

Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Función	Nu. Secuencial	Artículo y norma que se vulnera en el caso de observaciones	Artículo y norma que se vulnera en el caso de observaciones	Analisis respecto de la consulta u observación	Precisión de aquello que se incorporará en las Bases a Integrarse, de corresponder

5	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Especifico 2.2 1.1	17	En las bases administrativas del Capítulo II: Del procedimiento de selección se indica: 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta. REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del (los) ítem(s) ofertado(s) de sus componentes, periféricos y de sus accesorios, según corresponda, de acuerdo a lo establecido por la normativa vigente de la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID). 6.2.1 REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del (los) ítem(s) ofertado(s) de sus componentes, periféricos y de sus accesorios, según corresponda, de acuerdo a lo establecido por la normativa vigente de la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID). Consultamos al Comité de Selección ¿el certificado de seguridad eléctrica requerida aplica sólo para el bien principal?	SE ACLARA LA CONSULTA, el registro sanitario aplica para el bien principal, componentes en caso no lo requieran se deberá presentar un documento de DIGEMID donde se precise que no requiere Registro Sanitario. Asimismo, se precisa que se refiere al REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO de los requisitos de calificación, debido que el presente documento debe ser presentado en la etapa de Admisibilidad como documentación obligatoria.	No aplica	SE ACLARA LA CONSULTA, el registro sanitario aplica para el bien principal, componentes en caso no lo requieran se deberá presentar un documento de DIGEMID donde se precise que no requiere Registro Sanitario. Asimismo, se precisa que se refiere al REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO de los requisitos de calificación, debido que el presente documento debe ser presentado en la etapa de Admisibilidad como documentación obligatoria.	Se agregará en las bases lo siguiente: 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO j) Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP 60601-1-2010. Emitido por institución acreditada por INACAL o equivalente en el país de origen. Se aceptarán certificaciones ya sea en el catálogo, manual, folletos u otros documentos del fabricante.
6	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Especifico 11.5	57	En las bases administrativas del Capítulo III: Del Requerimiento se indica: 11.5. Otros documentos para firma de contrato. El contratista deberá presentar para la suscripción del contrato, los siguientes documentos: a) Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, CSA o NTP 6061-1-2010. Emitido por institución acreditada por INACAL o equivalente en el país de origen. Se aceptarán certificaciones ya sea en el catálogo, manual, folletos u otros documentos del fabricante. Consultamos al Comité de Selección ¿el certificado de seguridad eléctrica requerida aplica sólo para el bien principal?	SE ACLARA LA CONSULTA, el Certificado de Seguridad Eléctrica indicado en las Bases Administrativas, aplica para el bien principal objeto de convocatoria. La misma que debe estar integrada en las Bases del presente procedimiento de selección.	No aplica	SE ACLARA LA CONSULTA, el Certificado de Seguridad Eléctrica indicado en las Bases Administrativas, aplica para el bien principal objeto de convocatoria. La misma que debe estar integrada en las Bases del presente procedimiento de selección.	Se agregará en las bases lo siguiente: 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO j) Certificado de seguridad eléctrica UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP 60601-1-2010. Emitido por institución acreditada por INACAL o equivalente en el país de origen. Se aceptarán certificaciones ya sea en el catálogo, manual, folletos u otros documentos del fabricante.
7	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Especifico 2.2 1.1	17	En las bases administrativas del Capítulo II: Del procedimiento de selección se indica: 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta. REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, a la presentación de la oferta, cuando sea aplicable, del (los) ítem(s) ofertado(s) de sus componentes, periféricos y de sus accesorios, según corresponda, de acuerdo a lo establecido por la normativa vigente de la Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID). Los componentes o periféricos que corresponden a los ítem(s) ofertado(s) de sus componentes, periféricos y de sus accesorios corresponden al(los) ítem(s) ofertado(s) (el registro sanitario puede ser conjunto o independiente por cada uno de los componentes del bien ofertado). Asimismo, el registro sanitario o certificado de registro sanitario del (los) ítem(s) ofertado(s), sus componentes, periféricos y accesorios podrán estar a nombre del postor o de terceros. Observamos ante este punto que al solicitar el Registro sanitario de sus componentes, periféricos y accesorios respectivamente, señalamos que en algunos casos puede ser conjunto con el registro sanitario no forman parte de un dispositivo médico respectivo, por lo que solicitamos al comité de selección que deba solicitarse tan solamente el registro sanitario del bien principal, correspondiente al objeto de la convocatoria, que señala: Adquisición de tomógrafo computarizado de 128 cortes, en el (el) Hospital Nacional Edgardo Rebagliatti Martins en el centro poblado de Jesús María, distrito de Jesús María, Provincia de Lima, Departamento Lima, correspondiente al CUI N° 2600562; y que al solicitarse de ese modo, NO se estaría limitando la participación de postores, y vulnerando lo establecido en el artículo 2°, literal a), b) y c) de la Ley 30225, los cuales detallan lo siguiente: a) Libertad de concurrencia. Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en las primeras condiciones que permitan, con sujeción a las formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre competencia. b) Igualdad de trato. Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas, y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto. Este principio exige que no se traten de manera diferente situaciones que son similares y que situaciones diferentes no sean tratadas de manera idéntica siempre que sea todo cuente con una justificación objetiva y razonable, favoreciendo el desarrollo de una competencia efectiva. c) Competencia. Los procesos de contratación incluyen disposiciones que permitan establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia. d) Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.	SE ACOGE PARCIALMENTE LA OBSERVACION, precisando que el Registro Sanitario se presentara para el bien principal y componentes que requieren registro sanitario, por lo que se suprimita de las Bases Administrativas el requerimiento de Registro Sanitario para los Accesorios y periféricos.	Artículo 2°, literal a), b), c) y d) de la Ley 30225	En caso el(los) ítem(s) ofertado(s), sus componentes no requieren registro sanitario o certificado de registro sanitario, se debe presentar un documento de la DIGEMID donde se precise que no requieren registro sanitario. Asimismo, se precisa que los bienes que no requieren registro sanitario tampoco requieren de la presentación del BPM y la autorización sanitaria de funcionamiento.	
