A06 ES EL MISMO UPS QUE TIENE COMO FINALIDAD PROTECCION ELECTRICA AL ANGIOGRAFO Y QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA FRENTE A UN CORTE INTEMPESTIVO DE ENERGIA ELECTRICA.</p>	
18	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	2.2.1.1.	g)	18	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta.</p> <p>g) HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO (Apéndice H) para la verificación e identificación del equipo ofertado. El postor deberá presentar la configuración del equipo ofertado de acuerdo a los requerimientos técnicos mínimos de la ficha técnica e indicando claramente las partes, componentes, accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo, año e fabricación y país de origen. Cabe señalar, que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva, en concordancia con lo señalado en la hoja de presentación del producto y la referencia indicada por el postor en la columna folio (s). Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta) del equipo principal, componentes y accesorios para sustentar que los bienes ofertados cumplen con los requerimientos solicitados por ESSalud, de acuerdo al siguiente detalle:</p> <p>DENOMINACIÓN DEL EQUIPO: ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO</p> <p>SUSTENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS LITERALES A01 AL A16,B01 AL B34, C01 AL C05, D01.</p> <p>Solicitamos al Comité de Selección CONFIRMAR que, para dar cumplimiento de las características técnicas referidas a los PERIFERICOS/ADITAMENTOS podrá sustentar con una Declaración Jurada firmada por el Postor, acreditando el cumplimiento de entrega de estos requerimientos o será suficiente acreditar el numeral d) con el Anexo N°3?</p>	No aplica	<p>SE ACLARA LA CONSULTA, para el sustento de los PERIFERICOS/ADITAMENTOS, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado en el numeral 6.2, literal c) del RTM.</p>	
19	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Específico	8.	c)	S/N	<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>8. GARANTIA COMERCIAL</p> <p>c) El contratista queda obligado a extender el plazo de vigencia del equipo biomédico, en coordinación con la Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicios del centro asistencial o quien haga sus veces, cuantas veces sea necesario, por un plazo igual al período de tiempo que se encuentre inoperativo por causas atribuibles al contratista.</p> <p>Solicitamos al COMITÉ DE SELECCIÓN, nos aclare si la extensión de garantía será realizada desde el primer día de la falla del equipo o se contabilizará a partir de la culminación del día 20, es decir, culminado el plazo inicial de atención de la falla indicada en el literal b) del presente numeral</p>	No aplica	<p>SE ACLARA LA CONSULTA, la extension de la garantia se contabilizara a partir del día siguiente de la notificación al contratista de la falla (atribuible al contratista) del equipo,</p>	

9

7

							<p>En las bases administrativas; solicitan:</p> <p>1.9 y 9.2 Plazo de entrega</p> <p>En relación al plazo de entrega, de acuerdo con lo indicado en las bases se indica en el numeral 1.9 Pag. 15 de las bases que los bienes se entregaran en el plazo de 180 días calendario, el cual incluye su entrega, instalación y puesta en funcionamiento, sin embargo, en el numeral 9.2 de la Pag 54 menciona que incluye la capacitación. Favor solicitamos a la entidad confirmar que el tiempo de la capacitación no se incluye en el tiempo de plazo de entrega.</p> <p>En las bases administrativas del presente procedimiento de selección solicitan: Capítulo I: 1.9 Plazo de entrega Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 180 DÍAS CALENDARIOS el cual incluye el plazo de entrega, su instalación, y puesta en funcionamiento, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación. Capítulo III - Del Apéndice D Plazo de entrega: 180 días Plazo máximo de entrega: se refiere a la entrega de los bienes, instalación y puesta en funcionamiento de los equipos biomédicos y capacitación (al personal asistencial y la referida al servicio técnico especializado) OBSERVAMOS lo establecido en las bases administrativas, debido a que los procesos de importación en este tipo de equipos al ser fabricados con la más alta tecnología existente en el mercado, tal como su componente, son configurados y fabricados de acuerdo a la necesidad del cliente (Según especificación técnica) Se debe considerar que los tiempos deben ser razonables y proporcionales a la naturaleza y complejidad al momento de entregar el equipo a importarse para el presente proceso de 01 equipo médico ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE PISO más el incluir la instalación y operatividad del bien antes señalado, es fabricado una vez