

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
Nomenclatura :	LP-ABR-1-2025-SENASA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código : 20520714457

Nombre o Razón social : PROTECH DEL PERU S.A.C

Fecha de envío : 16/06/2025

Hora de envío : 11:43:33

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Uso inadecuado de la Norma Técnica Peruana NTP 329.201.2020 (páginas 26 y 28)

En las EE TT, se hace referencia expresa a la Norma Técnica Peruana NTP 329.201.2020 como normativa de cumplimiento obligatorio en las siguientes secciones:

¿ Página 26, bajo el encabezado ¿REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS SANITARIAS¿:

¿ Las especificaciones técnicas del bien a adquirir deben cumplir con lo establecido en: Norma Técnica Peruana NTP 329.201.2020. DISPOSITIVO DE PROTECCIÓN RESPIRATORIA. Respirador filtrante de protección contra partículas.

Requisitos y métodos de ensayo. 1ª Edición.¿

¿ Página 28, en el mismo contexto de cumplimiento técnico, se vuelve a reiterar esta norma como referencia para el bien solicitado.

¿ ¿ Observación técnica:

La NTP 329.201.2020 está basada en la norma europea EN 149:2001 + A1:2009, y regula exclusivamente los requisitos para respiradores filtrantes desechables contra partículas, como los de tipo N95, FFP2 o FFP3, que:

¿ No tienen cartuchos intercambiables,

¿ No son reutilizables a largo plazo,

¿ No poseen piezas faciales de silicona,

¿ Se utilizan principalmente para filtración de partículas sólidas y líquidas en suspensión.

Sin embargo, el bien solicitado en este proceso es un respirador de media cara reutilizable, con las siguientes características:

¿ Pieza facial (buco-nasal) reutilizable de silicona,

¿ Cartuchos intercambiables para gases y vapores,

¿ Prefiltros y retenedores para protección combinada,

¿ Compatibilidad con entornos de trabajo con exposición a contaminantes químicos o vapores tóxicos.

¿ ¿ Por tanto, es evidente que la NTP 329.201.2020 NO APLICA al tipo de respirador requerido, ya que regula un producto completamente distinto.

¿ Normas que sí aplican técnicamente al producto solicitado:

Para respiradores de media cara reutilizables con cartuchos, la normativa técnica adecuada debe ser una de las siguientes:

¿ NIOSH 42 CFR 84: Reglamento del Instituto Nacional para la Seguridad y Salud Ocupacional de EE.UU., que clasifica los respiradores por tipo de filtro (p. ej., P100, OV, AG, etc.).

¿ EN 140: Norma europea para piezas faciales reutilizables de media cara.

¿ EN 14387: Norma para cartuchos filtrantes contra gases, vapores y combinaciones con partículas.

¿ EN 143: Norma para filtros contra partículas.

¿ ¿ Solicitud técnica:

En atención a lo anterior, se solicita a la Entidad lo siguiente:

1. Eliminar la referencia a la NTP 329.201.2020 de las páginas 26 y 28 del pliego, ya que esta norma no es técnicamente aplicable al bien solicitado.

2. Sustituir dicha referencia por alguna de las siguientes normativas, que sí regulan los respiradores de media cara con cartuchos:

o NIOSH 42 CFR 84, y/o

o EN 140 + EN 14387:2004 +A1:2008.

3. Dejar claramente establecido que el respirador requerido es re-utilizable, con cartuchos intercambiables para gases y vapores y prefiltro para uso en combinación con los cartuchos conectado a estos con un retenedor, por lo que no debe ser evaluado conforme a normas aplicables a mascarillas desechables.

Esta corrección es esencial para evitar exclusiones indebidas y garantizar que el proceso de adquisición se rija por criterios técnicos pertinentes, acordes con el producto requerido y con la normativa internacional vigente

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.4.1 Página: 26
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Estado: Se acoge parcialmente

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente la observación

Respecto al uso inadecuado de la Norma Técnica Peruana NTP 329.201:2020, ya que dicha normativa está orientada exclusivamente a respiradores autofiltrantes desechables (tipo N95, FFP2, FFP3), los cuales no corresponden al tipo de equipo de protección respiratoria requerido en esta contratación, En atención a ello, se procederá a suprimir toda referencia a la NTP 329.201:2020.

Se continuará solicitando la Norma NIOSH 42 CFR84 y/o Certificación Europea (EN 140: Norma europea aplicable a piezas faciales reutilizables (media cara y cara completa); Normativa EN 14387:2004 + A1:2008: Norma aplicable a filtros y cartuchos contra gases y vapores)

Asimismo, se agregará el siguiente texto al requerimiento técnico: ¿El respirador requerido debe ser reutilizable, con cartuchos intercambiables para gases y vapores; con prefiltros para partículas sólidas y líquidas no aceitosas, conectados mediante retenedores.¿

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

3.4 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

3.4.1. CARACTERISTICAS DE LOS BIENES A CONTRATAR

SUB ITEM 1: RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE JEBE LATEX SILICONA CON FILTROS INTERCAMBIABLES

Se continuará solicitando la Norma NIOSH 42 CFR84 y/o Certificación Europea (EN 140: Norma europea aplicable a piezas faciales reutilizables (media cara y cara completa); Normativa EN 14387:2004 + A1:2008: Norma aplicable a filtros y cartuchos contra gases y vapores)

3.4 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

3.4.1. CARACTERISTICAS DE LOS BIENES A CONTRATAR

(...)

¿El respirador requerido debe ser reutilizable, con cartuchos intercambiables para gases y vapores; con prefiltros para partículas sólidas y líquidas no aceitosas, conectados mediante retenedores.¿

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código : 20520714457

Fecha de envío : 16/06/2025

Nombre o Razón social : PROTECH DEL PERU S.A.C

Hora de envío : 11:43:33

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Sobre los Pre-filtros para Respirador (Págs. 26, 27 y 29 de las bases)

En las páginas 26, 27 y 29 del Pliego de Especificaciones Técnicas se establece como requisito obligatorio el siguiente componente:

Página 26: El kit incluye:

01 máscara o pieza facial de media cara de silicona de 2 vías, de bordes lisos + 01 par de Cartuchos MIXTOS para la protección de vapores orgánicos y gases ácidos, cloro, cloruro de hidrógeno y dióxido de azufre, cuyo diseño otorguen una mejor distribución del peso unido a la pieza facial con lo que se incrementa la comodidad + 01 par de Pre-filtros N95 que protegen contra polvos y neblinas (partículas no aceitosas) + 01 par de Retenedores para fijar los cartuchos y pre-filtros a la pieza facial.

En referencia al ¿Pre-filtro N95 para respirador protector contra partículas libre de aceites N95¿

Observación

Esta especificación no resulta técnica ni funcionalmente adecuada para el uso previsto del respirador, considerando que, según las condiciones de operación descritas en el pliego, el personal hará uso del equipo en actividades como fumigación o aplicación de pesticidas en zonas agrícolas, las cuales generan aerosoles aceitosos debido a la atomización de productos químicos.

