

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 26/11/2024

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 20:42:27

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En el literal e) de la página 17 de las Bases se indica que se deben acreditar ANEXO N° 3, sin embargo es necesario que el Area usuaria cuente documentalmente con la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipo en cesión en uso. Por lo que solicitamos se INCLUYA presentación de DOCUMENTACIÓN DE FABRICANTE para acreditar las características técnicas. Por lo que solicitamos se indique que para las Especificaciones Técnicas que se deberán acreditar en relación con los reactivos: PRESENTACIÓN, METODOLOGÍA de las Especificaciones Técnicas.(pagina 30 y 31)

Sobre lo expuesto, solicitamos al Comité de Selección que, en relación con el equipo en cesión de uso, las especificaciones técnicas a ser acreditadas sean las siguientes: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICA Y CONTROL DE CALIDAD INTERNO(Reporte de control Interno Interlaboratorial de primera opinión y/o de tercera opinión). (Descritas en las paginas 26 y 29).

(Entendiendo que las demás Especificaciones Técnicas se darán por acreditadas a través del Anexo 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1

Literal: d

Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, y se incluirá dentro de la documentación obligatoria a presentar los insertos, manuales de fabricante y/o carta del fabricante que acrediten las características del reactivo y/o equipo. Para los reactivos, se deberá acreditar la presentación y la metodología de las Especificaciones Técnicas (páginas 30 y 31), y para el equipo, se deberán acreditar el tipo, metodología, performance, características y control de calidad interno (Reporte de Control Interno Interlaboratorial de primera opinión y/o de tercera opinión) (páginas 26 y 29). Esta solicitud es válida y necesaria para asegurar la calidad y el cumplimiento adecuado de los requisitos establecidos. La inclusión de los detalles técnicos contribuye a una mejor evaluación y transparencia en el proceso. Además, las demás especificaciones técnicas podrán acreditarse a través del Anexo 3, como se establece en las Bases.

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

De los siguientes: Tipo, Metodología, Performance, Características, Control de calidad interno.

ACREDITACION: Para reactivos mediante documentación del fabricante, presentación y metodología

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En relación con los documentos para acreditar las especificaciones técnicas tanto para los reactivos y equipo en cesión de uso, solicitamos que se permita el adjuntado de folletos, catálogos, brochures y/o Carta Emitida por el Fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es adecuado permitir la presentación de folletos, catálogos, brochures y/o cartas emitidas por el fabricante, como documentos adicionales para acreditar las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso

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

Se acreditará mediante: folletos y/o catálogos y/o Brochure y/o Cartas emitidas por el fabricante.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el numeral 3.2 de la página 21 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

-Protocolo de análisis del producto.

Entendemos que se aceptará copia simple del COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) (Producto Terminado) emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS), pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen, aplicables para DISPOSITIVOS MÉDICOS NORMAS específicas de calidad de reconocimiento internacional.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es adecuado permitir la presentación de una copia simple del Certificado de Análisis del Producto (Protocolo de Análisis) emitido por el fabricante extranjero, siempre que cumpla con los requisitos de contenido especificados y esté en conformidad con las normativas internacionales aplicables a dispositivos médicos. Además, se considera válido que dichos documentos sean emitidos electrónicamente o con firmas electrónicas, dado su reconocimiento en los estándares de calidad internacionales.

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

Será emitido por el fabricante extranjero, siempre que cumplan con los requisitos de contenido y las normativas internacionales aplicables a dispositivos médicos, incluyendo aquellos emitidos electrónicamente o con firmas electrónicas.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En relación al PROCESAMIENTO DE DATOS, indican que la empresa ganadora deberá instalar un software de gestión de laboratorio clínico con las siguientes características mínimas, al respecto consultamos SE ACLARE que se ACEPTE TAMBIEN que el PROVEEDOR deberá conectarse al LIS DE LABORATORIO PREEXISTENTE en el Laboratorio, esto con el fin de unificar toda la información en un único software que permita un manejo de datos más rápido y beneficioso desde la pre analítica hasta la emisión de resultad. Solicitamos se acepte nuestra consulta, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es válido que el proveedor se conecte al LIS (Sistema de Información de Laboratorio) preexistente en el laboratorio, con el fin de unificar la información y optimizar el manejo de datos, desde la pre-analítica hasta la emisión de resultados. Esta integración permitirá una gestión más eficiente y beneficiosa para el laboratorio.