suscrito el contrato, por lo que considerará 180 días como máximo en el plazo de entrega del bien, limitaría la participación de postores en el proceso de selección, afectando la pluralidad. Ello representa una DESPROPORCIONALIDAD, afectando la igualdad de trato de los proveedores pues es una exigencia ventajosa para algún proveedor en específico. En ese contexto, de conformidad con el literal a) b), c) y f) del artículo 2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado, la indicación del plazo de reparación debe guardar vinculación, razonabilidad y proporcionalidad con el objeto de la contratación, sino se estaría trasgrediendo el principio de libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Por lo antes expuesto y con la finalidad de permitir la pluralidad de marcas y postores, Solicitamos al comité de selección la modificación de las bases ampliando el plazo de entrega, modificando de esta forma que se detalla:</p> <p>Al Capítulo I 1.9 Plazo de entrega Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 240 DÍAS CALENDARIOS el cual incluye el plazo de entrega, su instalación, y puesta en funcionamiento, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación. CAPÍTULO III. Del Apéndice D Plazo de entrega: 240 días Plazo máximo de entrega: se refiere a la entrega de los bienes, instalación y puesta en funcionamiento de los equipos biomédicos y capacitación (al personal asistencial y la referida al servicio técnico especializado)</p>			
20	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico	1.9	15		Literal a) b), c) y f) del artículo 2 de la Ley 30225	NO SE ACOGE LA OBSERVACION, toda vez que durante la etapa de indagación de Mercado, en el marco de la pluralidad de marcas y postores, la Entidad estableció que el plazo máximo de entrega del bien era de 180 días calendarios.	
21	20263368992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Específico	2.2.1.1.	g)	18	literal a) b), c) f) del artículo 2 - Ley 30225	NO SE ACOGE LA OBSERVACION, para el sustento de los literales C01, C02, C03, C04 Y C05, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado en el numeral 6.2, literal c) del RTM	
22	20548739641	GE HEALTHCARE DEL PERU S.A.C.	Consulta	Específico	2.2.1.1	g)	18		SE ACLARA LA CONSULTA, para el sustento de los PERIFERICOS/ADITAMIENTOS, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado en el numeral 6.2, literal c) del RTM.	
23	20548739641	GE HEALTHCARE DEL PERU S.A.C.	Observación	Específico	8	b)	54	literal c) del artículo 2 de la Ley 30225	NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN, la Entidad considera que el equipo adquirido sea de calidad, que asegure que el bien adquirido este libre de defectos durante y después de la compra, y, si el producto no cumple con los estándares prometidos, la Entidad tenga derecho al reemplazo.	
24	20548739641	GE HEALTHCARE DEL PERU S.A.C.	Consulta	Específico	8	NA	54		SE ACLARA LA CONSULTA, la extensión de la garantía se contabilizara a partir del día siguiente de la notificación al contratista de la falla (atribuible al contratista) del equipo,	
25	20548739641	GE HEALTHCARE DEL PERU S.A.C.	Consulta	Específico	10	10.4	55		SE ACLARA LA CONSULTA, en relación a brindar información detallada sobre Diagrama de bloques, se aceptara un documento de fabricante que señale que el Diagrama de Bloque corresponde a información técnica de propiedad intelectual o información confidencial de fabricante.	
26	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	3.1	C01	105		SE ACLARA LA CONSULTA, Si, efectivamente, cuando se menciona "polígrafo móvil", se hace referencia a la capacidad del polígrafo para ser movido dentro de la sala de procedimientos o área de examen. Esto significa que el dispositivo debe tener la posibilidad de ser transportado o colocado en diferentes ubicaciones dentro del entorno clínico sin perder la conexión con el paciente, permitiendo su uso durante el procedimiento de angiografía cardiovascular. El polígrafo debe tener un sistema de cables o conexiones que facilite su traslado dentro de la sala sin comprometer las mediciones o la calidad de la información que proporciona. Es decir, no es un polígrafo fijo, sino uno que puede ser movido con facilidad entre los monitores y otras áreas relevantes de la sala de examen.	
27	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	3.1	C01	105		SE ACLARA LA CONSULTA SEGÚN LO INDICADO POR LA RED ASISTENCIAL mediante el correo de fecha 20.03.25; el Programa de Hemodinamica completa incluye todos los parametros consignados por el Consultante, Gradientes, Derivaciones, Shunts, Área de válvulas, trabajo y potencia, índice cardiaco, flujo y volumen sistólico, Resistencias y Calculos de Presión. En el caso de "Regurgitación" u otros parametros son opcionales.	

