

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código : 20470358484

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICO UAL S.A.C.

Fecha de envío : 15/08/2024

Hora de envío : 20:36:58

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En la página 03 del proceso observamos que se consignan los datos del proceso: donde se puede ver que indica BASES ESTÁNDAR DE LICITACION PUBLICA PARA LA CONTRATACION DE SUMNISTRO DE BIENES, LICITACION PÚBLICA N° 11-2024- ESSALUD-RPA BASES INTEGRADAS, Notamos que por error tipográfico involuntario se ha colocado bases integradas cuando recién estamos en etapa de consultas y observaciones.

¿El comité de selección puede indicar si nuestra apreciación es correcta y procederán a realizar la modificación retirando la frase BASES INTEGRADAS ya que todavía son las bases estándar iniciales del proceso de licitación?

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado aclara que su apreciación es correcta, por error de digitación se consignó "bases integradas", debiendo ser "bases administrativas".

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

null

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En la página 17, numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, literal e), para el punto Del bien (reactivo), último guión, se indica lo siguiente:

- Documento que acredite el cumplimiento del kit completo para la identificación de anticuerpos irregulares que forma parte de la entrega de la determinación de anticuerpos irregulares (código: 030106279) debe incluir en su tabla de antígenos al antígeno Diego (a). La cantidad de células para la determinación no deberá ser menor de dos células individuales (no pool). Conforme lo dispuesto en el punto Nro. 4 de las condiciones Equipo en Cesión de Uso-Equipo Grande para inmunohematología en Microplaca.

Al respecto interpretamos que lo que se solicita acreditar en este punto son dos características:
1. Acreditar que el kit de identificación de anticuerpos irregulares contenga el antígeno Diego (a).
2. Que la cantidad de células para el kit de determinación de anticuerpos irregulares no debe ser menor a 2 células individuales (no pool).

Por lo interpretado observamos que no se está solicitando la acreditación de la presencia del antígeno Diego (a) para el kit de determinación de anticuerpos irregulares, siendo este el producto principal adquirido por la institución, y esta característica técnica es señalada de manera explícita en las especificaciones técnicas del Petitorio de Patología Clínica.

Considerando que las bases deben ser claras a fin que cada postor sepa con exactitud lo que tiene que acreditar para la determinación de anticuerpos irregulares (código: 030106279).

Solicitamos al Comité Especial en coordinación con el área usuaria puedan indicar y precisar con claridad qué es lo que se debe acreditar de acuerdo al literal e) para el código 30106279 a fin de no incurrir en incumplimientos por errores de interpretación.

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

Sección: Especifico
Numeral: 2.2.1.1
Literal: e)
Página: 17

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado aclara que, para el código 30106279 se requiere que se acredite:

- 1. El kit contenga antígeno Diego (a) (características)
- 2. La cantidad de células para el kit no debe ser menor a 2 células individuales (no pool)

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

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con relación al REACTIVO con código SAP 30106279 ¿Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares¿, en la PRESENTACION, que es materia de acreditación, se menciona lo siguiente: ¿Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas¿. Adicionalmente en la página 40 Anexo D especificaciones técnicas del ítem a pie del cuadro que contiene las especificaciones técnicas del código 30106279 se menciona que la entrega del 2% de pruebas de identificación de anticuerpos se acreditará con el formato 3, dicho formato corresponde a la ficha resumen de producto que a su vez en la columna 3 se debe indicar el documento con el que se acredite dicho requerimiento, lo cual indicaría que se debe presentar un documento adicional para su acreditación y no solo bastaría con el formato 3. Creemos que ha habido un error tipográfico y se ha querido mencionar que la acreditación de este requerimiento es con el ANEXO 3 y no con el formato 3 ya que lo señalado corresponde a un requerimiento y no a una especificación técnica, tal como lo ha sostenido ESSALUD en los informes Técnicos Legales emitidos al Tribunal del OSCE en el marco de la apelación de la LP-14-2023-ESSALUD-RPR, en ese sentido, se entiende que lo citado al ser un requerimiento se encontraría acreditado con el Anexo 3 de las Bases Estandarizadas, por lo que no se tendría que presentar documento alguno emitido por el fabricante que señale este aspecto por no corresponder, YA QUE RESULTA ILÓGICO QUE EL FABRICANTE GARANTICE LA ENTREGA DE UN PRODUCTO SOLICITADO POR EL SEGURO SOCIAL Y QUE NO TIENE NINGUNA CARÁCTERISTICA INHERENTE, por lo que volvemos a repetir tal solicitud exigida en la parte de presentación va dirigida netamente al postor que garantice y se comprometa con la entrega equivalente al 2% del total de pruebas solicitadas para el código SAP 30106279 ENTREGANDO REACTIVO PARA LA IDENTIFICACIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES que representaría para la presente licitación en 480 PBAS.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta y el requerimiento para el REACTIVO con código SAP 30106279 ¿Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares¿, en la PRESENTACION, que es materia de acreditación, donde se menciona: ¿Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas¿, se acreditará con el ANEXO N° 3 de las bases estandarizadas., ya que solo los postores tendrían que comprometerse a entregar 480 pbas para identificación de anticuerpos irregulares y este compromiso no puede ser asumido por el fabricante al no ser el responsable de las entregas