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

Asimismo, el proveedor deberá conectarse al LIS de laboratorio preexistente

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Para CONTROLES consultamos en CONTROL DE CALIDAD INTERNO se indica que deberá contar con capacidad de Reporte de Control Interno interlaboratorial para todos los parámetros de Tiempo de Protrombina, Tiempo de Tromboplastina Parcial Activada, Fibrinógeno y tiempo de Trombina, así mismo con el fin que la entidad cumpla con las exigencias de la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial o Control de Calidad interlaboratorial de tercera opinión, Por lo expuesto solicitamos se precise este punto con el fin de evitar confusiones durante la fase contractual y existan posteriores inspecciones de entidades externas de control de laboratorios clínicos. Así mismo consultamos que esta característica deberá acreditarse a través de la presentación de un reporte de control interno interlaboratorial de un cliente local (territorio nacional)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, se aclara que el control de calidad interno deberá contar con capacidad de control Interlaboratorial interno. Esta característica deberá ser acreditada con un reporte de control interno interlaboratorial que demuestre el grupo par de equipo y reactivo.

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

Capacidad de participar de Control de Calidad Interno Interlaboratorial o Control interlaboratorial de tercera opinión. Se acepta que los documentos emitidos por el fabricante, ya sea local (territorio nacional) o extranjero.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En relación a la instalación del equipo solicitamos se ACLARE en que consiste el ACONDICIONAMIENTO DEL AMBIENTE, esto con el fin de conocer el costo de los trabajos de acondicionamiento que deberá incluirse en el precio de la oferta a presentar. Solicitamos se aclare nuestra consulta esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es necesario aclarar en qué consiste el acondicionamiento del ambiente para determinar los costos asociados y garantizar que la oferta presentada sea completa y adecuada al proceso de selección.

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

Colocación de equipo de aire acondicionado, mesa o tablero para soporte del analizador según sea necesario.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En relación al reactivo de Dímero D, Consultamos se ACLARE que se requiere que el reactivo sea líquido listo para usar esto con el fin de permitir disminuir el riesgo de errores de preanalítica, así como permitir mayor estabilidad de los reactivos y optimizar los recursos, por lo expuesto solicitamos se aclare que la presentación del reactivo será Líquida, listo para uso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es válido aclarar que la presentación líquida, lista para usar, del reactivo de Dímero D contribuye a reducir el riesgo de errores preanalíticos, mejora la estabilidad de los reactivos y optimiza los recursos en el proceso.

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

Reactivo líquido listo para usar para la determinación de la prueba de Dímero D

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 del Capítulo I, página 17 de las bases, en relación con el plazo de entrega:

Al respecto, a fin de garantizar un adecuado servicio vinculado a las entregas, solicitamos al Comité de Selección que establezca el plazo de entrega para las siguientes entregas de la siguiente manera:

Las siguientes entregas se realizarán en forma mensual y de acuerdo al cronograma de entregas en un plazo máximo de CINCO (05) días calendario contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que establecer un plazo de entrega de cinco (05) días calendario a partir de la notificación de la orden de compra garantiza un servicio adecuado y eficiente, alineado con un cronograma mensual de entregas.

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

Las entregas se realizarán en forma mensual y de acuerdo al cronograma de entregas en un plazo máximo de CINCO (05) días calendario contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En el literal I) de la página 22 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

i) Protocolo y/o Certificado de Analisis

Entendemos que se aceptará copia simple del COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS), pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen, aplicables para DISPOSITIVOS MÉDICOS NORMAS específicas de calidad de reconocimiento internacional.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: I Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, se adjuntará el certificado de analisis de acuerdo al formato propio de cada fabricante, incluyendo la información que declaren, así como los emitidos electronicamente o con firma electronica.