28	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	2.2.1.1.	E	18	<p>En la sección 2.2.1.1 "Documentos de presentación obligatoria" y también en la sección 6.2 "Requisitos de admisibilidad" se establece lo siguiente:</p> <p>e) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente a la presentación de oferta, cuando sea aplicable, del(los) ítem(s) ofertado(s), de sus componentes, de sus periféricos y de sus accesorios, según corresponda(...)</p> <p>f) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), del(los) ítem(s) ofertado(s), deberá estar emitido por el fabricante Nacional o extranjero (...)</p> <p>Norma ISO 13485 vigente o FDA</p> <p>Solicitamos amablemente al Comité de Selección, confirmar si los documentos mencionados solo se requieren para el "Bien Principal" (Angiógrafo Cardiovascular de Piso) y no para los accesorios o periféricos</p>	<p>LA GERENCIA DE ESTIMACIÓN Y CONTROL DE BIENES ESTRATEGICOS - GECBE, SEÑALA LO SIGUIENTE:</p> <p>SE ACLARA LA CONSULTA, los documentos mencionados están referidos solo al bien principal y componentes</p> <p>Por lo tanto en el literal a) del numeral 6.2 del RTM, se suprimirá los accesorios y periféricos.</p>	<p>QUEDARÁ DE LA SIGUIENTE MANERA:</p> <p>6.2. REQUISITOS DE ADMISIBILIDAD</p> <p>a) REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del(los) ítem(s) ofertado(s), de sus componentes, según corresponda, de acuerdo a lo establecido por la normativa vigente de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID). Los componentes del(los) ítem(s) ofertado(s) podrán contar con un registro sanitario o certificado de registro sanitario individual para cada uno de estos, debiendo constar expresamente que dichos componentes corresponden al(los) ítem(s) ofertado(s) (el registro sanitario puede ser conjunto o independiente por cada uno de los componentes del bien ofertado). Asimismo, el registro sanitario o certificado de registro sanitario del(los) ítem(s) ofertado(s), sus componentes, podrán estar a nombre del postor o de terceros.</p> <p>En caso el(los) ítem(s) ofertado(s), sus componentes, no requieran registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente, deberán presentar un documento de la DIGEMID donde se precise ello o la relación de productos que a la fecha no están sujetos a otorgamiento de registro sanitario emitido por DIGEMID, dado que no se aceptarán declaraciones juradas del postor.</p> <p>Asimismo, se precisa que los bienes que no requieren registro sanitario tampoco requerirán de la presentación del BPM y la autorización sanitaria de funcionamiento.</p>
29	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Específico	2.2.1.1	G	18	<p>En la sección 2.2.1.1 "Documentos de presentación obligatoria", en el literal g) y también en la sección 6.2 "Requisitos de admisibilidad" en el literal c) se establece lo siguiente:</p> <p>h) Hoja de Presentación de Producto (Apéndice H), (...) para sustentar que los bienes ofertados cumplen con los requerimientos solicitados, de acuerdo al siguiente detalle: Requerimiento Técnicos de los literales: A01 al A16, B01 al B34, C01 al C05 y D01.</p> <p>Al respecto, solicitamos amablemente que los ítems de la sección C y D de las Especificaciones Técnicas se sustenten mediante la declaración jurada del Anexo 3, debido a que son periféricos/accesorios y el bien principal de la contratación es el Angiógrafo Cardiovascular de Piso.</p>	<p>Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado</p> <p>SE ACLARA LA CONSULTA, para el sustento de los literales A01 al A16, B01 al B34, C01 al C05 y D01, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado en el numeral 6.2, literal c) del RTM.</p> <p>Por lo cual NO SE ACOGE LA OBSERVACION.</p>	