Un prefiltro N95, conforme a la normativa NIOSH 42 CFR 84, está diseñado exclusivamente para proteger contra partículas no oleosas (no aceitosas). Es decir, no ofrece protección adecuada en ambientes donde hay presencia de aceites, nieblas o aerosoles aceitosos (presentes en los pesticidas agrícolas), lo cual puede comprometer la salud y seguridad del trabajador.

En consecuencia, exigir un pre-filtro "N95 libre de aceites" en contextos donde se manipulan químicos atomizados constituye un riesgo para la integridad del usuario, al permitir el paso de partículas peligrosas que un filtro N95 no está diseñado para detener.

Sustento técnico y normativo

Para este tipo de aplicación, los pre-filtros que sí cumplen con los requisitos de seguridad y protección respiratoria frente a aerosoles aceitosos son:

a) Según la normativa NIOSH (EE.UU.):

¿R95: Filtro con 95% de eficiencia, resistente a partículas aceitosas por tiempo limitado.

¿P95: Filtro con 95% de eficiencia, resistente de forma prolongada a partículas aceitosas.

b) Según normativa europea:

¿P2 o P3 bajo EN 14387:2004, cuando se usan en combinación con cartuchos para gases y vapores.

o Esta norma regula filtros combinados (contra gases, vapores y partículas), incluyendo accesorios como los prefiltros.

o A diferencia de la EN 143 (que aplica a filtros contra partículas usados de forma independiente), la EN 14387:2004 +A1:2008 es la norma que corresponde técnicamente a sistemas combinados como los requeridos en este proceso. Ya que se van usar con cartuchos para gases y vapores

Solicitud

A fin de garantizar cumplir con los estándares internacionales aplicables además de la seguridad del personal operativo, solicitamos lo siguiente:

1. Corregir la especificación técnica del pre-filtro, eliminando la frase ¿N95 libre de aceites¿, ya que no corresponde a un nivel de protección adecuado frente a los riesgos presentes en el trabajo descrito.

2.- Autorizar como válidas las siguientes alternativas técnicas:

a.- Pre-filtro tipo R95 o P95 certificados bajo la norma NIOSH 42 CFR 84.

b.- Pre-filtro tipo P2 o P3 certificados bajo EN 14387:2004 +E1:2008, utilizados en combinación con cartuchos para gases y vapores.

3. Sustituir el término ¿libre de aceites¿ por un requerimiento que exija resistencia a aerosoles aceitosos, ya que ese es el tipo de exposición presente en las tareas indicadas (fumigación, aplicación de pesticidas).

De no realizarse esta corrección, se estaría exigiendo un elemento de protección inadecuado para la exposición real a contaminantes, lo que pondría en riesgo la salud del personal que hará uso del equipo.

En caso el área usuaria asegure técnicamente que los productos aplicados no contienen aceites ni generan

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

aerosoles aceitosos en las sustancias que utilizan, proponemos igualmente autorizar los prefiltros tipo R95, P95, P2 o P3, que ofrecen una cobertura más amplia frente a partículas peligrosas y son compatibles con sistemas de protección respiratoria combinada.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 26

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprime la la referencia a ¿N95 libre de aceites¿, ya que no corresponde al tipo de exposición ni al uso previsto del respirador.

Asi mismo incorporar como válidas las siguientes alternativas técnicas, que garantizan la protección requerida:

Pre-filtros tipo R95 o P95 certificados bajo la norma NIOSH 42 CFR 84.

Pre-filtros tipo P2 o P3 certificados bajo la norma EN 14387:2004 + A1:2008, para uso conjunto con cartuchos contra gases y vapores.

Se Modificara el término ¿libre de aceites¿, exigiendo en su lugar que el filtro sea resistente a aerosoles aceitosos, en coherencia con el entorno de exposición

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

(¿)tipo R95 o P95 certificados bajo la norma NIOSH 42 CFR 84, Pre-filtros tipo P2 o P3 certificados bajo la norma EN 14387:2004 + A1:2008, para uso conjunto con cartuchos contra gases y vapores

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	11:43:33

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Inconsistencias en la descripción del material de la pieza facial del respirador

En el pliego del proceso se presentan múltiples referencias contradictorias respecto al material de la pieza facial del respirador solicitado:

¿ Página 15: "Respirador de media cara de jebe látex con filtros intercambiables".

¿ Página 19: "Pieza facial de silicona, que brinda un adecuado sello en el rostro, además de poseer mayor resistencia a altas temperaturas y condiciones externas del trabajo".

¿ Página 24 y 26: Se repite la expresión "Respirador de media cara de jebe látex con filtros", y también "Respirador buco nasal de silicona".

Observación técnica:

Existen contradicciones evidentes en la especificación del material requerido. Se alterna entre ¿jebe látex¿ y ¿silicona¿, materiales que no son equivalentes ni intercambiables en términos técnicos ni de seguridad.

¿ El látex (o jebe natural) presenta riesgo comprobado de provocar reacciones alérgicas en trabajadores expuestos de forma continua. Estas alergias pueden llegar a ser graves y están ampliamente documentadas en entornos industriales y de salud ocupacional.

¿ La silicona, en cambio, es un material hipoalergénico, resistente a productos químicos, altas temperaturas y desgaste por uso prolongado. Es el material estándar internacionalmente aceptado para la fabricación de piezas faciales reutilizables en respiradores de media cara.

Por razones de salud ocupacional y cumplimiento técnico, se solicita:

Que se suprima toda mención al ¿jebe látex¿ o ¿jebe natural¿ en las bases, y que se establezca de forma clara y uniforme que el material requerido para la pieza facial del respirador es silicona.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 15

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprime toda mención al término ¿jebe látex¿ o ¿jebe natural¿ del pliego, ya que no corresponde al nivel de seguridad requerido para el uso prolongado por parte del personal operativo.

Asi mismo se establece de forma clara y uniforme en todo el documento que la pieza facial del respirador debe estar fabricada en silicona, especificando que debe ser: Reutilizable, Hipoalergénica, Resistente a sustancias químicas, temperaturas elevadas y condiciones externas.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	11:43:33

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Observación sobre Inconsistencia en la redacción sobre certificaciones NIOSH y europeas (págs. 19 y 26 del pliego)

En la página 19 del pliego se exige:

"Certificación del producto ofertado bajo la norma NIOSH 42 CFR84, conforme a lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2016/425"

Esta redacción presenta un error conceptual y técnico, al intentar vincular dos sistemas normativos distintos e incompatibles entre sí:

- ¿ NIOSH 42 CFR 84 es una certificación emitida por Estados Unidos (NIOSH, CDC), bajo el sistema de evaluación de EE.UU., aplicable solo a ese régimen.
- ¿ Reglamento (UE) 2016/425 es la normativa de la Unión Europea para los Equipos de Protección Individual (EPP), que establece requisitos específicos y obliga a cumplir normas armonizadas europeas (EN) mediante organismos notificados. Por lo tanto, un producto no puede estar certificado simultáneamente bajo NIOSH y conforme al Reglamento (UE) 2016/425, ya que son marcos normativos independientes.

Redacción correcta que sí aparece en el mismo pliego

En contraste, en la página 26 del pliego se establece correctamente:

"CERTIFICACIÓN: Norma NIOSH 42 CFR84 y/o Certificación Europea conforme a lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2016/425 relativo a los equipos de protección individual."