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

Asimismo, se debe señalar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen, cumpliendo con las normativas de calidad internacionales específicas aplicables a dispositivos médicos.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Con relación al literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II página 19

Al respecto, es oportuno señalar, se ha previsto que las especificaciones técnicas se acrediten únicamente mediante el Anexo N° 3, "Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas", conforme al numeral 2.2.1.1 del Capítulo II. No obstante, consideramos que la acreditación de algunas especificaciones técnicas del requerimiento podría afianzar mediante la presentación adicional de autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos, brochures, cartas de fabricante o similares. Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad al no cumplir con las bases estándar: Resolución N° 2336-2023-TCE-S3

or lo expuesto es necesario que la Entidad especifique claramente cuáles aspectos de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección establezca que se acreditarán las siguientes especificaciones técnicas para el objeto de convocatoria:

REACTIVOS:
- PRESENTACIÓN.
- METODOLOGÍA.
(DESCRITAS EN LA PÁGINA 30 y 31 DE LAS BASES)

ANALIZADOR PARA PRUEBAS COAGULOMETRICAS (EQUIPO EN CESIÓN DE USO):
- METODOLOGÍA.
- PERFORMANCE.
- CARACTERISTICAS.
- CONTROL DE CALIDAD INTERNO
(DESCRITAS EN LA PÁGINA 26 y 29 DE LAS BASES)

(Entendiendo que las demás especificaciones técnicas se darán por acreditadas mediante la presentación del ANEXO N° 03)

Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad conforme a lo señalado por el Tribunal de Contrataciones del Estado según diversas resoluciones, entre ellas, la Resolución N° 2336-2023-TCE-S3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: D Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es adecuado que las especificaciones técnicas se respalden no solo con el Anexo N° 3, sino también con documentación adicional como autorizaciones, folletos, catálogos, y cartas del fabricante, lo cual garantiza una mejor transparencia y cumplimiento de las normativas. Además, se considera necesario que la entidad aclare qué aspectos específicos serán acreditados con esta documentación, para evitar vicios de nulidad en las bases.

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

De los siguientes: Tipo, Metodología, Performance, Características, Control de calidad interno. ACREDITACION: Para reactivos mediante documentación del fabricante, presentación y metodología

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Con relación a los documentos requeridos para la admisión de la oferta, indicados en el numeral 2.2.1.1, página 19 de las bases.

- Al respecto, se observa que en el requerimiento no se ha considerado en los Requisitos de Calificación que toda empresa debe contar con Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.

SOLICITAMOS; al Comité que toda empresa debe acreditar su funcionamiento con la copia de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1 **Literal:** 2.2.1.1 **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es necesario que todas las empresas acrediten su funcionamiento mediante la presentación de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, conforme a los requisitos legales establecidos para garantizar el cumplimiento de las normativas sanitarias.

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

Copia simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:42:27

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Con relación a la experiencia del postor, indicada en el literal B, numeral 3.1 de la pagina 38 de las bases.

-Al respecto, se observa que se ha omitido la acreditación del monto facturado acumulable por la venta de bienes iguales o similares al objeto de convocatoria que deben tener los postores en el caso que declaren en el Anexo N°1 tener la condición de micro y pequeña empresa.

Por lo que se SOLICITA al Comité se considere la acreditación del monto facturado acumulable de los postores que declaren tener la condición de micro y pequeña empresa.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

se acepta la consulta, se acreditará una experiencia de 100,000.00 (Cien mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.

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

En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de 100,000.00 (Cien mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-13-2024-HLEV-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA PRUEBAS COAGULOMÉTRICAS CON EQUIPO EN CESIÓN EN USO

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	26/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:54:24

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En las especificaciones técnicas del reactivo de tiempo de protrombina solicitan en la presentación reactivo liofilizado. Teniendo en consideración que las pruebas de coagulación son en su mayoría pruebas de emergencia y que requieren una respuesta rápida para el paciente; nuestra representada emplea reactivos con presentación líquida, que está lista para usar y que cuentan con una estabilidad prolongada. Frente a ello, solicitamos puedan aceptar: reactivo liofilizado y/o reactivo líquido listo para usar.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: SE Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, ya que es razonable aceptar tanto reactivos liofilizados como líquidos listos para usar, considerando que ambos cumplen con los requisitos técnicos y proporcionan una respuesta rápida y estable para las pruebas de coagulación

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

reactivo listo para usar y/o reactivo liofilizado