30	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Específico	2.5	-	20	<p>En la sección 2.5 y 11.2 "Forma de Pago", se indica lo siguiente:</p> <p>PRESTACIÓN PRINCIPAL</p> <p>La entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, luego de suscrito el Acta de Recepción, instalación y puesta en funcionamiento, por cada orden de compra debidamente ejecutada en cada centro asistencial (...).</p> <p>Solicitamos amablemente, considerar el pago en un UNICO PAGO, considerando que la presente adquisición corresponde a la entrega de 01 equipo para un 01 centro asistencial, solicitamos que el pago de la prestación principal sea ejecutado al 100% luego de la conformidad respectiva.</p>	<p>Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado</p> <p>SE ACOGE LA OBSERVACIÓN, se describirá la sección 2.5 de la siguiente manera: "la entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO UNICO, luego de suscrito el acta (...)".</p> <p>Para el numeral 11.2 Forma de Pago; Prestación Principal, se describa de la siguiente manera: "la entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO UNICO, luego de (...)"</p>	<p>QUEDANDO DE LA SIGUIENTE MANERA EN EL RTM</p> <p>11.2. FORMA DE PAGO</p> <p>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pago unico, luego de suscrito el Acta de Recepción, instalación y puesta en funcionamiento por cada orden de compra debidamente ejecutada en cada centro asistencial.</p>
31	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Anexo	7	-	41	<p>De acuerdo a las bases administrativas, el Anexo 7 indica: "Experiencia del Postor"</p> <p>Solicitamos amablemente confirmar si es un error de tipeo, ya que según las Bases estándar aprobadas por el OSCE, la Experiencia del Postor corresponde al "Anexo 8"</p>	<p>Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado</p> <p>Al respecto el Comité de Selección precisa que, de acuerdo a las base Administrativas publicadas la experiencia de postor el Anexo 7,- Experiencia del Postor, es la misma que este numero de Anexo 7, está condicionada a los requisitos de Calificación del Numeral 3.2 - Requisitos de Calificación y Literal B. , donde en su contenido señala el ANEXO 7. En tal sentido se precisa que no hubo ningún error de tipeo.</p> <p>Por lo tanto NO SE ACOGE LA OBSERVACION.</p>	
32	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	8	A	53	<p>En la sección 8 "Garantía Comercial", en el literal a) se indica lo siguiente:</p> <p>a) De requerirse nuevos repuestos para realizar la reparación del equipo, el contratista solicitará al Jefe de la Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicios del centro asistencial o quien haga sus veces, el retiro del repuesto a ser reemplazado por garantía (...)</p> <p>Se solicita a la entidad CONFIRMAR que en el caso que surja una actividad correctiva que implique el cambio de repuestos, este cambio se realizará bajo la modalidad de RECAMBIO, es decir, la entidad entrega el repuesto, pieza, componente, accesorio y/o consumible malgrado al postor adjudicado y este, entrega la nueva pieza, posterior al debido proceso de importación del mismo.</p>	<p>SE ACLARA LA CONSULTA, de necesitarse repuestos para la reparación del equipo, el contratista coordinará con el Centro Asistencial de Destino - Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicios el retiro del(los) repuesto(s), el Contratista realizará la actividad de desinstalación del(los) repuesto(s), y después de gestionar la importación trae repuestos de reemplazo, nuevos y sin uso, e instalará en el equipo a ser reparado.</p> <p>En relación a ello, se precisa que el CAMBIO de repuesto, se realizará el mismo día de la reparación del equipo, tener presente que el repuesto deberá ser nuevo y sin uso por parte del postor adjudicado.</p> <p>Asi mismo, una vez reparado el equipo del Centro Asistencial de Destino entregará el repuesto averiado y/o malgrado al postor adjudicado.</p>	
33	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apéndice J	D	95	<p>Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, sección D "SISTEMA DE AIRE ACONDICIONADO", se requiere confirmar lo siguiente:</p> <p>-Solicitan un nivel de ruido no mayor a 40 dB(A), ¿esto es de presión sonora o potencia sonora?</p> <p>-Requieren un equipo de aire acondicionado tipo paquete para la sala de control ¿Podemos plantear una UMA+Condensadora? Esto debido a que las condiciones actuales de los ambientes harían muy difícil la instalación de un sistema tipo paquete.</p> <p>-Por favor confirmar cuántas son las horas de funcionamiento previstas del equipamiento</p> <p>-Solicitan ventiladores Faja Polea y esta tecnología es obsoleta ¿podemos plantear ventiladores Plug Fan EC?</p> <p>-Solicitan caja portafilos ¿En caso de aceptar el cambio por la manejadora podemos incluir todos estos filtros en el equipo?</p> <p>-Por favor confirmar si podemos sustituir los manómetros analógicos por digitales ya que el planteamiento pasa por proponer una manejadora con tablero de control y fuerza incorporado.