Esta redacción sí es técnica y legalmente válida, ya que:

- ¿ Permite la certificación bajo uno u otro sistema normativo (NIOSH o europeo).
- ¿ Evita exigir dos certificaciones incompatibles.
- ¿ Amplía la concurrencia de postores sin sacrificar estándares de calidad ni protección.

Solicitud concreta

Se solicita a la Entidad que:

1. Corrija la redacción consignada en la página 19, sustituyéndola por la versión adecuada que aparece en la página 26, para evitar contradicciones normativas y técnicas en el mismo pliego.
2. Se deje claramente establecido que se aceptará como válida la certificación bajo la norma NIOSH 42 CFR 84 o, alternativamente, la certificación conforme a normas armonizadas europeas (EN) en el marco del Reglamento (UE) 2016/425, a fin de garantizar coherencia técnica y jurídica en las bases del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 19

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se corrige la redacción incluida en la página 19 del pliego, eliminando la frase que vincula de manera incorrecta la norma NIOSH con el Reglamento Europeo; se sustituye por la redacción técnica correcta contenida en la página 26, que señala:

¿CERTIFICACIÓN: Norma NIOSH 42 CFR 84 y/o Certificación Europea conforme a lo dispuesto en el Reglamento (UE) 2016/425 relativo a los equipos de protección individual.¿

Dejar establecido de forma expresa que se aceptarán productos que cuenten con certificación NIOSH 42 CFR 84 o certificación europea válida bajo normas armonizadas (EN) en el marco del Reglamento (UE) 2016/425.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código : 20520714457

Fecha de envío : 16/06/2025

Nombre o Razón social : PROTECH DEL PERU S.A.C

Hora de envío : 14:18:52

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

Observación Técnica ¿ Certificación de los Equipos de Protección Respiratoria (Respirador Media Cara, Cartuchos, Adaptador y Pre filtros)

Sobre el objeto del requerimiento

El presente procedimiento contempla la adquisición de respiradores de media cara, cartuchos para gases y vapores, adaptadores y prefiltros, componentes que conforman un sistema integral de protección respiratoria, cuyo uso está previsto para personal en campo expuesto a sustancias tóxicas, vapores orgánicos, gases ácidos y partículas peligrosas.

Situación crítica

Actualmente el pliego no exige que se acredite la certificación vigente de los productos ofertados, ni que la marca del producto esté claramente indicada en dicha certificación. Esto abre la posibilidad a que se presenten:

¿ Productos no certificados o de origen dudoso.

¿ Certificados emitidos a nombre de terceros (fabricantes genéricos o matrices) y no de la marca real ofertada.

¿ Códigos de molde o referencias que no permiten validar la autenticidad del producto final ofrecido.

Esta práctica ha sido frecuente en el mercado peruano, especialmente tras la pandemia, cuando empresas inescrupulosas y otras empresas importadoras de una marca presentaron productos falsificados o modificados las primeras, y algunas importadoras utilizan certificados que no corresponden a la marca ofrecida, poniendo en grave riesgo a los usuarios finales y no acreditando fehacientemente el certificado de la marca que comercializan en el Perú.

Sustento legal y técnico

1. Relevancia del producto

El sistema de protección respiratoria en cuestión está diseñado para proteger la salud y la vida de los trabajadores, lo que exige su total conformidad con las normas internacionales:

¿ NIOSH 42 CFR 84 (EE.UU.)

¿ EN 140, EN 14387:2004 + A1 :2008 (Unión Europea)

2. Requisitos legales aplicables de acuerdo al numeral 3.1 del capítulo III ¿ pag. 24 de las bases FINALIDAD PUBLICA DE LA CONTRATACIÓN

La Ley 29783 ¿ Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo, y su Reglamento (D.S. N.º 005-2012-TR) exigen que los EPP cuenten con certificaciones válidas y garanticen la seguridad del trabajador.

¿ Art. 21, inc. e): el empleador debe entregar equipos adecuados certificados.

¿ Art. 97: los EPP deben cumplir estándares técnicos reconocidos internacionalmente.

Recomendación técnica específica

a) Certificados obligatorios por componente

Se debe exigir que cada uno de los siguientes componentes esté respaldado por un certificado vigente:

¿ Respirador de media cara

¿ Cartuchos para gases y vapores

¿ Prefiltro

¿ Adaptador (No Aplica por ser un accesorio adaptador)

b) El certificado debe cumplir con estas condiciones mínimas:

1. Debe estar a nombre de la marca del producto ofertado, de forma expresa en el cuerpo del documento.

No es válido que solo se indique un código de molde genérico o de un fabricante, sin referencia directa a la marca del postor.

Esto es importante porque muchos certificados de fabricantes matrices no aseguran que los productos de marcas secundarias o sin licencia cumplan con los mismos estándares.

2. Debe indicar la marca exacta del producto evaluado.

3. Debe tener fecha de emisión vigente al momento de la presentación de la propuesta.

c) Coincidencia del etiquetado

El etiquetado del producto presentado como muestra debe coincidir con:

¿ La marca y modelo declarados en el certificado si no tiene ambos el producto no está certificado.

¿ La información del empaque y grabados del respirador, filtros y cartuchos.

Solicitud formal

Entidad convocante :	SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
Nomenclatura :	LP-ABR-1-2025-SENASA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Se solicita que la Entidad exija, como parte de la propuesta técnica y junto con la muestra:

1. La presentación obligatoria de los certificados de conformidad de cada componente, donde figure expresamente la marca ofertada.
2. Que no se acepten certificados que no estén a nombre de la marca ofertada,
3. Que se verifique en la evaluación técnica que la información del producto (marca, modelo, etiquetado) coincida con la del certificado presentado.

Esta medida permitirá evitar el ingreso de productos falsificados o sin respaldo técnico, y garantizará que los trabajadores cuenten con equipos auténticos, certificados y seguros para las labores de riesgo que desarrollan.

Acápíte de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1.4 **Página:** 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

El postor debera presentar certificados de conformidad vigentes para los siguientes componentes: Respirador de media cara, Cartuchos para gases y vapores, Prefiltros. El certificado deberá cumplir con los siguientes requisitos:

Estar emitido a nombre de la marca ofertada.

Indicar claramente la marca y modelo del producto evaluado.

Tener fecha de emisión vigente al momento de presentación de propuestas.

Asi mismo durante la evaluación técnica, se verificará que el etiquetado del producto (marca y modelo) coincida con la información contenida en el certificado presentado.

No se exigirá certificación para el retenedor, por ser un accesorio de ensamblaje y no un componente de protección autónomo.

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

Se incluirá

(...)

El certificado deberá cumplir con los siguientes requisitos:

Estar emitido a nombre de la marca ofertada.

Indicar claramente la marca y modelo del producto evaluado.

Tener fecha de emisión vigente al momento de presentación de propuestas.

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	14:18:52

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observación Técnica ¿ Prefiltro para Respirador: Certificación para Uso Combinado

Subítem 3: ¿Prefiltro para respirador ¿ Aplicación¿

En el pliego, se señala lo siguiente:

¿ Para protección respiratoria contra polvos y neblinas a base de líquidos no aceitosos, debe utilizarse como filtro combinado con el filtro de gas y con el retenedor¿.

