

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : AS-SM-30-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL III GOYENECHÉ

Ruc/código :	20606267241	Fecha de envío :	13/10/2023
Nombre o Razón social :	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	16:36:31

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Consulta: Observamos que en sus requisitos de Capacidad legal-HABILITACIÓN están solicitando el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte BDPT el cual en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y de acuerdo a la Resolución N°.1000/2016/Minsa no estamos exigidos del certificado de buenas prácticas de distribución y transporte BPDT debido que es obligatorio solo para fabricantes y distribuidores que comercializan productos en condiciones de almacenamiento a temperaturas controladas o requieran de cadena de frío. Asimismo, los productos solicitados en el proceso no requieren de temperatura controlada.

Así también ponemos en constancia que en el traslado de los productos cumple con una adecuada logística y distribución de medicamentos con la formalidad y garantías exigidas.

Pedimos al comité de selección retire la presentación de el certificado de buenas practicas de Distribución y Transporte para que pueda haber pluralidad de postores.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: A Página: 36

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

Resolución N°.1000/2016/Minsa

Análisis respecto de la consulta u observación:

se acepta su consulta por lo que se procede a retirar de las bases integradas dicho certificado.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : AS-SM-30-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL III GOYENECHÉ

Ruc/código :	20601888271	Fecha de envío :	13/10/2023
Nombre o Razón social :	COSMOGRACE S.A.C.	Hora de envío :	18:08:40

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

PAQUETE 1:

Descripción: cilastatina + Imipenem (COMO SAL SODICA) 500 mg + 500 mg, inyectable

Dado el literal 5.2.1 Vigencia mínima de los productos, la entidad solicita una vigencia mínima de los productos de 18 meses, el lote del medicamento con el cual contamos en stock (cilastatina + Imipenem (COMO SAL SODICA) 500 mg + 500 mg, inyectable) cuenta con la fecha de vencimiento marzo del año 2024. Según lo requerido por vuestra entidad, en caso de ser adjudicados estaríamos internando el medicamento con una Declaración Jurada de Carta de Compromiso de Canje por vencimiento, tal como lo exigen las bases del procedimiento.

Consulta:

Se solicita confirmar si se puede realizar la entrega del medicamento con fecha de vencimiento Marzo del 2024 y carta de canje por vencimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2 Literal: 5.2.1 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta su consulta, se mantendrá la vigencia de 18 meses, dado que el presente procedimiento es un proceso anual.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : AS-SM-30-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL III GOYENECHÉ

Ruc/código :	20601888271	Fecha de envío :	13/10/2023
Nombre o Razón social :	COSMOGRACE S.A.C.	Hora de envío :	18:08:40

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

PAQUETE 1:

Descripción: cilastatina + Imipenem (COMO SAL SODICA) 500 mg + 500 mg, inyectable

Según el numeral 5.4 "Rotulado de los envases mediatos e inmediatos" no se solicita un rotulado adicional a lo autorizado en el Registro Sanitario del medicamento. Siendo el caso, nuestro producto (cilastatina + Imipenem (COMO SAL SODICA) 500 mg + 500 mg, inyectable) cuenta en su envase Mediatos e inmediatos, información adicional como se indica:

Rotulado Mediatos: ¿ESTADO PERUANO Prohibida su Venta SIE 039-2021 CENARES MINSA¿

Rotulado Inmediatos: ¿ESTADO PERUANO Prohibida su Venta¿.

Consulta:

Se solicita a su entidad confirmar si es posible realizar la entrega del medicamento con los rotulados impresos en el medicamento según lo antes mencionado.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.4 Literal: 5.4 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la consulta sobre el rotulado: "Prohibida su Venta SIE 039-2021 CENARES MINSA," dado que este producto también es para venta y no solo para nuestros pacientes SIS.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : AS-SM-30-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE MEDICAMENTOS PARA LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL III GOYENECHÉ

Ruc/código :	20601888271	Fecha de envío :	13/10/2023
Nombre o Razón social :	COSMOGRACE S.A.C.	Hora de envío :	18:08:40

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

PAQUETE 1: Ambos medicamentos

Dado el numeral ¿6.3. Control de calidad¿ antes mencionado se indica ¿¿El control de calidad previo a la entrega, debe ser solicitado y asumido por el proveedor y será ejecuta por un laboratorio de la red de laboratorios oficiales de control de calidad que el proveedor elija¿.

Siendo que en el resto de documentos de las bases no se exigen formatos específicos o documentos para el referido control de calidad, se solicita a su entidad aclarar si es mandatorio analizar los productos en un laboratorio de la red previo a la primera y única entrega de los bienes. Vale aclarar que nuestros productos cuentan con certificado de Análisis de producto terminado emitido por el laboratorio fabricante que garantiza la calidad del medicamento en conformidad con el registro sanitario aprobado por DIGEMID.

Consulta:

Se solicita a su entidad confirmar si es posible realizar la entrega del medicamento sólo con el certificado de análisis de producto terminado como control de calidad.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 6.3 **Literal:** 6.3 **Página:** 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

se acepta su consulta por lo que si es posible realizar la entrega del medicamento sólo con el certificado de análisis de producto terminado como control de calidad.

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

NOTA: se puede realizar la entrega del medicamento sólo con el certificado de análisis de producto terminado como control de calidad.