</p> <p>-Solicitan equipos Split decorativos o piso techo para salas de máquinas ¿se puede cambiar por un fan coil o un Split ducto?</p> <p>- ¿Se puede utilizar la fachada del edificio para la comunicación del Aire Acondicionado?</p> <p>- Por favor confirmar en planos cual será la ubicación del evaporador y condensador del Aire Acondicionado y la ruta de la ductería hacia la sala</p> <p>- Por favor confirmar en planos cual será el punto de drenaje para los nuevos sistemas de Aire Acondicionado</p> <p>- En caso el sistema UMA se ubica en la azotea del edificio, por favor confirmar que el piso soportará el respectivo peso</p>	<p>AL RESPECTO EL CENTRO ASISTENCIAL SEÑALA LO SIGUIENTE:</p> <p>SE ACLARAN LAS CONSULTAS</p> <p>Solicitan un nivel de ruido no mayor a 40 dB(A), ¿esto es de presión sonora o potencia sonora?</p> <p>RESPUESTA: El nivel de ruido mencionado se refiere a presión sonora.</p> <p>Requieren un equipo de aire acondicionado tipo paquete para la Sala de Control ¿Podemos plantear una UMA+Condensadora? Esto debido a que las condiciones actuales de los ambientes harían muy difícil la instalación de un sistema tipo paquete.</p> <p>REPUESTA: El espacio mecánico disponible para los equipos de aire acondicionado (ambiente adyacente a Sala de Control) no es la más adecuada para instalar un equipo de aire acondicionado tipo paquete, además, instalar una UMA en dicho espacio, así como, instalar su correspondiente unidad condensadora en la azotea, facilitaría sobremanera la instalación del equipo de aire acondicionado. Se acepta la propuesta.</p> <p>Por favor confirmar cuántas son las horas de funcionamiento previstas del equipamiento</p> <p>REPUESTA: Las horas previstas de funcionamiento del aire acondicionado depende del uso de la sala. Según lo confirmado por el área usuaria (asistencial): "está previsto disponibilidad de funcionamiento de 24 horas al día los 365 días del año, tal y como sucede con todos estos equipos a nivel mundial".</p> <p>Solicitan ventiladores Faja Polea y esta tecnología es obsoleta ¿podemos plantear ventiladores Plug Fan EC?</p> <p>RESPUESTA: Los ventiladores tipo Plug Fan, equipados con motor EC, están diseñados para obtener una alta eficiencia energética, asimismo, permiten el control del caudal, por lo que, se considera que es una mejor alternativa (en comparación con los ventiladores centrífugos de transmisión por fajas y poleas) para ser utilizada en la presente aplicación. Se acepta la propuesta.</p> <p>Solicitan caja portafilos ¿En caso de aceptar el cambio por la manejadora podemos incluir todos estos filtros en el equipo?</p> <p>RESPUESTA: Las UMAs son tipo modular, por lo que, se adaptan a los requerimientos del proyecto. Se considera una mejor alternativa (en comparación con caja porta filtros) que la UMA sea suministrada con su propia sección de filtración. Se acepta la propuesta.</p> <p>Por favor confirmar si podemos sustituir los manómetros analógicos por digitales ya que el planteamiento pasa por proponer una manejadora con tablero de control y fuerza incorporado.</p> <p>RESPUESTA: Se acepta la propuesta.</p> <p>Solicitan equipos Split decorativos o piso techo para salas de máquinas ¿se puede cambiar por un fan coil o un Split ducto?</p> <p>RESPUESTA: Siempre que cumpla las condiciones ambientales requeridas por el angiografo cardiovascular, podrá suministrar, equipo de aire acondicionado tipo mini split, split piso techo, fan coil o split ducto, para la sala de máquinas.</p> <p>¿Se puede utilizar la fachada del edificio para la comunicación del Aire Acondicionado?</p> <p>RESPUESTA: Si se puede utilizar la fachada para las tuberías de cobre (circuito de refrigeración) y cables eléctricos (fuerza, control y tierra).</p> <p>Por favor confirmar en planos cual será la ubicación del evaporador y condensador del Aire Acondicionado y la ruta de la ductería hacia la sala</p> <p>RESPUESTA: Ver plano adjunto.</p> <p>Por favor confirmar en planos cual será el punto de drenaje para los nuevos sistemas de Aire Acondicionado</p> <p>RESPUESTA: Por el espacio mecánico indicado en el plano adjunto pasa una troncal de desagüe. En dicha troncal se deberá conectar el drenaje de los equipos de aire acondicionado con su respectiva trampa de olor. En caso el sistema UMA se ubica en la azotea del edificio, por favor confirmar que el piso soportará el respectivo peso</p> <p>RESPUESTA: La UMA deberá instalarse en el piso 11, en el ambiente adyacente a la Sala de Control (según lo indicado en el plano adjunto). En la azotea deberán instalarse las unidades condensadoras. La estructura actual si soporta el peso de las referidas unidades, teniendo en cuenta que deben contar con soportes antivibratorios.</p>	