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

Sección: Especifico
Numeral: 2.2.1.1
Literal: e)
Página: 17

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado aclara que es correcta su apreciación, se considera dentro del anexo N°3 la acreditación del 2% del total de pruebas solicitadas del producto cuyo código es 30106279

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

Se modificará:
Se precisa que lo determinado en las ETT del código 3106279 "debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas", se acreditará con el ANEXO N° 3

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En la página 19, numeral 2.3 Documentos para perfeccionar el contrato en el literal u) se solicita suscripción en un programa de control de calidad externo en Inmunohematología acreditado con la norma ISO 17043¿..el programa de control de calidad externo debe permitir evaluación con un grupo de comparación de más de 10 participantes , ¿. Por otro en la página 38 que corresponde al ANEXO C Cuadro de equivalencia de reactivos se solicita el pie del cuadro lo siguiente: - Se precisa que para el control de calidad externo el postor adjudicado tiene que enrolar el servicio de hemoterapia y banco de sangre del Hospital a un programa de control de calidad que cumpla con la norma ISO 13528 y 17043, que cuente con más de 20 participantes PARES.

Y en En la página 43 que contiene 8 numerales de cumplimiento para todos los postores en el numeral 5 se señala: Suscripción en un programa de control de calidad externo en inmunohematología acreditado con la norma ISO 17043 ¿. el programa de control de calidad externo debe permitir evaluación con un grupo de comparación de más de 10 participantes, ¿

Como podemos notar existe errores tipográficos ya que no se tiene la certeza de la cantidad de participantes que debe contener el programa de control de calidad externo.

El comité de selección en coordinación con el área usuaria puede indicar si el requerimiento es un grupo de 10 participantes como mínimo y corregirá los indicado en el Anexo C, por tratarse de un error tipográfico.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.3 Literal: u Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado aclara que por error tipográfico se consignó en ANEXO C en el pie de página "... de 20 participantes PARES.", debiendo ser "...de 10 participantes PARES".

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

Se corrige pie de página del ANEXO C:

"Se precisa que para el control de calidad externo el postor adjudicado tiene que enrolar al servicio de hemoterapia y banco de sangre del Hospital, a un programa de control de calidad que cumpla la norma ISO 13528 y 17043, que cuente con más de 10 participantes PARES".

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la página 27 de la revisión del punto 13.2 Del Bien (REACTIVO), literal a) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, solicitan lo siguiente:
Cabe precisar que el registro sanitario es de los reactivos y los accesorios que intervengan directamente con la muestra, siempre y cuando estos últimos los requieran; en caso alguno de estos accesorios no requiera registro sanitario, deberá ser acreditado por las instancias correspondientes, según párrafo anterior. No es necesario registro sanitario para los equipos.

Al respecto debemos precisar que de la revisión de las bases se desprende que se solicita Certificado BPM y Certificado de Análisis solamente para los reactivos motivo de la convocatoria, entiéndase reactivo principal, sin embargo, se solicita registro sanitario tanto para los reactivos principales como para los accesorios lo cual resulta incongruente y excesivo debido a que lo que se debe acreditar es el cumplimiento de los productos o reactivos principales, ya que los accesorios son productos anexos que no tienen relevancia para el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

El comité de selección en coordinación con el área usuaria puede indicar si nuestra apreciación será tomada en cuenta y el párrafo en mención será retirado pues vulnera el principio de economía y eficiencia al exigir documentación excesiva e innecesaria como sería el registro sanitario o certificado de registro sanitario para los bienes accesorios, considerando que se ha aclarado en las bases que el BIEN ES EL REACTIVO Y EL OBJETO DE LA PRESENTE LICITACION ES CONTRATACION DE SUMINISTRO DE BIENES ADQUISICION DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI .

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

Sección: Especifico
Numeral: 3.1
Literal: a
Página: 27

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acepta la consulta, se precisa que los postores deben presentar Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario es solo para el REACTIVO objeto de la convocatoria, no para los accesorios.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En la página 38 de la revisión del ANEXO C CUADRO DE EQUIVALENCIAS DE REACTIVOS a pie de página se señala lo siguiente:

En su propuesta técnica deberá sustentar con folletería el fabricante y adjuntar una declaración jurada donde se indique que se entregará la totalidad de las pruebas solicitadas efectivas, según lo requerido por el área usuaria.

Al respecto debemos de precisar que el Anexo C detalla la cantidad de pruebas que van a adquirir, así como también la cantidad de corridas de control interno, cantidad de control de calidad externo / año así como la indicación de consumibles y accesorios señalando lo necesario para el procesamiento; sin embargo, lo solicitado a pie de página en lo que respecta a las pruebas efectivas no tiene sentido ni coherencia que se tenga que sustentar con folletería el fabricante ya que es un requerimiento, indicativo y/o aclaración dirigida al postor y que este tendría que comprometerse a dicha entrega a través de una declaración jurada, por lo que tal vez han cometido un error tipográfico que tendrían que corregir. Este tipo de documento se tendría que entregar en la etapa de perfeccionamiento de contrato ya que es una obligación para el postor ganador de la buena pro.