8	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Especifico 6.3 3.	47	En las bases administrativas del Capítulo III: Requerimiento, que señala: 6.3 Condiciones de operación El contratista deberá entregar equipos nuevos (sin uso). La fecha de fabricación deberá ser no mayor de doce (12) meses anteriores de la fecha de presentación de ofertas. Por tratarse de un equipo de alta gama en tecnología, y en búsqueda de la reposición del bien que brinde la mejora de la calidad de atención de los pacientes, adquiriendo un equipo de mayor capacidad del equipo biomédico Tomógrafo Computarizado de 128 cortes para el Hospital III Daniel Alcides Carrión de la Región Asistencial Tarma - Eneasiur, señalamos que cubre las solicitudes que el equipo (bien) sea con fecha de fabricación de 06 meses a la fecha de presentación de ofertas, vulnerando lo establecido en el artículo 2°, literal a), b) y c) de la Ley 30225, los cuales detallan lo siguiente: a) Libertad de concurrencia. Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre competencia de proveedores. b) Igualdad de trato. Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas, y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto. Este principio exige que no se traten de manera diferente situaciones que son similares y que situaciones diferentes no sean tratadas de manera idéntica siempre que sea todo cuente con una justificación objetiva y razonable, favoreciendo el desarrollo de una competencia efectiva. c) Competencia. Los procesos de contratación incluyen disposiciones que permitan establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia. d) Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.	NO SE ACOGE LA OBSERVACION, la petición de reducir la fecha de fabricación no mayor de 12 meses anteriores a la fecha de presentación de ofertas a seis (06) meses, restringe la participación de postores	Artículo 2°, literal a), b), c) y d) de la Ley 30225	Adicionalmente, se precisa que los bienes que no requieren registro sanitario tampoco requieren de la presentación del BPM y la autorización sanitaria de funcionamiento.	
9	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Especifico 6.	45	En las bases administrativas del Capítulo III: Requerimiento, que señala: 6. CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR PRESTACIÓN PRINCIPAL a. Entrega del equipo biomédico, que cumplan con las especificaciones técnicas solicitadas. b. Instalación del equipo biomédico (incluye también el desmontaje, empaque y traslado del equipo existente, también componentes, accesorios y periféricos) en el Centro Asistencial de destino. c. Puesta en funcionamiento del equipo biomédico. Observamos en las condiciones de la prestación principal que no contemplan o han omitido referente a la capacitación que inicialmente lo señalan en el numeral 1.9 del plazo de entrega 1.9. Índice D de las Especificaciones Técnicas. La finalidad de lo solicitado en líneas arriba es para no crear confusión a los postores, ya que incurrió en una información inexacta ya que NO señala la capacitación que se requiere para el equipo biomédico, sino que se refiere a la capacitación que se requiere para el personal de salud que operará el equipo biomédico. c) Transparencia. Las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Esta condición respalda las acciones, actividades en el procedimiento licitatorio.	SE ACOGE LA OBSERVACION, incluyendo la capacitación al numeral 6. CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR PRESTACIÓN PRINCIPAL d. Capacitación al personal usuario y técnico	Artículo 2°, literal c), de la Ley 30225	Adicionalmente, se precisa que los bienes que no requieren registro sanitario tampoco requieren de la presentación del BPM y la autorización sanitaria de funcionamiento.	

10	20233368 592	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Especifico	Cap. III	Consultamos al Comité de Selección, ¿Cuándo se inicia el cómputo de plazo de entrega del equipo, al presente procedimiento de selección?				El centro asistencial de Destino, señala lo siguiente: Se aclara que, una vez iniciada la ejecución contractual, el Contratista deberá coordinar el desmontaje del equipo existente con el Servicio de Tomografía y Resonancia Magnética, así como, con la Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicios Generales de la RPR, a fin de que se realice la entrega del equipo y se inicien los trabajos de desmontaje, para tal fin se suscribirá el acta correspondiente. Asimismo, de conformidad con lo señalado en las Condiciones Generales para la adquisición del Tomógrafo Computarizado de 128 Cortes, el plazo de entrega incluye desmontaje del sistema de tomografía existente, pre instalación, instalación, capacitación y puesta en funcionamiento del equipo nuevo. Dicho plazo de se contabiliza a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Además, el Contratista, dentro de los 15 días calendario posteriores a la firma del contrato deberá presentar a la Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicios Generales de la RPR el "Expediente de Pre-Instalaciones" para su revisión y aprobación.			
11	20233368 592	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Especifico	6.6 1.1	50	Que OBSERVAMOS, lo establecido en las bases administrativas que señala: 6.6 CAPACITACIÓN 6.6.1.1. CONFORMIDAD DE LA CAPACITACIÓN AL PERSONAL USUARIO ASISTENCIAL Instructores: Profesionales capacitados por fábrica debidamente acreditados mediante un certificado suscrito por el fabricante o por la marca 6.6.2.1. CONFORMIDAD DE LA CAPACITACIÓN EN SERVICIO TÉCNICO ESPECIALIZADO Instructores: Profesionales capacitados por fábrica debidamente acreditados mediante un certificado suscrito por el fabricante o por la marca La presente solicitud que realiza, en razón al instructor de los numerales 6.6.1.1 y 6.6.2.1, deberá indicar que cuente con un ingeniero electrónico y/o biomédico profesional o tecnólogo médico; y sea asimismo la inclusión de un contexto o modificarse donde se detalle que el profesional sea capacitado de fábrica del bien en TOMOGRAFOS, acreditado mediante un certificado suscrito por el fabricante o por la marca. Por lo que al NO modificarse a lo señalado, esto puede afectar negativamente la competencia y la calidad de las ofertas recibidas. La Opinión N° 071-2019/OTN del Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE) destaca que las especificaciones técnicas deben ser claras pero no deben restringir innecesariamente la participación de proveedores. En este contexto, la exigencia de experiencia en equipos que abarcan solo una categoría específica puede excluir a proveedores que podrían ofrecer soluciones adecuadas y competitivas en base a su experiencia con equipos médicos en general. Asimismo, lo expresado en las bases administrativas vulnera los siguientes principios Principio de Libertad de Concurrencia: Restringir los bienes similares a una lista específica sin considerar alternativas relacionadas puede limitar la participación de proveedores que podrían cumplir con los requisitos del contrato. Esto no solo va en contra del principio de libertad de concurrencia, sino que también puede resultar en una menor competencia y, por ende, en ofertas menos favorables para la entidad. Principio de Eficiencia y Eficacia: La limitación de los bienes similares a una lista específica puede resultar en una competencia reducida, lo que podría traducirse en costos más altos o en una menor calidad de las ofertas. Una definición más amplia de bienes similares facilita la participación de una mayor cantidad de proveedores, lo que puede conducir a ofertas más competitivas y a una mejor satisfacción de los objetivos del contrato. Por lo anterior exponemos solicitamos al comité de selección se modifique al siguiente detalle de la experiencia al personal clave: 6.6.1.1. CONFORMIDAD DE LA CAPACITACIÓN AL PERSONAL USUARIO ASISTENCIAL 6.6.2.1. CONFORMIDAD DE LA CAPACITACIÓN EN SERVICIO TÉCNICO ESPECIALIZADO En las bases administrativas señala.	Artículo 2°, literal a) y f), Ley 30229	NO SE ACOGE LA OBSERVACION, y se aclara que en las bases administrativas para los INSTRUCTORES refiere <u>profesionales capacitados por fábrica debidamente acreditados mediante un certificado suscrito por el fabricante o por la marca</u> , que al tratarse del bien a adquirirse de un tomógrafo, lo mismo indica que la capacitación del instructor es en equipos de tomografía, por lo que no es necesario modificar las bases administrativas.				
