

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 1**

## Consulta/Observación:

Con relación al PLAZO DE LA PRIMERA ENTREGA; la entidad ha previsto que esta será a los 30 días calendario contados a partir del día siguiente de la firma del contrato; no obstante este plazo no resulta idóneo y razonable para la ejecución contractual; por las siguientes razones:

1. Los bienes deben ser recibidos por el responsable del almacén de la entidad, quién solicita para el internamiento la respectiva orden de compra, considerando que con dicho documento puede verificar correctamente el cumplimiento de las obligaciones por parte del contratista.
2. Para poder efectuar el seguimiento del pago, así como los demás documentos en la etapa de ejecución contractual, resulta necesario contar la orden de compra.
3. De conformidad con el numeral 142.1 del artículo 142 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el plazo de ejecución contractual se inicia al día siguiente del perfeccionamiento del contrato, desde la fecha que se establezca en el contrato o desde la fecha en que se cumplan las condiciones previstas en el contrato, según sea el caso. Por tanto, la norma de contrataciones del Estado permita que la ejecución contractual sea con la orden de compra.

En ese sentido, siendo perfectamente viable normativamente, solicitamos al comité de selección ACEPTAR QUE EL INICIO DEL PLAZO DE ENTREGA SERÁ CONTABILIZADO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA.

En ese sentido, el plazo quedaría redactado de la siguiente manera: ¿PRIMERA ENTREGA: Treinta (30) días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

## Análisis respecto de la consulta u observación:

PRIMERA ENTREGA: Treinta (30) días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

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

PRIMERA ENTREGA: Treinta (30) días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

De la revisión de los documentos para la admisión de la oferta; se advierte no se advierte que la entidad requiera acreditación de las especificaciones técnicas de los bienes objeto de la convocatoria; por lo que corresponde señalar que las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida .

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

1) PRESENTACIÓN, 2) METODO, 3) ESPECIFICIDAD Y 4) SENSIBILIDAD

Precisando, que las demás especificaciones técnicas se encontrarán acreditadas con el Anexo N°3 ¿ Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      Numeral: II      Literal: 2.2      Página: 18

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se acoge la consulta y se aclara que para la admision de la oferta el postor debera presentar adicionalmente a la declaracion jurada segun Anexo N° 3, la documentacion que acredite la PRESENTACION, METODOLOGIA, SENSIBILIDAD y ESPECIFICIDAD del bien previsto en las especificaiones tecnicas a traves de folleteria y/o insertos y/o instructivos y/o catalogos y/o manuales y/o brochure y/o cartas y/o similares emitidos por el fabricante y/o dueño de la marca y/o fabricante real y/o fabricante legal y/o filiar y/o subsidiaria. Se precisa que las demas especificaciones tecnicas se encontraran acreditadas con el Anexo N° 3.

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

n) Folleteria y/o insertos y/o instructivos y/o catalogos y/o manuales y/o brochure y/o cartas y/o similares emitidos por el fabricante y/o dueño de la marca y/o fabricante real y/o fabricante legal y/o filial y/o subsidiaria que acredite la PRESENTACION, METODOLOGIA, SENSIBILIDAD y ESPECIFICIDAD de los bienes objeto de la convocatoria; las demas especificaciones tecnicas se encontraran acreditadas con el Anexo N° 3.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 3**

**Consulta/Observación:**

Sobre la base de la consulta relacionada a la acreditación de ciertas especificaciones técnicas; solicitamos al comité de selección PRECISE claramente en las bases integradas que los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas de los bienes objeto de la convocatoria serán los siguiente:

¿Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria¿

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** II    **Literal:** 2.2    **Página:** 18

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara y precisa que los documentos que sirvan para la acreditacion de las especificaciones tecnicas de: PRESENTACION, METODOLOGIA, ESPECIFICIDAD y SENSIBILIDAD de los bienes objeto de la convocatoria seran folleteria y/o insertos y/o instructivos y/o catalogos y/o manuales y/o brochure y/o cartas y/o similares emitidos por el fabricante y/o dueño de la marca y/o fabricante real y/o fabricante legal y/o filial y/o subsidiaria , precisando que las demas especificaciones tecnicas se encontraran acreditadas con el Anexo N° 3.

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

n) Folleteria y/o insertos y/o instructivos y/o catalogos y/o manuales y/o brochure y/o cartas y/o similares emitidos por el fabricante y/o dueño de la marca y/o fabricante real y/o fabricante legal y/o filial y/o subsidiaria que acredite la PRESENTACION, METODOLOGIA, SENSIBILIDAD y ESPECIFICIDAD del los bienes objeto de la convocatoria; las demas especificaciones tecnicas se encontraran acreditadas con el Anexo N° 3

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

Con relación a la COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS:

Entendemos que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis, emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos, pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad.