34	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apéndice J	C	94	<p>Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, sección C "INFRAESTRUCTURA", se requiere confirmar lo siguiente:</p> <p>-Por favor brindar los planos arquitectónicos de los ambientes en donde se instalará el Angiógrafo junto con las dimensiones y ubicación de la Sala de Examen, Sala de Control y Sala de Máquinas. Asimismo, por favor confirmar en qué ubicación del Hospital se deberá instalar el angiografo.</p> <p>-Por favor confirmar si los postes deberán incluir el refuerzo estructural en sus ofertas. Asimismo, por favor brindar los planos estructurales del pabellón donde se instalará el nuevo equipo así como estudios de resistencia de la placa y el concreto actual entre otros para poder hacer un dimensionamiento correcto en la oferta económica</p> <p>- Por favor brindar los planos mecánicos de los ambientes</p> <p>- Por favor confirmar que ninguno de los muros que deberán demoler los proveedores para construir los nuevos ambientes (Sala de Examen, Sala de Control y Sala de Máquinas) sea un muro portante.</p> <p>- Por favor confirmar si durante la realización de los trabajos de preinstalación se podrá interrumpir el tránsito en los ambientes a intervenir</p>	<p>AL RESPECTO DE PRECISA QUE:</p> <p>_ Se entregará los planos arquitectónicos (Ver plano)</p> <p>_ Incluir refuerzo estructural. Se entregará planos estructurales</p> <p>_ Se entregará los planos mecánicos</p> <p>_ Los muros a demoler no son portantes</p> <p>_ Si se puede interrumpir el tránsito en los ambientes a intervenir</p>	

								En el literal C12 de las Especificaciones Técnicas de Preinstalación se establece que los postores deberán incluir en sus ofertas las puertas plomadas. Por favor confirmar si será necesario que estas puertas plomadas cuenten con una pequeña ventana para visualización.		Se confirma que las puertas plomadas deberán contar con una pequeña ventana para visualización	
35	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apendice J	C12	95				
36	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apendice J	A	93	Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, sección A "SISTEMA ELÉCTRICO", se requiere confirmar lo siguiente: - Por favor confirmar si el Hospital cuenta con la potencia necesaria para el funcionamiento del angiógrafo y el sistema de Aire Acondicionado (200 kVA) - Por favor confirmar en planos la ubicación de la subestación eléctrica desde la cual se deberá alimentar al angiógrafo - Por favor confirmar qué valor de voltaje suministrará el Hospital para alimentar al angiógrafo - Por favor solicitamos brindar los planos eléctricos para desmontar las conexiones existentes.		SE ACLARA LA CONSULTA EL HOSPITAL CUENTA CON RESLADO DE UN TRANSFORMADOR DE 500 KVA QUE SE ENCUENTRA EN SOTANO EN SUBESTACION S, SE ADJUNTAN PLANO DE UBICACIÓN DE SUB ESTACION . LA ALIMENTACION ELECTRICA SERA TRIFASICA 380 SE ADJUNTA LOS PLANOS .	
37	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apendice J	A	93	Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, se requiere confirmar lo siguiente: - Por favor confirmar que el alcance de los trabajos del proveedor adjudicado será solo en la Sala de Examen, Sala de Control y Sala de Máquinas		Se confirma que el alcance de los trabajos sólo serán en la Sala de Exámen, Sala de Control y Sala de Máquinas.	
38	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apendice J	B	94	Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, sección B "SISTEMA DE PUESTA A TIERRA", se requiere confirmar lo siguiente: - Por favor confirmar si se podrá utilizar un pozo a tierra faragauss ya que los espacios son limitados en el Hospital		SE ACLARA LA CONSULTA SI SE ACEPTA LAS RECOMENDACIONES YA QUE EL SISTEMA DE POZO A TIERRA CON ELECTRODO MAGNETO ACTIVO ESTÁ DESARROLLADO PARA MEJORAR LA EFICIENCIA DEL SISTEMA DE PUESTA A TERRA CUYA FUNCION PRINCIPAL ES LA DE PROTEGER TANTO AL LA PERSONA COMO EQUIPOS ELÉCTRICOS.	