La descripción técnica indica que el prefiltro será utilizado en combinación con cartuchos de gases/vapores y un retenedor. Esta combinación constituye un sistema de protección respiratoria integrado, cuya eficacia y seguridad debe estar certificada en conjunto por una entidad competente bajo la normativa correspondiente.

Sin embargo, el pliego no precisa que dicha combinación esté debidamente certificada, lo cual representa un riesgo significativo para la salud de los trabajadores y podría permitir la oferta de productos no aptos para el uso previsto.

Sustento normativo y técnico

1. Normativa NIOSH 42 CFR 84 (EE.UU.)

¿ Los cartuchos y prefiltros deben estar certificados para ser utilizados de manera conjunta.

¿ La certificación debe indicar explícitamente que el prefiltro ha sido aprobado para su uso combinado con el cartucho correspondiente.

¿ La certificación aislada del prefiltro no es válida si no está vinculada al sistema completo.

2. Normativa EN (Europa)

¿ EN 143:2000 + A1 regula únicamente filtros de partículas de uso individual, por lo tanto, no es aplicable para el uso combinado con cartuchos.

¿ EN 14387:2004 + A1:2008 regula específicamente los prefiltros combinados para gases, vapores y partículas, por lo tanto es la única norma europea válida para prefiltros utilizados junto con cartuchos.

Un prefiltro que solo cuente con certificación EN 143 no cumple con las condiciones de uso descritas por la Entidad.

Riesgo en caso de omisión

Aceptar prefiltros sin certificación específica para uso combinado expone al personal a:

¿ Fallas en la protección frente a partículas y vapores tóxicos.

¿ Riesgos de enfermedades ocupacionales y accidentes.

¿ Incumplimientos de la Ley N° 29783 ¿ Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo y su Reglamento (DS N° 005-2012-TR), que exigen el uso de equipos certificados conforme a su aplicación real.

Se solicita a la Entidad:

1. Precisar en el pliego que el prefiltro debe estar certificado específicamente para uso combinado con cartucho de gases y vapores.

2. Exigir que el certificado técnico que se adjunte a la propuesta y la muestra indique expresamente dicha aprobación combinada.

En el caso de productos con norma NIOSH, el certificado debe ser conforme a la norma 42 CFR 84, y mostrar la aprobación del sistema completo (prefiltro + cartucho).

En el caso de productos de procedencia europea, el prefiltro debe estar certificado bajo la norma EN 14387:2004 + A1:2008, la cual regula combinaciones de prefiltros de partículas con cartuchos de gases y vapores.

3. Verificar que la muestra del producto tenga marcado visible que coincida con la norma certificada, y que el certificado esté a nombre de la marca ofertada, garantizando autenticidad y trazabilidad.

Justificación Final

Dado que se trata de equipos de protección personal que resguardan la salud y la vida de los trabajadores, es indispensable asegurar que los sistemas de respiración combinados estén completamente certificados conforme a su uso específico.

Por tanto, para los productos de origen europeo, se solicita que el prefiltro utilizado en combinación con cartucho esté certificado conforme a la norma EN 14387:2004 + A1:2008, debiendo constar en el certificado oficial y en el etiquetado del producto.

Esto garantiza que el sistema completo ha sido evaluado y aprobado bajo condiciones reales de uso, evitando riesgos por utilización de componentes no aptos o no compatibles.

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 27

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisará en el pliego que el prefiltro debe estar certificado específicamente para su uso combinado con cartuchos para gases y vapores. Será obligatorio presentar, junto con la propuesta técnica, un certificado oficial en el que conste: El uso combinado aprobado del prefiltro con el cartucho correspondiente.

La norma aplicable (NIOSH 42 CFR 84 para productos estadounidenses, o EN 14387:2004 + A1:2008 para productos europeos).

Asi mismo la marca del producto claramente identificada en el certificado. Durante la evaluación técnica, se verificará que: La muestra presentada tenga el marcado visible y legible correspondiente a la norma declarada. La marca y modelo coincidan entre la muestra, el empaque y el certificado oficial.

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

Se precisará

Certificado oficial en el que conste:

El uso combinado aprobado del prefiltro con el cartucho correspondiente.

La norma aplicable (NIOSH 42 CFR 84 para productos estadounidenses, o EN 14387:2004 + A1:2008 para productos europeos).

FORMATO DE EVALUACION N° 2

Para el prefiltros La muestra presentada deberá tener el marcado visible y legible correspondiente a la norma declarada. La marca y modelo coincidan entre la muestra, el empaque y el certificado oficial

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	14:18:52

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

Solicitud de Modificación del Formato de Evaluación Técnica N° 1

Asunto: Recomendación para mejorar los criterios técnicos de evaluación del respirador medio rostro y sus componentes

Señores del Comité de Evaluación:

En relación con el Formato de Evaluación N.º 1, correspondiente a la verificación técnica de los dispositivos de protección respiratoria (respirador medio rostro, cartuchos y prefiltros), se solicita la modificación y precisión de dicho formato, a fin de que la evaluación sea más rigurosa, verificable y coherente con las exigencias legales y técnicas en materia de seguridad y salud ocupacional.

Fundamentación

Dado que el equipo solicitado está destinado a proteger la salud y la vida de los trabajadores expuestos a sustancias químicas, se requiere que los productos ofertados cuenten con certificaciones vigentes, emitidas a nombre de la marca del fabricante, y que estas certificaciones estén debidamente sustentadas con las fichas técnicas y con la muestra física del producto.

Sugerencia de mejora al Formato de Evaluación Técnica N.º 1:

De acuerdo con los alcances técnicos y legales expuestos en nuestras observaciones previas, y considerando la importancia de realizar una evaluación adecuada y objetiva de los equipos de protección respiratoria ofertados, resulta fundamental que la Entidad alinee su evaluación con los requisitos técnicos y legales vigentes en materia de seguridad y salud en el trabajo. En ese sentido, y con el fin de garantizar que los productos adquiridos cumplan con las normativas aplicables, protejan efectivamente la salud del trabajador y se ajusten a lo exigido en las bases y especificaciones técnicas, se solicita que en el Formato N.º 1 de Evaluación Técnica, indicado en las páginas 19 y 29 del pliego, se incluyan las siguientes precisiones:

Solicitamos que se incluyan criterios adicionales en el Formato de Evaluación Técnica, que permitan verificar adecuadamente la autenticidad, compatibilidad y certificación de los productos ofertados (respirador de media cara, cartuchos y prefiltros), considerando que se trata de equipos de protección respiratoria vinculados directamente a la salud y seguridad de los trabajadores.

Proponemos incorporar los siguientes puntos en el formato de evaluación:

1. Verificación de la certificación del producto bajo norma NIOSH 42 CFR 84 o EN o (EN 140 ,14387:2004+A1:2008) conforme a lo dispuesto en reglamento (UE) 2016/425, a nombre de la marca ofertada, con fecha vigente. La certificación debe ser contrastada con la muestra física del producto, verificando que la marca, del certificado coincidan con el etiquetado del producto.
2. Solicitar fichas técnicas, manuales o catálogos que acrediten la compatibilidad entre el respirador, cartuchos y prefiltros ofrecidos, y verificar esta información con la muestra física.
3. Comprobar que el marcado físico del producto (en la muestra) coincida con lo declarado en el certificado (marca,).
4. En caso de productos de procedencia europea, se debe exigir que el prefiltro cuente con certificación EN 14387:2004+A1:2008, ya que dicha norma es la que avala el uso combinado de prefiltros con cartuchos. No se debe aceptar prefiltros con certificación EN 143:2000+A1, ya que esta solo es válida para filtros de partículas de uso individual, no combinado.