12	20233368 592	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Especifico	8. b)	55	8. GARANTÍA COMERCIAL b) Si el equipo no ha sido reparado durante el plazo máximo de veinte (20) días calendario establecidos a partir de la notificación, el contratista tendrá un plazo adicional máximo de treinta (30) días calendario para culminar la reparación, otorgando al contratista posterior a los (20) días calendario mencionados) reemplazar el equipo con otro de iguales o superiores características durante el tiempo que demore el término de la reparación, previa aceptación de la oficina de Ingeniería Hospitalaria y servicios del centro asistencial o quien haga sus veces. Los gastos en que incurra el contratista correrán por su cuenta. Consultamos al comité de selección nos aclare o precise ¿a la reparación requerida se refiere a componentes y/o accesorios del bien al presente procedimiento de selección? En las bases administrativas señala: APÉNDICE E - LUGAR DE ENTREGA LUGARES DE DESTINO Órgano desconcentrado / Centro Asistencial Red Prestacional Rehabilita / Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins Oficina de Administración Giovanni Giorgio Cavigliaro Castro Central telefónica 265-4901 Anexos 1249 / 1119 / 3959 / 3958. Oficina de Ingeniería Hospitalaria y Servicio: Carlos Edgardo Ordoñez Crespo / carlos.ordonez@essalud.gob.pe / Central telefónica 265-4901 / Anexos 3302 / 3303 Unidad de Almacenamiento y Distribución / Unidad de Adquisiciones Victoria Herminia de Tomas Santos / Central Telefónica 265-4901 / Anexos 3895 / 3959 Consultamos al comité de selección nos aclare ¿SI es directo al lugar de destino final en calidad de bufo?		SE ACJARA LA CONSULTA, la reparación hace referencia al EQUIPO, el mismo que contiene a los componentes, accesorios y/o periféricos.				
13	20233368 592	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	Especifico	Ape ndice E e E	47			SE ACJARA LA CONSULTA, el lugar de entrega es en el centro asistencial de destino (Hospital Nacional Edgardo Rebagliati Martins) y las coordinaciones para la entrega se realizarán con la oficina de administración, oficina hospitalaria y servicio y unidad de almacenamiento (almacen).				

14	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación				<p>En el presente requerimiento no se establece la subcontratación.</p> <p>Formulamos la presente observación a fin que en el proceso de selección convocado nuestro comité de selección incluya la posibilidad de subcontratación en la preinstalación a las bases administrativas. Consideramos que esta incorporación es fundamental para garantizar una mayor eficiencia y cumplimiento en la ejecución del contrato.</p> <p>De acuerdo con la Ley de Contrataciones del Estado (Ley N°30225) y su reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N°344-2018-EF, se reconoce la figura de la subcontratación como un mecanismo válido y eficiente dentro de los procesos de contratación pública. A continuación, se detallan las razones que fundamentan esta observación:</p> <p>Artículo 35 de la Ley N°30225 (Subcontratación): La norma permite que las contratistas puedan subcontratar parte de las prestaciones a su cargo, siempre que ello sea autorizado por la entidad contratante y se cumpla con lo establecido en el contrato. Esta figura es especialmente relevante en proyectos que requieren la intervención de especialistas o de recursos técnicos específicos que el contratista principal puede no poseer, pero que pueden ser subcontratados a terceros con experiencia y capacidad en la materia.</p> <p>Artículo 147 del Reglamento (Decreto Supremo N°344-2018-EF): El reglamento establece que la subcontratación debe ser autorizada por la entidad y que el contratista principal debe garantizar el cumplimiento de los plazos y condiciones establecidas en el contrato, al poder delegar determinadas tareas a terceros que puedan ejecutadas con mayor eficiencia.</p> <p>En virtud de lo expuesto, solicitamos al comité de selección que se modifiquen las bases del proceso de selección para incluir la posibilidad de subcontratación en la preinstalación a las bases administrativas, de conformidad con lo establecido en la Ley N°30225 y el Decreto Supremo N°344-2018-EF. La inclusión de esta disposición permitirá que el proceso de contratación sea más flexible, eficiente y orientado al cumplimiento efectivo de los fines y objetivos de la entidad, garantizando al mismo tiempo la calidad y la optimización de los recursos públicos.</p>	<p>NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN, el objetivo de la contratación es la adquisición de un bien, las actividades previas a realizar para su instalación es de responsabilidad propia del postor ganador del proceso; por lo tanto debe ser a las condiciones establecidas en las bases administrativas del proceso.</p>	<p>Art. 35 de la Ley N°30225 y Decreto Supremo N°344-2018-EF</p>		
15	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	5.3.1.	9	17	<p>HUJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO (Apéndice H) para la verificación e identificación del equipo ofertado. El postor deberá presentar la configuración del equipo ofertado de acuerdo a los requerimientos técnicos mínimos de la ficha técnica e indicando claramente las partes, componentes, accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo, año de fabricación y país de origen. Cabe señalar, que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva, en concordancia con lo señalado en la hoja de presentación del producto y la referencia indicada por el postor en la columna folio (6).</p> <p>Observamos a este punto e indicamos considerar se acredite también la presentación de una Declaración Jurada del postor al cumplimiento de ALGUNAS características técnicas solicitadas. QUE NO requiera sustento técnico de fábrica, por tratarse de un suministro a instalarse al equipo y que el postor deberá cumplirlas a presentar la oferta al presente procedimiento de selección.</p> <p>Por lo tanto, solicitamos al comité de selección que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.</p> <p>Por lo manifestado, solicitamos al comité de selección acoger la OBSERVACIÓN formulada, que se acepte presentar Declaración Jurada del postor a algunas características técnicas que no requiera sustento de fábrica, acreditando así el cumplimiento del presente procedimiento de selección.</p> <p>En las bases administrativas, indicamos:</p> <p>2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta.</p> <p>HUJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO (Apéndice H) para la verificación e identificación del equipo ofertado. El postor deberá presentar la configuración del equipo ofertado de acuerdo a los requerimientos técnicos mínimos de la ficha técnica e indicando claramente las partes, componentes, accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo, año de fabricación y país de origen. Cabe señalar, que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva, en concordancia con lo señalado en la hoja de presentación del producto y la referencia indicada por el postor en la columna folio (6).</p> <p>Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor deberá presentar información técnica del fabricante que acredite el cumplimiento de los requerimientos solicitados por ESSALUD, de acuerdo al siguiente detalle:</p> <p>DENOMINACIÓN DEL EQUIPO: TOMÓGRAFO COMPUTARIZADO DE 128 CORTEES</p> <p>SUSTENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS LITERALES A01 AL A06, B01 AL B70, C01 AL C06, D01 AL D07, E01, F01 AL F04.</p> <p>Adicionalmente, el postor deberá presentar información técnica del fabricante que acredite el cumplimiento de los requerimientos solicitados por ESSALUD, de acuerdo al siguiente detalle:</p> <p>DENOMINACIÓN DEL EQUIPO: TOMÓGRAFO COMPUTARIZADO DE 128 CORTEES</p> <p>SUSTENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS: REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS LITERALES A01 AL A06, B01 AL B70, C01 AL C06, D01 AL D07, E01, F01 AL F04.</p> <p>Por lo manifestado, solicitamos al comité de selección que se acepte presentar Declaración Jurada del postor a algunas características técnicas que no requiera sustento de fábrica, acreditando así el cumplimiento del presente procedimiento de selección.</p>	<p>NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN, debido a que el postor deberá presentar información técnica del fabricante (fichas, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado del numeral 6.2.3 del RTM.</p> <p>Cabe señalar que dicho requisito es necesario para verificar el sustento técnico de las siguientes características técnicas A01, A02, A03, A04, A05, A06, B01 AL B69, C02, C03, C04, C05, E01. Señalado en el RTM.</p>	<p>Artículo 2° del literal f) de la Ley 30225</p>		
16	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consulta	2.2.1.1.	9	17	<p>En el presente requerimiento no se contempla el otorgamiento de adelantos al contratista, situación que consideramos necesario revisar.</p> <p>De acuerdo con lo dispuesto en el Decreto Supremo N°168-2020-EF, las entidades públicas están facultadas para otorgar adelantos de hasta el treinta por ciento (30%) del monto del contrato original, como medida destinada a favorecer la ejecución oportuna de los proyectos contratados.</p> <p>Asimismo, el Artículo 36.1 de la Ley de Contrataciones del Estado (LCE) establece expresamente que las entidades pueden entregar adelantos al contratista para la ejecución de los trabajos, siempre que se cumpla con lo establecido en el contrato. Esta figura es especialmente relevante en proyectos que requieren la intervención de especialistas o de recursos técnicos específicos que el contratista principal puede no poseer, pero que pueden ser subcontratados a terceros con experiencia y capacidad en la materia.</p> <p>En virtud de lo expuesto, solicitamos al comité de selección que se modifiquen las bases del proceso de selección para incluir la posibilidad de otorgamiento de adelantos a los contratistas, de conformidad con lo establecido en la Ley N°30225 y el Decreto Supremo N°168-2020-EF. La inclusión de esta disposición permitirá que el proceso de contratación sea más flexible, eficiente y orientado al cumplimiento efectivo de los fines y objetivos de la entidad, garantizando al mismo tiempo la calidad y la optimización de los recursos públicos.</p>	<p>SE ALCARA LA CONSULTA, para el sustento de los PERIFERICOS / ADITAMENTOS, el postor deberá presentar información técnica del fabricante (fichas, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta), de acuerdo en lo señalado del numeral 6.2.3 del RTM.</p>	<p>No aplica</p>		
17	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación				<p>En el presente requerimiento no se contempla el otorgamiento de adelantos al contratista, situación que consideramos necesario revisar.</p> <p>De acuerdo con lo dispuesto en el Decreto Supremo N°168-2020-EF, las entidades públicas están facultadas para otorgar adelantos de hasta el treinta por ciento (30%) del monto del contrato original, como medida destinada a favorecer la ejecución oportuna de los proyectos contratados.</p> <p>Asimismo, el Artículo 36.1 de la Ley de Contrataciones del Estado (LCE) establece expresamente que las entidades pueden entregar adelantos al contratista para la ejecución de los trabajos, siempre que se cumpla con lo establecido en el contrato. Esta figura es especialmente relevante en proyectos que requieren la intervención de especialistas o de recursos técnicos específicos que el contratista principal puede no poseer, pero que pueden ser subcontratados a terceros con experiencia y capacidad en la materia.</p> <p>En virtud de lo expuesto, solicitamos al comité de selección que se modifiquen las bases del proceso de selección para incluir la posibilidad de otorgamiento de adelantos a los contratistas, de conformidad con lo establecido en la Ley N°30225 y el Decreto Supremo N°168-2020-EF. La inclusión de esta disposición permitirá que el proceso de contratación sea más flexible, eficiente y orientado al cumplimiento efectivo de los fines y objetivos de la entidad, garantizando al mismo tiempo la calidad y la optimización de los recursos públicos.</p>	<p>NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN, toda vez que el estudio de mercado no ha contemplado dicho adelanto.</p>	<p>Artículo 36.1 LCE</p>		

[illegible]

22	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	A05 G	93	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G A05- TECNOLOGÍA DE REDUCCIÓN DE DOSIS DE RADIACIÓN POR RECONSTRUCCIÓN ITERATIVA Y TÉCNICA DE MODULACIÓN DE DOSIS (VERSION MAS ACTUALIZADA) Solicitamos a la entidad confirmar si las técnicas de reducción de dosis deben contemplar inteligencia artificial.	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, el referido literal es un requerimiento técnico mínimo cuyo cumplimiento es obligatorio, no obstante, los participantes del presente procedimiento de selección pueden ofertar mejoras a la misma. Además, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, por lo que, ésta no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