39	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	Apendice J	-	94	Respecto a las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, específicamente a las REDES, se requiere confirmar lo siguiente: - Por favor indicar qué categoría se usará para el cable de data y confirmar cuántos puntos de red se necesitarán en la Sala de Comando. - Por favor confirmar en planos la ubicación del Switch más cercano a la Sala de Control		AL RESPECTO DE ACLARA QUE La categoría a usar es CAT6 y se requiere 4 puntos de red en la Sala de Comando. Los dos rectángulos rojos son los gabinetes más cercanos.(Según adjunto plano Informático)	
40	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Específico	3.1	C05	105	En el literal C05 de las Especificaciones Técnicas del Angiógrafo Cardiovascular de Piso se requiere lo siguiente: C05 UN (01) SISTEMA DE ALIMENTACIÓN ININTERRUMPIDA (UPS) "ON LINE" DE DOBLE CONVERSIÓN AC/DC DC/AC Y TRANSFORMADOR DE AISLAMIENTO INTERNO A LA SALIDA; VOLTAJE DE ENTRADA: 220V +/- 10% O MAYOR; VOLTAJE DE SALIDA: 220V +/- 3% O MENOR; CAPACIDAD DE POTENCIA EN SALIDA 25% O MÁS SUPERIOR A LA POTENCIA DE LOS EQUIPOS; AUTONOMÍA DE BATERÍA MÍNIMO 10 MINUTOS A CARGA MÁXIMA O UPS APROBADO POR EL FABRICANTE QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA Entendemos que este UPS solicitado es para alimentar al Angiógrafo y lo que se requiere es que permita finalizar los procedimientos de fluoroscopia: - Por favor confirmar que no se requerirá que el angiógrafo trabaje a su máxima capacidad de potencia con el UPS pues esto implicaría que el sistema sea mucho más grande y actualmente no hay espacio en la Sala de Máquinas para ubicar un UPS tan grande. Siendo así, los kVA del UPS serán solo los necesarios para finalizar un procedimiento ante un corte de energía intempestivo según cada fabricante. - Por favor confirmar que, en caso los postores incluyan un "UPS aprobado por el fabricante" entonces también el voltaje de salida del UPS será el aprobado por el fabricante pues este voltaje debe ser igual al del rango del angiógrafo que está entre 380V a 480V. Además, en las Especificaciones Técnicas de Preinstalación, en el literal A06, se establece lo siguiente: A06 EL PROVEEDOR DISEÑARÁ, SUMINISTRARÁ E INSTALARÁ UN UPS QUE INCLUYA UN SISTEMA SEGURO DE PROTECCIÓN CONTRA: TRANSITORIOS, ARMÓNICOS, PICOS DE SOBRETENSIÓN, BAJO VOLTAJE, ALTO VOLTAJE, BAJO NIVEL DE ENERGÍA LOCAL Y CORTES DE ENERGÍA ELÉCTRICA, QUE GARANTICE SU FUNCIONAMIENTO ÓPTIMO DEL ANGIOGRAFO, DESPUÉS DE DICHOS EVENTOS. Como se puede observar, en este literal A06 vuelven a solicitar un UPS para el Angiógrafo por lo que por favor solicitamos confirmar que dicho UPS es el mismo que se solicita en el literal C05 de las EETT del Angiógrafo y que la capacidad en KVA será el recomendado por el fabricante para finalizar un procedimiento ante un corte de energía intempestivo según cada fabricante.	Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado	SE ACLARA LA CONSULTA QUE EL UPS INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS C05 Y LO INDICADO EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE PREINSTALACION A06 ES EL MISMO UPS QUE TIENE COMO FINALIDAD PROTECCION ELECTRICA AL ANGIOGRAFO Y QUE PERMITA FINALIZAR LOS PROCEDIMIENTOS DE FLUOROSCOPIA FRENTE A UN CORTE INTEMPESTIVO DE ENERGIA ELECTRICA.	