Estas precisiones permitirán una evaluación técnica responsable y garantizarán que los productos ofrecidos estén debidamente certificados, sean auténticos y seguros para el uso previsto.

Justificación

¿ La certificación debe coincidir exactamente con la marca ofertada, ya que existen antecedentes de empresas que presentan certificados de otros fabricantes.

¿ La verificación de la etiqueta o marcado del producto es un paso clave para detectar productos falsificados o no certificados.

¿ La inclusión de estos criterios en el formato garantizará que solo se aprueben productos que cumplan plenamente con los estándares requeridos y que la muestra presentada no sea genérica, sino acorde con la documentación técnica y legal.

Solicitud final

Se solicita a la Entidad que actualice el Formato de Evaluación Técnica incorporando los puntos detallados en esta observación, a fin de facilitar una evaluación integral basada en:

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

¿ Documentación técnica oficial.

¿ Certificaciones válidas y a nombre del fabricante de la ficha técnica ofertada.

¿ Revisión física de la muestra presentada, incluyendo su marcado.

¿ Compatibilidad y certificación de cada componente para el uso combinado.

Esta mejora es indispensable para asegurar el cumplimiento de la Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo (Ley N.º 29783) y evitar el ingreso de productos que no brinden una protección real al personal expuesto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 19

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se actualizará el Formato de Evaluación Técnica N.º 1, incorporando los criterios adicionales propuestos, con la finalidad de asegurar que los productos ofertados sean auténticos, certificados y adecuados al riesgo y así mismo evitar el ingreso de productos no conformes que podrían comprometer la salud y seguridad del personal expuesto.

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

Verificación de la certificación del producto:
Bajo norma NIOSH 42 CFR 84 o EN 140, EN 14387:2004 + A1:2008.
Certificación debe estar emitida a nombre de la marca ofertada, con fecha vigente.
Se deberá verificar que la muestra física coincida con lo certificado (marca, modelo y etiquetado).

Compatibilidad del sistema:

Se exigirá presentación de fichas técnicas, manuales o catálogos que respalden la compatibilidad entre respirador, cartuchos y prefiltros.
Se evaluará que la muestra física sea compatible en el ensamble y coincida con lo declarado.

Marcado del producto:

Se verificará que la marca y modelo estén grabados o marcados físicamente en cada componente (respirador, cartucho y prefiltro), conforme a lo establecido en la certificación.

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	14:18:52

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

Observación Respecto al numeral 3.4.2 pagina 28 sobre la documentación obligatoria para acreditar el cumplimiento de características técnicas, se observa que los aspectos requeridos en las fichas técnicas para los sub ítems 2, 3 y 4 (cartucho, prefiltro y retenedor) son muy básicos y generales, lo cual podría conllevar a una evaluación técnica subjetiva, limitada o insuficiente para garantizar que los equipos ofertados cumplen con los requisitos de protección respiratoria conforme a las normas internacionales. Dado que estos productos están destinados a proteger la salud y la vida de los trabajadores expuestos a contaminantes peligrosos, es necesario reforzar los criterios de evaluación. Por ello, se solicita a la Entidad que complemente la información exigida en las fichas técnicas, precisando que las mismas deben:

- ¿ Indicar la marca del producto ofertado (coincidente con la muestra física y el certificado).
- ¿ Incluir la normativa técnica internacional de certificación aplicable (NIOSH 42 CFR 84 o EN 140, EN 14387:2004 + A1:2008, según corresponda).
- ¿ Acreditar, mediante certificado vigente, que los productos (respirador, cartucho y prefiltro) han sido aprobados para su uso conjunto como sistema compatible.
- ¿ Mostrar claramente que el certificado está a nombre de la marca ofertada, evitando ambigüedades o referencias a fabricantes distintos, lo cual puede inducir a error o permitir el uso de certificados de terceros.

Estas precisiones permitirán a la Entidad realizar una evaluación técnica objetiva, confiable y alineada con los principios de idoneidad, legalidad y seguridad establecidos en la Ley de Contrataciones del Estado y en la Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1.4 **Página:** 28

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se complementara exigir que las fichas técnicas de los subítems 2, 3 y 4 incluyan, de forma obligatoria, lo siguiente: Marca del producto ofertado, coincidente con la muestra y el certificado, Norma técnica internacional aplicable según el componente, Certificado vigente, El etiquetado físico de la muestra coincida con la ficha técnica y el certificado. Al fin de proteger la salud del personal expuesto, asegurando que solo se aprueben productos auténticos y compatibles.

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

Se solicitará que el numeral 3.4.2 sea modificado o complementado para exigir que las fichas técnicas de los subítems 2, 3 y 4 incluyan, de forma obligatoria, lo siguiente:

Marca del producto ofertado, coincidente con la muestra y el certificado.

Norma técnica internacional aplicable según el componente:

NIOSH 42 CFR 84 para productos con certificación estadounidense.

EN 140 / EN 14387:2004 + A1:2008 para productos europeos.

Certificado vigente, donde se acredite:

Que los productos están aprobados para uso conjunto como sistema compatible (respirador + cartucho + prefiltro).

Que el certificado está emitido a nombre de la marca ofertada.

Verificación durante la evaluación técnica de que:

Entidad convocante :	SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
Nomenclatura :	LP-ABR-1-2025-SENASA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

El etiquetado físico de la muestra coincida con la ficha técnica y el certificado.

No se acepten certificados con ambigüedades o emitidos para fabricantes distintos a la marca propuesta.

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES S.A.C.	Hora de envío :	20:58:37

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

El Reglamento de la Ley N° 29783, Ley de Seguridad y Salud en el Trabajo, aprobado mediante Decreto Supremo N° 005-2012-TR, señala que los Equipos de Protección Personal (EPP) son dispositivos, materiales e indumentaria personal destinados a cada trabajador para protegerlo de uno o varios riesgos presentes en el trabajo y que puedan amenazar su seguridad y salud.

Los bienes motivo de la presente convocatoria son equipos de protección personal, por lo que corresponde incorporar como experiencia del postor la venta de equipos de protección personal. Ello permitirá tener un requerimiento de acuerdo a los principios normativa de contrataciones del estado tales como el principio de competencia.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.13.1 **Literal:** A **Página:** 33

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

Literal c) de numeral 72.3 del artículo 72 del Reglamento de Ley General de Contrataciones Públicas

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se incorpora como experiencia del postor equipos de protección personal, con el fin de asegurar que el requerimiento se ajuste a los principios establecidos en la normativa de contrataciones publicas, tales como el principio de competencia.

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

CAPITULO III
REQUERIMIENTO
(¿)
3.13 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN
3.13.1. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN OBLIGATORIOS
A. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD
(¿)
"(¿) y/o equipos de protección personal."