23	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B02 G	93	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G B02- ÁNGULO DE INCLINACIÓN: DE -30° A +30° O RANGO MAS AMPLIO, CON INCREMENTOS DE 1° (UN GRADO) O MENOS CONTROLADO DESDE EL GANTRY O DESDE LA CONSOLA. Consultamos a la Entidad confirmar si la inclinación solicitada debe realizarse de manera física o ¿se permitirá angulación virtual?	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, conforme se señala en el referido literal, el ángulo de inclinación del gantry debe ser controlado desde el Gantry o desde la Consola. Siendo éste un requerimiento técnico mínimo cuyo cumplimiento es obligatorio. Además, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, por lo que, ésta no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
24	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B04 G	93	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G B04-LÁSER PARA POSICIONAMIENTO DEL PACIENTE. Solicitamos a la Entidad confirmar ¿si las luces láser para posicionamiento del paciente deben ser tridimensionales?	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, el referido literal es un requerimiento técnico mínimo cuyo cumplimiento es obligatorio, no obstante, los participantes del presente procedimiento de selección pueden ofertar mejoras a la misma. Además, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, por lo que, ésta no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
25	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B06 G	93	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G B06-TIEMPO MINIMO DE ROTACIÓN DEL GANTRY: 0.35 s (SEGUNDOS) POR VUELTA O MENOR. Solicitamos a la Entidad confirmar si el tiempo mínimo de rotación debe estar disponible para todos los extremos.	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, el tiempo mínimo de rotación del gantry deberá estar disponible principalmente para los estudios angiográficos o vasculares. Asimismo, es preciso señalar que, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, la cual no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
26	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B15 G	93	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G B15- DESPLAZAMIENTO VERTICAL: 420 mm O RANGO MAYOR La razón por la cual las mesas cuentan con desplazamiento vertical es para poder permitir el acceso fácil y seguro de todos los pacientes sin importar su condición, por esta razón, es importante saber cuál es la altura mínima requerida de las mesas. Solicitamos a la Entidad confirmar cuál es la altura mínima de la mesa requerida para asegurar el acceso fácil y seguro de todos los pacientes sin importar su condición.	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, el desplazamiento vertical de la mesa debe llegar a 420mm o rango mayor, el cual debe estar relacionado a la altura de la mesa según el fabricante del equipo ofertado. Asimismo, es preciso señalar que, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, la cual no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
27	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B20 G	94	En las bases administrativas señaladas: DEL APÉNDICE G B20- RESOLUCION ESPACIAL DE 19.5 lp/cm (EN PARES DE LINEAS POR CENTIMETRO) ó MAYOR A 0% MTF. O RESOLUCIÓN ISOTROPICA DE 0.25 mm O MENOR Solicitamos a la Entidad confirmar si la resolución espacial o isotrópica solicitada debe ser en toda la cobertura del detector.	No aplica	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Se aclara que, los valores solicitados en el literal B20, respecto a la resolución espacial y resolución isotrópica, están referidos a todo el área activa del Detector. Siendo éste un requerimiento técnico mínimo cuyo cumplimiento es obligatorio. Además, la Ficha Técnica ha sido elaborada y homologada por el IETS, por lo que, ésta no puede ser modificada en ninguno de sus extremos.	
28	20233368 992	CYMED MEDICAL SAC	Observación	Espe cial I flico G	APE NDI CE G	B. 3.2	21	B. EXPERIENCIA DEL POSTOR Requisitos: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a: ITEM N°: CÓDIGO SAP: 040010121 Denominación del equipo a ser adquirido: Tomógrafo computarizado de 128 cortes Monto de Experiencia requerido (soles) 4,000,000.00 Bienes similares: Equipo de Tomografía en general Observamos ante este punto que al solicitar la experiencia, deberá señalar 12,000,000.00 por la alta complejidad del bien a contratar, el objeto de la convocatoria que señala. Adquisición de tomógrafo computarizado de 128 cortes, en el (el) Hospital Nacional Edgardo Ribagallá Marín en el centro poblado de Jesús María, distrito de Jesús María, Provincia de Lima, Departamento Lima, correspondiente al CUI N°2550592, y que además mediante ese monto se cumple en tener experiencia al tiempo de 8 años anteriores; por lo que NO se estaría limitando la participación de postores, y vulnerando a lo establecido en el artículo 2°, literal a), b), e) y f) de la Ley 30225, los cuales detallan lo siguiente: a) Libertad de concurrencia. Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, reconociendo el desarrollo de una competencia efectiva. b) Igualdad de trato. Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto. Este principio exige que no se traten de manera diferente situaciones que son similares y que situaciones diferentes no sean tratadas de manera idéntica siempre que ese trato cuente con una justificación objetiva y razonable, fundamentando el desarrollo de una competencia efectiva. c) Igualdad de oportunidades. Las Entidades deben garantizar que permitan establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restringen o afectan la competencia. d) Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines y metas para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos. Por lo tanto, observamos y solicitamos al COMITÉ DE SELECCIÓN se excepte en modificar al monto de la Experiencia sea por 12,000,000.00 al presente procedimiento de selección por la alta complejidad del bien.	NO SE ACOGE LA OBSERVACION, la experiencia del postor establecidas en las bases administrativas están de conformidad con los dispositivos legales vigentes (base estándar y Art. N° 49 del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado)	Artículo 2°, literal a), b), e) y f) de la Ley 30225	