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

**Acápito de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** 2.2      **Página:** 18

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

"Se acoge la consulta y se aclara que el Certificado de Análisis del Dispositivo Médico (Protocolo de Análisis) Documento en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. El certificado de análisis, es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para ser liberado al mercado.

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, conforme a lo autorizado en su Registro Sanitario, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

Para productos extranjeros se aceptará copia del protocolo y/o certificado de análisis y/o certificado de conformidad emitido por el fabricante (extranjero) con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID en su registro sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; en caso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico."

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

" i) Copia simple del Certificado de análisis del Dispositivo Médico (Protocolo de Análisis) Documento en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis, es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el

**Entidad convocante :** GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

**Nomenclatura :** AS-SM-52-2023-HGJ-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

---

producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para ser liberado al mercado.

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información:  
nombre del producto y/o código del producto, conforme a lo autorizado en su Registro Sanitario, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del docum

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Con relación al CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA, solicitamos al comité de selección que incorporé los documentos equivalentes conforme al siguiente detalle:

¿Se aceptará la Norma ISO 13485 como documento equivalente al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.¿.

Ello se encuentra respaldado mediante RESOLUCIÓN DIRECTORAL N° 059-2022-DIGEMID-DG-MINSA y del OSCE - PRONUNCIAMIENTO N° 458 - 2022/OSCE-DGR

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

" Se acoge la consulta y se aclara que ¿De acuerdo a lo establecido en el literal g), del subnumeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta contenido en el Capítulo II de la sección específica de las bases, se requiere como documento de presentación obligatoria para la admisión de la oferta, la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del fabricante\*, debe comprender al dispositivo médico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia) en conformidad con lo establecido en el D.S. 016-2011 SA y modificaciones vigentes \* A efectos de nuestra regulación nacional y conforme a la clasificación de Establecimientos Farmacéuticos, un fabricante nacional necesariamente será Laboratorio. Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente. Por ello, el literal g) del subnumeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la sección específica de las bases requiere la presentación de dicho documento (CERTIFICADO BPM) para la admisión de la oferta.Por otro lado, según el Anexo N° 01 del DS N° 016-2011-SA, se define a las Buenas Prácticas de Manufactura como el ""conjunto de normas que establecen los requisitos y actividades relacionadas entre sí, que aseguran que los productos son manufacturados y controlados consistentemente de acuerdo con los estándares de calidad adecuados al uso que se les pretende dar y conforme a las condiciones exigidas para su comercialización"". Ahora bien, la exigencia de la presentación del Certificado BPM consiste en acreditar que el dispositivo médico ha sido manufacturado de acuerdo con los estándares de calidad adecuados para su comercialización y posterior uso, el cual deberá consignar de manera obligatoria el lugar de fabricación del dispositivo médico. Asimismo, deberá ser emitido según la normativa sanitaria vigente, conforme a lo establecido en el Artículo 22° y 23° del D. S. 016-2011-SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y modificatorias. "

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

" g) Copia simple del certificado de buenas prácticas de manufactura vigente ¿ BPM según lo detallado a continuación: Para dispositivos médicos: copia simple del Certificado de BPM vigente, vigente a nombre del fabricante\*, debe comprender al dispositivo medico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes, que comprenda las áreas para la fabricación del bien ofertado. Emitido por la DIGEMID como ANM Para fabricante nacional: Deberá ser emitido por la ANM. Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al

Entidad convocante :	GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN
Nomenclatura :	AS-SM-52-2023-HGJ-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

---

nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente. Para el caso de los Dispositivos Médicos fabricados por etap

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 6**

**Consulta/Observación:**

Se precisa al comité de selección que los bienes objeto de la convocatoria son dispositivos médicos in vitro; no medicamentos; en ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR los términos ¿farmacopea¿ o ¿medicamentos¿

**Acápites de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** II    **Literal:** 2.2    **Página:** 18

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se acoge la consulta y se aclara que los bienes objeto de la convocatoria son dispositivos médicos.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con respecto a:

- Tiempo de expiración no menor a 12 meses a partir de la fecha de entrega.

Debemos comentar que en algunas ocasiones se pueden recibir productos con fecha menor a la deseada, sin embargo, conociendo el consumo de la entidad estos productos aún podrían ser utilizados sin dificultad.