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES	Hora de envío :	21:42:03

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Se pregunta si para el sub ítem 1 - respirador de media cara, no se solicita presentar ficha técnica

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.1.1.1. Literal: g Página: 18

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que en el formato de evaluación N°01 indica se debe acreditación de Fichas técnicas y/o hojas técnicas y/o catálogos o manuales de uso del kit respirador medio rostro compatibles entre sí. Por lo tanto dicho documento debe formar parte de la propuesta técnica del postor.

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

null

Entidad convocante :	SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
Nomenclatura :	LP-ABR-1-2025-SENASA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES S.A.C.	Hora de envío :	21:50:16

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

Corresponde considerar además de la ficha técnica, toda documentación emitida por el fabricante, que acredite lo solicitado para los sub items 2, 3 y 4

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.1.1.1. **Literal:** g **Página:** 18

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

Art. 66 del Reglamento de la Ley General de Contrataciones y Directiva N° 0005-2025-EF/54.01

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se incorpora que la ficha técnica del producto ofertado deberá ser emitida por el fabricante, a fin de garantizar la veracidad y autenticidad de la información técnica presentada.

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

CAPÍTULO II
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:
(¿)
g) Adicionalmente el postor debe presentar:
"¿ Ficha técnica emitida por el fabricante (...)"
CAPITULO III
REQUERIMIENTO
(¿)
3.4 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
3.4.1. CARACTERISTICAS DE LOS BIENES A CONTRATAR
(...)
3.4.2. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA PARA ACREDITAR CUMPLIMIENTO DE CARACTERISTICA TÉCNICAS.
(...)
FICHAS TÉCNICA DEL PRODUCTO
"¿ Ficha técnica emitida por el fabricante (...)"

Entidad convocante :	SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
Nomenclatura :	LP-ABR-1-2025-SENASA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES S.A.C.	Hora de envío :	21:57:12

Observación: Nro. 12

Consulta/Observación:

Según el formato de evaluación 1, se verificará el cumplimiento de la NTP 329.201:2020 en la muestra de respirador. Corresponde detallar cuándo se considerará acreditado ello en la muestra.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.1.1.1. **Literal:** g **Página:** 19

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

Art. 44 del Reglamento de la Ley General de Contrataciones y Directiva N° 0005-2025-EF/54.01

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se procederá a suprimir toda referencia a la NTP 329.201:2020 en atención al uso inadecuado de la Norma Técnica Peruana NTP 329.201:2020, ya que dicha normativa está orientada exclusivamente a respiradores autofiltrantes desechables (tipo N95, FFP2, FFP3), los cuales no corresponden al tipo de equipo de protección respiratoria requerido en esta contratación.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES S.A.C.	Hora de envío :	22:04:19

Observación: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el acápite [Manual de instruccion de uso], corresponde precisar lo siguiente:

1. Si el manual/hoja puede ser entregado de forma virtual al medio indicado por la Entidad.
2. El tiempo de duración mínimo de la sesión de capacitación así como el número de participantes.
3. Indicar que la modalidad (presencial o virtual) será establecida entre las partes de forma posterior a la entrega.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.4.1. Literal: Página: 26

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

Art. 44 del Reglamento de Ley General de Contrataciones Públicas y Directiva N° 0005-2025-EF/54.01

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se establece que el manual puede ser presentado en formato físico o digital, y se deberá indicar el medio a través del cual será entregado.

Con respecto a la capacitación, se precisa que la duración mínima de la sesión será de aproximadamente 2 a 3 horas, con una participación presencial de 6 personas y virtual de aproximadamente 50 usuarios. Se suprime el texto redundante relacionado con la modalidad presencial y virtual.

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

CAPITULO III
REQUERIMIENTO
(¿)
3.4 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
3.4.1. CARACTERISTICAS DE LOS BIENES A CONTRATAR
SUB ITEM 1: RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE SILICONA CON FILTROS INTERCAMBIABLES
(...)
MANUAL DE INSTRUCCIÓN DE USO

"(...)en cual deberá ser entregado en formato físico, y/o digital al área de logística a través de mesa de partes del SENASA y/o mesa de partes virtual a través del link <https://mpv.senasa.gob.pe/MPV> ; asimismo, se deberá brindar una capacitación sobre el funcionamiento, limpieza y almacenamiento del producto. El tiempo de duración mínimo de la sesión de capacitación será de aproximadamente 2 a 3 horas. La capacitación deberá ser impartida de manera presencial para un total de 6 personas y de forma virtual para aproximadamente 50 usuarios (...)"

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES S.A.C.	Hora de envío :	22:10:09

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

Sub item 3: Para la característica peso, el adjetivo [aproximado] no brinda certeza sobre la magnitud que la entidad considera válida. En tal sentido, corresponde indicar exactamente el criterio para entender que se cumple con lo solicitado, por ejemplo un rango de pesos, un valor mínimo, valor máximo, etc.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.4.1. Literal: Página: 27

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

Art. 44 del Reglamento de Ley General de Contrataciones Públicas y Directiva N° 0005-2025-EF/54.01

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se considera pertinente precisar el rango de peso aceptable para el prefiltro, a fin de garantizar una evaluación técnica objetiva, verificable y transparente, evitando interpretaciones subjetivas, evitar ambigüedades en la evaluación técnica.

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

El peso aceptable para el prefiltro debe estar en un rango entre 4 g a 20 g, valor que cubre los prefiltros usualmente certificados bajo normas NIOSH 42 CFR 84 o EN 14387 para uso combinado.

Entidad convocante :SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura :LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20610826092	Fecha de envío :	16/06/2025
Nombre o Razón social :	RG SOLUCIONES TECNOLOGICAS INDUSTRIALES	Hora de envío :	22:10:09

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Se consulta si es obligatorio presentar la guía de remisión de la muestra que se entregará a la Entidad

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.1.1.1. Literal: Página: 17

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

La entrega de la muestra técnica deberá estar acompañada obligatoriamente de su respectiva guía de remisión, emitida a nombre de la Entidad, la descripción del bien, la marca y modelo, y señalando que se trata de muestra sin valor comercial.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20520714457	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	PROTECH DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	09:27:48

Observación: Nro. 16

Consulta/Observación:

OBSERVACIÓN SOBRE LA VALIDEZ DE LOS CERTIFICADOS DE CONFORMIDAD ¿ PRODUCTOS DE PROTECCIÓN RESPIRATORIA (REGLAMENTO (UE) 2016/425)

Según el Reglamento (UE) 2016/425, todo equipo de protección personal (EPP), incluidos cartuchos, pre filtros y mascarillas, debe contar con un certificado válido emitido por un Organismo Notificado (Notified Body) acreditado por la Unión Europea.

Para que dicho certificado sea válido, debe:

1. Ser emitido por un organismo registrado oficialmente como Notified Body para el Reglamento (UE) 2016/425. Puede verificarse en:

<https://webgate.ec.europa.eu/single-market-compliance-space/notified-bodies>

2. Contener el número NB del organismo (ej.: NB 0082, NB 0598).

3. Incluir:

o Marca y modelo del producto certificado.

o Norma europea aplicable (ej.: EN 143, EN 14387, EN 140).

o Referencia técnica exacta (ej.: EN 14387:2004+A1:2008).

o Fecha de emisión, alcance y tipo de uso.

o Firma del organismo certificador.