29	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espec ífico	APE NDI CE G	98	<p>En las bases administrativas del Capítulo III Del requerimiento, del APÉNDICE G- FICHA TÉCNICA señalan:</p> <p>C. PERIFÉRICOS/ADITAMENTOS</p> <p>C04 UPS PARA LA CONSOLA Y LA ESTACIÓN DE TRABAJO CON LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS COMO MÍNIMO ON LINE DE DOBLE CONVERSIÓN AC/DC DC/AC Y TRANSFORMADOR DE AISLAMIENTO INTERNO A LA SALIDA VOLTAJE DE ENTRADA 220V +/- 10%, VOLTAJE DE SALIDA 220V +/- 3% O MENOR, CAPACIDAD DE POTENCIA EN LA SALIDA 25% O MÁS SUPERIOR A LA POTENCIA MÁXIMA DE LOS EQUIPOS, AUTONOMÍA DE BATERÍA MÍNIMO 10 MINUTOS A CARGA MÁXIMA O UPS APROBADO POR EL FABRICANTE.</p> <p>Para el caso del UPS que es un equipo periférico que no requiere Registro Sanitario.</p> <p>Consultamos al comité de selección, que al ítem C04 se sustente con una Declaración Jurada de Cumplimiento, por no corresponder ya que NO requiere sustento técnico de fábrica.</p>	No aplica	<p>El UPS asegura que el tomógrafo y la estación de trabajo estén protegidos contra interrupciones eléctricas, fluctuaciones de voltaje y otros problemas relacionados con la energía, esto no solo mejora la fiabilidad del equipo, sino que también aumenta la seguridad de los pacientes y el personal, evitando pérdidas de datos e interrupciones en los servicios de diagnóstico.</p> <p>Los fabricantes de tomógrafos, tienen especificaciones estrictas sobre el tipo de UPS que se debe usar, por tal razón, utilizar un UPS aprobado por el fabricante garantiza que el sistema esté optimizado para el equipo y cumple con las regulaciones necesarias para su funcionamiento seguro y eficiente.</p> <p>Por lo antecedido, SE ACLARA LA CONSULTA, manifestando que el Protor debe acreditar las características establecidas en el ítem C04 de los PERIFÉRICOS /ADITAMENTOS</p>	
30	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espec ífico	APE NDI CE G	98	<p>En las bases administrativas del Capítulo III Del requerimiento, del APÉNDICE G- FICHA TÉCNICA señalan:</p> <p>C. PERIFÉRICOS/ADITAMENTOS</p> <p>C04 UPS PARA LA CONSOLA Y LA ESTACIÓN DE TRABAJO CON LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS COMO MÍNIMO ON LINE DE DOBLE CONVERSIÓN AC/DC DC/AC Y TRANSFORMADOR DE AISLAMIENTO INTERNO A LA SALIDA VOLTAJE DE ENTRADA 220V +/- 10%, VOLTAJE DE SALIDA 220V +/- 3% O MENOR, CAPACIDAD DE POTENCIA EN LA SALIDA 25% O MÁS SUPERIOR A LA POTENCIA MÁXIMA DE LOS EQUIPOS, AUTONOMÍA DE BATERÍA MÍNIMO 10 MINUTOS A CARGA MÁXIMA O UPS APROBADO POR EL FABRICANTE.</p> <p>Que para el caso del UPS en el que el voltaje de alimentación para consola no coincide con 220 VAC monofásico.</p> <p>Solicitamos al comité de selección aclarar si, ¿se debe instalar un transformador externo de acuerdo al requerimiento de voltaje de la consola?</p>	No aplica	<p>Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente:</p> <p>Se aclara que, los requerimientos técnicos mínimos son de cumplimiento obligatorio, por lo que, de acuerdo a lo señalado en el referido ítem, el voltaje de salida del UPS para la consola y la estación de trabajo debe ser 220 V +/-3%, con transformador de aislamiento interno.</p>	
31	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espec ífico	A01	100	<p>En las bases administrativas del Capítulo III Del requerimiento, del APÉNDICE J- CONDICIONES DE PREINSTALACIÓN señalan:</p> <p>2. REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS</p> <p>A. SISTEMA ELÉCTRICO</p> <p>CONDICIONES GENERALES</p> <ul style="list-style-type: none"> * Todo el equipamiento eléctrico existente será desinstalado y reemplazado por dispositivos de igual o mejores prestaciones para asegurar la funcionalidad del equipamiento. * Es necesario el reemplazo del interruptor termomagnético de la sala de tableros eléctricos tipo caja modesta de capacidad adecuada para soportar la carga del trabajo. * Es necesario la implementación de un transformador de aislamiento para evitar choques eléctricos y filtrar una energía constante y fluida. * Es necesario la implementación de un sistema de protección contra incendios. * Es necesario la implementación de cualquier sistema de seguridad y control que proteja al equipamiento biomédico durante su tiempo de vida útil. * Las luminarias tendrán que ser reemplazadas por tipo led, que brinde un mínimo promedio de 500 lux al interior del ambiente, tienen que ser adecuados para ambientes con equipamiento especial de modo que no altere su funcionalidad. <p>Solicitamos al comité aclarar si requieren que se haga el cambio del cable trifásico desde el tablero del tomógrafo en la sala de exámenes hasta el punto de tableros (subestación). En caso sea afirmativa su respuesta, indicar el metraje del cable trifásico.</p> <p>Asimismo, se solicita informar el voltaje trifásico disponible para el tomógrafo y su capacidad.</p> <p>Solicitamos al comité aclarar que en caso de que el tomógrafo trabaje con el voltaje suministrado por el hospital, si igualmente será necesario incluir un transformador o no. Confirmar también si ¿se será necesario instalar un módulo de filtro de armónicos?</p>	No aplica	<p>Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente:</p> <p>Se aclara lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> * Cambio de Alimentación Eléctrica: Se requiere el reemplazo del cable de alimentación de acuerdo a lo requerido por el equipo, el cableado existente es : NEXOH 1 KV (3X 50 + 1X 150 + 1X 70) mm² Cableado de 150 mm² de fase y 70 mm² de tierra. 1 conductor de tierra de 70 mm² con una longitud estimada de 100 metros, desde el tablero del tomógrafo en la sala de exámenes hasta la subestación. * Disponibilidad de Voltaje: La potencia disponible para el equipo desde la subestación es de 200 KVA, con un voltaje trifásico de 380 V. * Transformador de Aislamiento: De acuerdo con las especificaciones del equipo biomédico (tomógrafo) y en cumplimiento con las condiciones de seguridad eléctrica, se requiere la instalación de un transformador de aislamiento que garantice la protección contra fallas a tierra, reducción de interferencias electromagnéticas y suministro estable de energía. * Filtro de Armónicos: Para garantizar la estabilidad de la red eléctrica y el óptimo desempeño de los sistemas en la sala de control, se confirma la necesidad de instalar un módulo de filtro de armónicos, conforme a los lineamientos técnicos y especificaciones del fabricante del equipo biomédico. 	