41	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Consulta	Específico	6.3.1	-	46	La necesidad de desmontar y/o desistalar el equipo existente en caso que exista. Podría la ENTIDAD confirmar si existe un equipo actualmente y confirmar si este será dado de baja		AL RESPECTO SE ACLARA QUE: ACTUALMENTE EN EL AMBIENTE A INTERVENIR EXISTE UN ARCO EN C RODABLE QUE SERA RETIRADO A OTRO AMBIENTE. NO HABRA OTRO EQUIPO QUE TENGA QUE DESMONTAR EL PROVEEDOR.	
42	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Específico	C	-	94	Cuadro de especificaciones técnicas de preinstalación de equipo Angiógrafo cardiovascular de piso. En el capítulo C Infraestructura se informa que el alcance incluye en el C01 los vidrios plomados y en el C12 las puertas plomadas pero en ninguno de los numerals hace alusión a que el Barilitado o blindaje de la sala de procedimientos sea alcance del contratista. Por favor solicitamos confirmar si los postores deberán incluir esta protección radiológica de los ambientes en sus ofertas.	Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado	Se confirma que se debe incluir el Barilitado o blindaje de la Sala de Exámen	
43	20600756011	SIEMENS HEALTHCARE S.A.C	Observación	Específico	3.2	B	23	En la sección 3.2 Requisitos de Calificación, en el literal b) se indica lo siguiente: b) Experiencia del postor en la especialidad: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado (...) Se consideran bienes similares a los siguientes: Angiógrafo universal de piso, angiografía universal de techo, angiografía cardiovascular de techo, angiografía de uso general (usado en radiología), equipo de resonancia magnética en general, equipo de tomografía en general. Se solicita amablemente a la Entidad en aras de ampliar la participación de postores aceptar como bienes similares a otros dispositivos médicos, como sistemas de gestión de imagen como RIS/PACS, estaciones de visualización, estaciones de trabajo, quedando de la siguiente manera: b) Experiencia del postor en la especialidad: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado (...) Se consideran bienes similares a los siguientes: Angiógrafo universal de piso, angiografía universal de techo, angiografía cardiovascular de techo, angiografía de uso general (usado en radiología), equipo de resonancia magnética en general, equipo de tomografía en general, sistema de gestión de imagen como RIS/PACS, estaciones de visualización, estaciones de trabajo.	Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado	LA GERENCIA DE ESTIMACIÓN Y CONTROL DE BIENES ESTRATEGICOS - GECBE, SEÑALA LO SIGUIENTE: Los Sistemas de gestión de imágenes PACS/RIS, complementan las funciones del bien a adquirir, por que almacenan, gestionan y distribuyen imágenes médicas obtenidas por el angiógrafo. Su función primordial es almacenar imágenes y facilitar la comunicación entre los sectores de hospitales. Las Estaciones de visualización, permiten revisar y analizar las imágenes médicas, incluidas las obtenidas por el angiógrafo cardiovascular, son esenciales para el proceso diagnóstico y para la interpretación de las imágenes obtenidas. Las Estaciones de trabajo, son equipos que pueden estar conectados a los sistemas PACS y RIS, y pueden ser utilizadas para analizar imágenes médicas, incluidas las generadas por un angiógrafo. Por lo antecedido SE ACOGE LA OBSERVACION, debiendo incluirse como bienes similares a sistemas de gestión de imagen como RIS/PACS, estaciones de visualización, estaciones de trabajo	QUEDANDO DE LA SIGUIENTE MANERA: APENDICE F REQUISITOS DE CALIFICACIÓN - EXPERIENCIA DEL POSTOR BIENES SIMILARES: ANGIOGRAFO UNIVERSAL DE PISO Y/O ANGIOGRAFO UNIVERSAL DE TECHO Y/O ANGIOGRAFO CARDIOVASCULAR DE TECHO Y/O ANGIOGRAFO DE USO GENERAL (USADO EN RADIOLOGIA) Y/O EQUIPO DE RESONANCIA MAGNETICA EN GENERAL Y/O EQUIPO DE TOMOGRAFIA EN GENERAL Y/O SISTEMAS DE GESTIÓN DE IMAGEN COMO RIS/PACS Y/O ESTACIONES DE VISUALIZACIÓN Y/O ESTACIONES DE TRABAJO.

DAVID ALVAREZ QUISPE
PRIMER MIEMBRO TITULAR

WILFREDO VALENCE CASANOVA GUADALUPE
PRESIDENTE TITULAR

ALBERTO CARLOS DELGADO AGUAYO
SEGUNDO TITULAR