Esta información es esencial para garantizar que los productos ofertados cuenten con autorización real. No cualquier laboratorio puede emitir certificados CE: solo los organismos notificados acreditados por la UE tienen facultad legal para hacerlo. Aceptar documentos de entidades no autorizadas compromete la validez del proceso y pone en riesgo la seguridad del personal.

La Comisión Europea mantiene un sistema público y verificable para garantizar la transparencia en la certificación. Para verificar los organismos que certifican específicamente protección respiratoria, se debe ingresar al enlace antes indicado, seleccionar ¿Search by legislation¿, elegir el Reglamento (UE) 2016/425 ¿ Personal Protective Equipment, luego en el menú izquierdo hacer clic en ¿Equipment Providing Respiratory System Protection¿ y ¿Refine results¿.

Cualquier certificado emitido por un ente que no aparezca en dicha lista carece de validez técnica y legal según la normativa europea.

A continuación, se muestra una relación representativa de Notified Bodies autorizados por la UE para certificar protección respiratoria:

- ¿ NB 0445 Bundesamt für Eich- und Vermessungswesen ¿ Austria
- ¿ NB 0159 Instituto Nacional de Seguridad y Salud en el Trabajo ¿ España
- ¿ NB 0598 SGS Fimko Oy ¿ Finlandia
- ¿ NB 0162 LEITAT Technological Center ¿ España
- ¿ NB 0082 APAVE ¿ Francia
- ¿ NB 0370 Applus+ (LGA Technological Center) ¿ España
- ¿ NB 0493 Centexbel ¿ Bélgica
- ¿ NB 0465 A.N.C.I. Servizi S.R.L. ¿ Italia
- ¿ NB 2927 Quintin Certifications ¿ Francia
- ¿ NB 0474 RINA Services S.P.A. ¿ Italia
- ¿ NB 2761 ITEC ¿ Italia
- ¿ NB 0333 AFNOR Certification ¿ Francia
- ¿ NB 1783 Turkish Standards Institution (TSE) ¿ Turquía
- ¿ NB 2849 INSPEC International B.V. ¿ Países Bajos
- ¿ NB 2756 I.N.C.D.P.M. ¿Alexandru Darabont¿ ¿ Rumanía
- ¿ NB 2575 INTERTEK Italia S.p.A. ¿ Italia
- ¿ NB 2195 Szutest Uygunluk Değerlendirme A.Ş. ¿ Turquía
- ¿ NB 0426 ITALCERT S.R.L. ¿ Italia
- ¿ NB 0477 Eurofins Product Testing Italy ¿ Italia
- ¿ NB 2008 CERTOTTICA S.C.R.L. ¿ Italia
- ¿ NB 2797 BSI Group The Netherlands ¿ Países Bajos
- ¿ NB 1437 CIOP-PIB ¿ Polonia

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

¿ NB 0197 TÜV Rheinland LGA Products ¿ Alemania

¿ NB 0757 Ift Rosenheim GmbH ¿ Alemania

Los certificados válidos deben indicar el número del NB, nombre del organismo, referencia al Reglamento (UE) 2016/425, tipo de examen (por ejemplo, "EU Type Examination Certificate") y normas técnicas aplicadas (como EN 143:2000+A1 o EN 14387:2004+A1:2008, EN 140). Solo de esta manera es posible comprobar su autenticidad y cumplimiento legal.

Aceptar productos con certificados emitidos por entidades no reconocidas infringe la normativa y compromete la seguridad de los trabajadores, quienes quedarían expuestos al uso de EPP sin garantías reales de protección. Además, vulnera principios esenciales del proceso de contratación pública, al admitir documentación sin respaldo legal ni técnico. Por tanto, solicitamos que la entidad exija expresamente que los certificados presentados por los postores sean emitidos por Organismos Notificados autorizados por la Unión Europea, conforme al Reglamento (UE) 2016/425, y que se incluya claramente en el documento técnico el número del NB responsable de la certificación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1.4 Página: 19

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se confirma la necesidad de garantizar que los certificados CE sean legítimos, verificables y emitidos por organismos debidamente acreditados.

Esta medida es esencial para:

Evitar el ingreso de productos no certificados o con respaldo técnico fraudulento.

Cumplir con los estándares internacionales de protección respiratoria.

Proteger eficazmente la salud de los trabajadores en campo.

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

(...)

El postor deberá indicar la referencia de la página web (Link) del Organismo Certificadora, que permita verificar en línea la certificación del producto ofertado

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20614101351	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	PERUNOVO TECNOLOGIA & PRESERVACION S.A.C.	Hora de envío :	17:03:47

Observación: Nro. 17

Consulta/Observación:

En relación con la experiencia del postor, se solicita considerar la experiencia en ¿FILTROS TIPO P100¿, dado que estos filtros cumplen con funciones equivalentes a los cartuchos o filtros requeridos, al estar certificados por NIOSH con nivel de eficiencia de filtración ¿ 99.97% de partículas en el aire, conforme a la norma 42 CFR Parte 84.

Conforme al artículo 28.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, los requisitos de calificación deben estar vinculados directamente al objeto de la convocatoria, y no deben generar restricciones indebidas a la libre concurrencia.

La experiencia en filtros tipo P100 constituye un equivalente técnico válido para el objeto contractual, ya que:

- ¿ Se trata de productos homologables en nivel de protección (categoría ¿alta eficiencia¿),
- ¿ Son utilizados en actividades similares de protección respiratoria industrial,
- ¿ Se encuentran debidamente certificados por entidades reconocidas como NIOSH.

En ese sentido, solicitamos que se admitan como válidas las experiencias de suministro de filtros tipo P100, en tanto resultan técnicamente pertinentes y compatibles con los fines del procedimiento de selección, de conformidad con el principio de competencia (art. 2.4 de la Ley N.º 30225).

Acápites de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.13 **Literal:** A **Página:** 33

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Para efectos de acreditar la experiencia del postor, se considerará la experiencia en el suministro de filtros tipo P100 certificados por NIOSH 42 CFR 84, en tanto se trate de productos de protección respiratoria de alta eficiencia, técnicamente compatibles con el objeto de contratación

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

Se agregará :
(¿)y/o filtros tipo P100 certificados por NIOSH 42 CFR 84,

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20167884491	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	PROSAC S.A.	Hora de envío :	18:42:29

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

La línea de protección respiratoria que se comercializa en el Perú es principalmente de origen Americano o europeo y cumplen con normativa internacional que están contempladas dentro de la Norma Nacional NTP; ya que esta Normativa está basada en ensayos de la Norma NIOSH y Norma Europea, por lo tanto el cumplimiento de uno de los estándares que se tomó como referencia para su elaboración (como consta en el cuerpo de la norma NTP 329.201:2020); ¿podría ser suficiente para la acreditación del cumplimiento de la NTP 329.201:2020 (solicitado en el formato de evaluación 1) la acreditación del cumplimiento NIOSH o Norma Europea?