32	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espec ífico	C01	101	<p>En las bases administrativas del Capítulo III Del requerimiento, del APÉNDICE J- CONDICIONES DE PREINSTALACIÓN señalan:</p> <p>2. REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS</p> <p>C. SISTEMA DE AIRE ACONDICIONADO DE LOS AMBIENTES</p> <p>CONDICIONES GENERALES</p> <p>Disfraz, suministro e instalación de salidas de aire acondicionado</p> <p>La temperatura y humedad relativa de los ambientes (Sala de exámenes y Sala de Control) serán determinados por el proveedor de acuerdo a las condiciones requeridas por el equipo Tomógrafo.</p> <p>Para el ítem no mayor de 40 dB(A) (medido en el centro de Salas de Exámenes y Sala de Control)</p> <p>El proveedor deberá garantizar la capacidad de refrigeración de los equipos de aire acondicionado para determinar el proveedor de acuerdo a las condiciones ambientales requeridas en las salas y condiciones ambientales exteriores, así como, de acuerdo a las cargas térmicas externas e internas de las salas, tales como:</p> <ul style="list-style-type: none"> *Cargas térmicas de personas *Cargas térmicas de equipos biomédicos, equipos de cómputo, entre otros. *Cargas térmicas de iluminación *Cargas térmicas de motores *Cargas térmicas de ventilación e infiltración *Cargas térmicas por paredes y techo. <p>SALAS DE EXÁMENES / SALA DE CONTROL</p> <p>Para cada sala deberá considerarse lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> *Carga térmica de personas: 100 personas por hora (100 x 100 W = 10 kW) *Carga térmica de equipos biomédicos: 100 equipos de 100 W cada uno (100 x 100 W = 10 kW) *Carga térmica de iluminación: 100 equipos de 100 W cada uno (100 x 100 W = 10 kW) *Carga térmica de motores: 100 equipos de 100 W cada uno (100 x 100 W = 10 kW) *Carga térmica de ventilación e infiltración: 100 equipos de 100 W cada uno (100 x 100 W = 10 kW) *Carga térmica por paredes y techo: 100 equipos de 100 W cada uno (100 x 100 W = 10 kW) <p>Requerimiento eléctrico trifásico, 230 VAC, 60Hz, capacidad para trabajar a ± 10% de su voltaje nominal.</p> <p>Solicitamos al comité de selección aclarar que los equipos de Alta Acondicionado a instalar son del tipo Split Decorativos; 03 Equipos de 48,000 BTUH en la Sala de Exámenes y 01 Equipo de 35,000 BTUH en la Sala de Control.</p>	No aplica	<p>Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente:</p> <p>En las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE PRE INSTALACIÓN (APÉNDICE J) se indica que "las capacidades de refrigeración de los equipos de aire acondicionado serán determinados por el proveedor de acuerdo a las condiciones ambientales requeridas en las salas y condiciones ambientales exteriores, así como, de acuerdo a las cargas térmicas externas e internas de las salas".</p> <p>Entonces, el proveedor debe determinar la capacidad de refrigeración de los equipos de aire acondicionado que garanticen en el ambiente condiciones ambientales adecuadas para el correcto funcionamiento del equipo biomédico a instalar (Tomógrafo Computarizado de 128 cortes y componentes periféricos).</p> <p>Por otro lado, los equipos de aire acondicionado tipo "PISO TECHO" o "PARED" también se les denomina "DECORATIVOS".</p>	
33	20263368 992	CYMED MEDICAL SAC	Consul ta	Espec ífico	D01	101	<p>En las bases administrativas del Capítulo III Del requerimiento, del APÉNDICE J- CONDICIONES DE PREINSTALACIÓN señalan:</p> <p>2. REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS</p> <p>D. INFRAESTRUCTURA</p> <ul style="list-style-type: none"> * Suministro e instalación de mobiliario apropiado en la Sala de Exámenes del Tomógrafo y Sala de Control; mueble bajo con lavadero de una paza y escritorio, escritorios fabricados de melamina RH o material de calidad superior, y sillas ergonómicas rodantes. Incluye retiro del mobiliario existente. * Suministro e instalación de los sistemas de soporte para el anclaje de los rieles, incluye desmontaje de lo existente a cargo del contratista. * El proveedor deberá realizar el reforzamiento de la losa para la instalación de acuerdo a las necesidades del nuevo equipo, lo cual deberá ser incluido en el presupuesto de pre instalación. <p>Solicitamos al comité de selección, aclarar ¿Já qué se refieren con mueble bajo con lavadero de una paza y escritorio? asimismo, se solicita aclarar ¿Já qué se refieren con suministro e instalación de los sistemas de soporte para el anclaje de los rieles en sala de examen, ya que en el plano no se visualizan?</p>	No aplica	<p>Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente:</p> <p>Según lo coordinado con el Servicio de Tomografía y Resonancia Magnética, se confirma que para la presente adquisición NO SE REQUIERE la instalación de mueble bajo con lavadero de una paza y sistema de soporte para anclaje de rieles.</p>	

43	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Consulta	Espec ífico	FIC HA TEC N	98	CO2 PROCESADOR DE PELÍCULAS RADIOGRÁFICAS CON TECNOLOGÍA DE IMPRESIÓN SECA CON LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS: CAPACIDAD DE PROCESAMIENTO DE 100 PELÍCULAS / HORA O MAYOR, PARA PELÍCULAS DE 14X17". BANDEJA DE SUMINISTRO DE 100 PELÍCULAS O MÁS, CON INTERFAZ DICOM, SISTEMA AUTOMÁTICO DE CALIBRACIÓN Y SUMINISTRO DE ENERGÍA A 220 O 230 VAC / 60 HZ (ver NOTA 2). De acuerdo con lo indicado en la Nota 2 de la misma ficha técnica, por favor confirmar si este periférico será solicitado dentro de la presente adquisición.	LCE art 2 Literal b) y c)	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Según lo coordinado con el Servicio de Tomografía y Resonancia Magnética, se confirma que para la presente adquisición NO SE REQUIERE el Procesador de Películas Radiográficas (literal C03).	