Es por ello solicitamos que se acepte productos con vigencia mínima de 4 meses con carta de compromiso de canje.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente la consulta, aclarando que se requiere que los bienes ofertados tengan un tiempo de expiracion no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega y se aceptara en todos los extremos una Carta de Compromiso de Canje para los bienes ofertados con fecha de vigencia minima de 5 meses al momento de entrega en almacen central del Hospital General de Jaen.

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

Tiempo de expiracion no menor a 12 meses a partir de la fecha de entrega, se aceptara bienes ofertados con vigencia minima de 5 meses que cuenten con carta de compromiso de canje.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 8**

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

Tamizaje BS anticuerpo HTLV I - II

- Certificación INS 100% de sensibilidad y 100 % de especificidad

Al respecto debemos comentar que en ocasiones no todos los postores cuentan con este informe de ensayo, por lo cual, solicitarlo podría restringir la participación de algunas marcas. Es por ello, que, solicitamos amablemente que esta certificación sea solicitada opcionalmente.

De esta manera se solicitaría:

- Certificación INS 100% de sensibilidad y 100 % de especificidad (OPCIONAL)

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** --    **Literal:** --    **Página:** --

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El area usuaria aclara que para una mayor pluralidad de postores acoge la consulta precisando que la Certificacion INS 100% de sensibilidad y 100% de especificidad sera OPCIONAL.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

**Consulta: Nro. 9**

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

Tamizaje BS anticuerpo HTLV I - II

- Todos los reactivos a excepción de la solución de lavado listos para su uso

Con respecto al termino ¿listos para su uso¿ entendemos que este hace referencia a aquellos reactivos que no se encuentran liofilizados y por lo cual no necesitan de resuspensión, es decir, son reactivos líquidos listos para utilizar.

Solicitamos amablemente al comité de evaluación confirmar si nuestro entender es el correcto.

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

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que su entender es correcto.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:00:51

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Con respecto a:  
Tamizaje BS anticuerpo anti CHAGAS IGG - IGM  
- Todos los reactivos a excepción de la solución de lavado listos para su uso

Con respecto al termino ¿listos para su uso¿ entendemos que este hace referencia a aquellos reactivos que no se encuentran liofilizados y por lo cual no necesitan de resuspensión, es decir, son reactivos líquidos listos para utilizar.

Solicitamos amablemente al comité de evaluación confirmar si nuestro entender es el correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es correcto.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código :	20602007970	Fecha de envío :	13/11/2023
Nombre o Razón social :	LC BIOCORP S.A.C.	Hora de envío :	21:49:24

**Observación: Nro. 11**

**Consulta/Observación:**

En las bases solicitan 60 kits de elisa x 96 determinaciones de HTLV y CHAGAS, al respecto solicitamos que puedan aceptar también reactivos de quimioluminiscencia siempre que se oferte un equipo automatizado para su correcto funcionamiento y así permitir una mayor participación de postores

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3    **Literal:** 3.1    **Página:** 27

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se aclara que el objeto de la contratacion es la adquisicon de reactivos CHAGAS y HTLV I - II para ensayo por inmunoabsorcion ligado a enzimas (ELISA), NO SE ACOGE la obervacion.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : AS-SM-52-2023-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE CHAGAS Y HTLV I-II PARA INMUNUENSAYO ELISA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Ruc/código : 20602007970

Nombre o Razón social : LC BIOCORP S.A.C.

Fecha de envío : 13/11/2023

Hora de envío : 21:49:24

**Observación: Nro. 12**

**Consulta/Observación:**

En las bases solicitan que el reactivo cuente con una presentación de 96 determinaciones por. Kit, al respecto solicitamos que acepten también presentaciones de 100 determinaciones sin ocasionar gastos innecesarios a la entidad y que el exceso sea a favor de la entidad

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3    **Literal:** 3.1    **Página:** 24

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El area usuaria aclara que para una mayor pluralidad de postores SE ACOGE la observacion. En ese sentido con la finalidad de proporcionar informacion clara y coherente en un solo extremo de las EETT, agregando el numeral 5.6 Presentacion: cajas por 96 o 100 determinaciones cada una, siempre y cuando no afecte la cantidad total ni la entrega mensual para la metodologia solicitada y se suprimira cualquier extremo de las EETT donde indique presentacion del producto.

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

Presentacion: cajas por 96 determinaciones o por 100 determinaciones siempre y cuando no afecte la cantidad total solicitada ni la entrega mensual para la metodologia solicitada.