La Norma Técnica NTP 329.201:2020 detalla lo siguiente: ¿DISPOSITIVOS DE PROTECCIÓN RESPIRATORIA: especifica los requisitos mínimos que deben contener los respiradores (media máscara) filtrantes, empleados como dispositivos de protección respiratorio contra partículas. Comprende también los procedimientos del marcado, rotulado, embalaje, limpieza y desinfección y la información que debe suministrar el fabricante para que estén protegidos contra los daños mecánicos y la contaminación antes de su empleo¿.

Esta normativa (NTP 329.201:2020) aplica únicamente para respiradores desechables contra partículas por lo que no sería de referencia para el modelo de respiradores solicitados (Reusables contra gases y vapores); además al ser una Norma Técnica Peruana que no cuenta con un reglamento ni un procedimiento para acreditar su cumplimiento, ¿cómo se podría acreditar dicho cumplimiento?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: SUB ITEM 1 Literal: REGLAMENTOPágina: 26

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se procederá a suprimir toda referencia a la NTP 329.201:2020 en atención al uso inadecuado de la Norma Técnica Peruana NTP 329.201:2020, ya que dicha normativa está orientada exclusivamente a respiradores autofiltrantes desechables (tipo N95, FFP2, FFP3), los cuales no corresponden al tipo de equipo de protección respiratoria requerido en esta contratación.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20167884491	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	PROSAC S.A.	Hora de envío :	18:42:29

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En la Descripción del SUB ITEM 1: RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE JEBE LATEX CON FILTROS INTERCAMBIABLES menciona el material de Jebe de Látex, sin embargo en la descripción de la característica solicitada menciona material de Silicona y sello facial de silicona de alta confortabilidad y antialérgico; siendo el jebe látex un alérgeno (causante de alergias), y el material silicona (antialérgico) libre de látex, se presenta discrepancia y posible error al momento de presentar la propuesta. Solicitamos aclarar el material en el título para mejor entendimiento de la propuesta a presentar. Los materiales en el mercado son: Látex, elástico o silicona.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: SUB ITEM 1 Literal: CARACTERIS Página: 26

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprime toda mención al jebe látex o jebe natural en las bases, y se corrige por la denominación a silicona, a fin de establecer de forma clara y uniforme que el material requerido para la pieza facial del respirador es silicon

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

CAPÍTULO I

GENERALIDADES

1.3. OBJETO DE LA CONVOCATORIA

"RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE SILICONA (...)"

CAPITULO III

REQUERIMIENTO

(i)

3.2. DESCRIPCIÓN GENERAL DEL REQUERIMIENTO

"RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE SILICONA (...)"

3.4 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

3.4.1. CARACTERISTICAS DE LOS BIENES A CONTRATAR

"RESPIRADOR DE MEDIA CARA DE SILICONA (...)"

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20167884491	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	PROSAC S.A.	Hora de envío :	18:42:29

Observación: Nro. 20

Consulta/Observación:

En el Sub Item 2 solicitan ¿conexión tipo Bayoneta (generalmente rosca)¿, el término bayoneta se refiere al tipo de conexión no roscado, el cual es de acople rápido y seguro logrando un buen sellado entre el respirador y el cartucho. El término ¿generalmente rosca¿ sería una contradicción a la conexión del tipo bayoneta. Solicitamos aclarar el punto en consulta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: SUB ITEM 2 Literal: CONEXION Página: 27

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprime el término ¿generalmente rosca¿, ya que lo correcto es referirse únicamente a que la conexión es tipo bayoneta, la cual permite una conexión rápida y segura de filtros o cartuchos a la máscara. El cual facilita el cambio de filtros y garantiza un sellado hermético, asegurando así una protección eficaz.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20603055773	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	BULLCORP PERU S.A.C-BULLCORP S.A.C	Hora de envío :	23:40:34

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

El postor formula la siguiente consulta en el marco del procedimiento de Licitación Pública Abreviada N.º 01-2025-SENASA-1, respecto a los requisitos técnicos establecidos en el Formato de Evaluación N.º 1, para el Sub Ítem 1: Máscara protectora:

1. Considerando que los productos ofertados (máscara 3M serie 6000, cartucho 6003, prefiltro, retenedor) cuentan con certificación NIOSH 42 CFR84, pero no consignan en sus fichas técnicas la certificación bajo el Reglamento (UE) 2016/425, se solicita se confirme si:

¿ La certificación NIOSH puede ser considerada como válida o equivalente para efectos del cumplimiento del numeral 1 del formato de evaluación.

¿ Alternativamente, si sería aceptable acreditar dicho cumplimiento mediante una declaración jurada del fabricante o del postor que sustente la equivalencia técnica con el Reglamento (UE) 2016/425.

2. Asimismo, se consulta si para el numeral 2 del Formato de Evaluación, la compatibilidad entre los componentes del kit respirador (máscara, cartucho, prefiltro, retenedor) puede ser acreditada mediante fichas técnicas separadas, siempre que todos pertenezcan a la misma serie técnica (3M Serie 6000), o mediante declaración jurada de compatibilidad.

3. Finalmente, se solicita confirmar si el cumplimiento de la Norma Técnica Peruana NTP 329.201:2020 puede acreditarse mediante declaración jurada del fabricante o del postor, en caso la ficha técnica no la mencione expresamente.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.1.1.1 Literal: G Página: 19

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, así mismo se aclara que la Certificación del producto ofertado puede ser bajo la norma NIOSH 42 CFR84 y/o Certificación Europea

Así mismo, la NTP 329.201:2020 no es aplicable al producto solicitado, por lo que no debe exigirse su cumplimiento ni acreditarse por declaración jurada.

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

null

Entidad convocante : SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA

Nomenclatura : LP-ABR-1-2025-SENASA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisición de Máscara/Respirador medio rostro contra partículas, vapores orgánicos y gases ácidos para la protección del personal de campo incluye Repuestos

Ruc/código :	20603055773	Fecha de envío :	17/06/2025
Nombre o Razón social :	BULLCORP PERU S.A.C-BULLCORP S.A.C	Hora de envío :	23:41:59

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

El postor formula la siguiente observación respecto del numeral 1 del Formato de Evaluación N.º 1, el cual exige que el producto ofertado cuente con certificación bajo el Reglamento (UE) 2016/425:

Se solicita al comité de selección modificar este requerimiento, permitiendo considerar como válida y equivalente la certificación NIOSH 42 CFR84, por las siguientes razones:

- ¿ La certificación NIOSH es emitida por el National Institute for Occupational Safety and Health de Estados Unidos, y es reconocida internacionalmente como estándar técnico riguroso para dispositivos de protección respiratoria.
- ¿ El exigir de manera obligatoria la certificación europea limita la participación de postores cuyos productos están debidamente certificados bajo normas internacionales equivalentes.
- ¿ Se afectaría así el principio de libre concurrencia (art. 2 de la Ley N.º 30225), además del principio de razonabilidad (art. 25), al restringir el mercado innecesariamente.

Por lo tanto, se propone que el comité acepte certificaciones internacionales equivalentes (como NIOSH 42 CFR84), o se permita acreditar el cumplimiento del Reglamento (UE) 2016/425 mediante declaración jurada o documento técnico de equivalencia emitido por el fabricante.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.1.1.1 **Literal:** G **Página:** 19

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación , así mismo se aclara que la Certificación del producto ofertado puede ser bajo la norma NIOSH 42 CFR84 y/o Certificación Europea

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

null