44	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Observación	Espec ífico	FIC HA TEC N	98	CO3 PROCESADOR DE PELÍCULAS RADIOGRÁFICAS CON TECNOLOGÍA DE IMPRESIÓN SECA CON LAS SIGUIENTES CARACTERÍSTICAS: CAPACIDAD DE PROCESAMIENTO DE 100 PELÍCULAS / HORA O MAYOR, PARA PELÍCULAS DE 14X17". BANDEJA DE SUMINISTRO DE 100 PELÍCULAS O MÁS, CON INTERFAZ DICOM, SISTEMA AUTOMÁTICO DE CALIBRACIÓN Y SUMINISTRO DE ENERGÍA A 220 O 230 VAC / 60 HZ (ver NOTA 2). De acuerdo con lo indicado en la Nota 2 de la misma ficha técnica, por favor confirmar si este periférico será solicitado dentro de la presente adquisición.	LCE art 2 Literal b) y c)	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: Acorde a lo abuelto en la Consulta N°43, y, según lo coordinado con el Servicio de Tomografía y Resonancia Magnética, se confirma que para la presente adquisición NO SE REQUIERE el Procesador de Películas Radiográficas (literal C03).	
45	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Observación	Espec ífico	FIC HA TEC N	98	CO2 INYECTOR AUTOMÁTICO DE MEDIOS DE CONTRASTE PARA CT CON SELECCIÓN DE PARÁMETROS QUE PERMITA APLICAR CONTRASTE Y MODIFICAR LA DENSIDAD DE LOS MEDIOS DE CONTRASTE. De acuerdo con lo indicado en la Nota 2 de la misma ficha técnica, por favor confirmar si este periférico será solicitado dentro de la presente adquisición.	LCE art 2 Literal b) y c)	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: De acuerdo a lo coordinado con el Servicio de Tomografía y Resonancia Magnética, se confirma que para la presente adquisición SI SE REQUIERE el INYECTOR AUTOMÁTICO DE MEDIOS DE CONTRASTE según la características señaladas en el literal C02, por consiguiente, su cumplimiento es obligatorio.	
46	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Observación	Espec ífico	FIC HA TEC N	98	CO5 GATILLADOR CARDIACO COMPATIBLE CON EL TOMÓGRAFO (VISUALIZACIÓN DENTRO O FUERA DEL GANTRY) Anteriormente se hacía necesario contar con dispositivos físicos que le permitan a los equipos realizar la sincronización cardíaca para la realización de los estudios de tomografía computarizada. Las nuevas tecnologías pueden prescindir de este tipo de dispositivos, más allá de que existen aún marcas que lo mantienen, en consecuencia, se solicita que se integre a las bases. CO5 GATILLADOR CARDIACO COMPATIBLE CON EL TOMÓGRAFO (VISUALIZACIÓN DENTRO O FUERA DEL GANTRY), EN CASO DE SER NECESARIO	LCE art 2 Literal b) y c)	La redacción del postor, indica que el gatillador es compatible, pero solo se usaría dentro o fuera del gantry si fuera necesario, lo cual puede interpretarse como una condición no totalmente garantizada en todos los casos. La Entidad a través de su área competente y de conformidad con sus necesidades específicas y tipos de estudios a realizar ha considerado la adquisición del equipo con la característica CO5 GATILLADOR CARDIACO COMPATIBLE CON EL TOMÓGRAFO (VISUALIZACIÓN DENTRO O FUERA DEL GANTRY), por lo tanto NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN.	
47	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Consulta	Espec ífico	FIC HA REQ. TEC N	98	REQUERIMIENTOS TÉCNICOS OPCIONALES (F01, F02, F03 Y F04) Por favor confirmar si se deben entregar o colgar y sustentar estos ítems que la ficha ha determinado como opcionales.		Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: De acuerdo a lo señalado en la Ficha Técnica, lo solicitado en los literales F01, F02, F03 y F04 son requerimientos técnicos opcionales, cuyo cumplimiento no es obligatorio.	
48	20501/207 193	GLOBAL HEALTHCARE SOLUTIONS PERU SAC	Observación	Espec ífico	FIC HA TEC N	98	F01 QUE REALICE 128 O MÁS CORTES ADQUIRIDOS COMO RAW DATA (DATOS CRUDOS) EN MODO AXIAL Y HELICOIDAL CON LA TÉCNICA DE DOBLE DISPARO O DOBLE PROYECCIÓN POR FILA DEL DETECTOR O TÉCNICA EQUIVALENTE. Las técnicas de doble disparo o doble proyección son particulares de una marca, la mayoría de los proveedores duplican la cantidad de cortes con otras marcas, por lo tanto, se solicita que se integre a las bases una nueva técnica que proporcione una alternativa a las imágenes de punto focal z drástico (ZFS), que reduce las imágenes de TCMO (técnicas de modulación de contraste) y evita la necesidad de reconstrucciones de imágenes de 128 cortes y alta resolución que son clínicamente equivalentes a los resultados de adquisiciones de resolución estándar ZFS, que superan los resultados de adquisiciones de ZFS de alta y ultra alta resolución, y eso supera la calidad exhibida por otros enfoques de duplicación de porciones. F01 QUE REALICE 128 O MÁS CORTES Por favor confirmar si se integran a las bases.	LCE art 2 Literal b) y c)	Según el Centro Asistencial de Destino señala lo siguiente: De acuerdo a lo señalado en la Ficha Técnica, lo solicitado en los literales F01, F02, F03 y F04 son requerimientos técnicos opcionales, cuyo cumplimiento no es obligatorio.	

LUIS ANGEL ARANDA GOMERO
Primer Miembro Titular

ALEXIS ROGER GUEVARA ROCHA
Segundo Miembro Titular

WILFREDO OSWALDO NEYRA RAMOS
Presidente Titular