¿El comité de selección en coordinación con el área usuaria corregirá este error involuntario señalado a pie de página del ANEXO C suprimiendo lo indicado: ¿En la propuesta técnica se deberá sustentar con folletería el fabricante en lo que respecta a la entrega de la totalidad de pruebas solicitadas efectivas por corresponder esta solicitud al postor¿?

Acápíte de las bases : Sección: Anexos Numeral: / Literal: / Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acepta la consulta, se precisa que se modificará en las bases integradas.

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

Se modificará:

ANEXO C

* Para el perfeccionamiento del contrato se deberá adjuntar una declaración jurada donde se indique que se entregará la totalidad de las pruebas efectivas solicitadas, según lo requerido por el área usuaria, quien debe de verificar.

Se incorpora:

2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

w) Declaración jurada donde se indique que se entregará la totalidad de las pruebas efectivas solicitadas, según lo requerido por el área usuaria.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	20:36:58

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

En la página 17, numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, literal e), para el punto Del bien (reactivo), último guion, se indica lo siguiente:

- Documento que acredite el cumplimiento del kit completo para la identificación de anticuerpos irregulares que forma parte de la entrega de la determinación de anticuerpos irregulares (código: 030106279) debe incluir en su tabla de antígenos al antígeno Diego (a). La cantidad de células para la determinación no deberá ser menor de dos células individuales (no pool). CONFORME CON LO DISPUESTO EN EL PUNTO N° 4 de las condiciones Equipo en Cesión de Uso ¿ Equipo Grande para Inmunohematología en MICROPLACA.

podemos apreciar que se indica lo siguiente: ¿Conforme con lo dispuesto en el punto N°4 de las condiciones Equipo en Cesión de Uso ¿ Equipo Grande para Inmunohematología en Microplaca¿ (El subrayado es nuestro) y no se observa que haga mención al equipamiento EQUIPO GRANDE PARA INMUNOHEMATOLOGIA EN COLUMNA, lo cual puede entenderse como si el PUNTO N°4 solo sería exigido como una acreditación PARA LOS POSTORES QUE OFERTEN el Equipo Grande para Inmunohematología en Microplaca, sin embargo este numeral 4 ha sido extraído de la página 43 donde se indica : Adicionalmente deberá incluirse sin costo alguno para la institución lo siguiente: ¿ y continua un listado numerado de 8 requisitos que debe ser cumplido por los postores que oferten tanto el equipo en columna como los que oferten el equipo de hemaglutinación en microplaca o adherencia en fase solida (captura) sin sesgar tales requerimientos.

Se observa esta parte del requerimiento literal e) lo señalado en el último guión:

- Documento que acredite el cumplimiento del kit completo para la identificación de anticuerpos irregulares que forma parte de la entrega de la determinación de anticuerpos irregulares (código: 030106279) debe incluir en su tabla de antígenos al antígeno Diego (a). La cantidad de células para la determinación no deberá ser menor de dos células individuales (no pool). CONFORME CON LO DISPUESTO EN EL PUNTO N° 4 de las condiciones Equipo en Cesión de Uso ¿ Equipo Grande para Inmunohematología en MICROPLACA.

Que ha sido extraído de la pagina 43 de la base ya que el cumplimiento y acreditación del numeral 4 debe ser para todos los postores que participen y no solamente para los postores que oferten el Equipo Grande para Inmunología en MICROPLACA, porque se estaría trasgrediendo el Artículo 2° y Artículo 16° del TEXTO UNICO ORDENADO DE LEY N° 30225, LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

Acápíte de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** e) **Página:** 17

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

Artículo 2° y Artículo 16° del TEXTO UNICO ORDENADO DE LEY N° 30225, LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTAD

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acoge la consulta, asimismo aclara que el requerimiento adicional en el punto 3 difiere del punto 4, por lo que la acreditación del contenido del antígeno. Diego (a) en el kit es para cualquiera de las dos metodologías.

Se modifica punto N°3 en bases integradas

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

Se modifica:

Punto N°3:

El equipo grande para inmunohematología en columna o microplaca, que se presente en la oferta, debe contar con sistema de evacuación de desechos líquidos, directamente o previo tratamiento de requerirlo, al sistema de drenaje común del Hospital Guillermo Almenara.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Con relación a la PRIMERA ENTREGA, la entidad ha establecido que esta se realizará en un plazo que no puede exceder a los diez (10) días calendario; no obstante, considerando que en esta entrega se incluyen diversas actividades como entrega de equipos, accesorios, complementos, instalación y puesta en funcionamiento, este plazo resulta insuficiente, más aún para proveedores que en el mercado nacional ofertar equipos nuevos, a los cuales se encuentran sujetos a importación y nacionalización, no debemos olvidar tampoco que considerando la envergadura del procedimiento, es necesario que todas las actividades se despliegue en plazo razonables para una correcta operatividad y funcionalidad del servicio.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva ampliar el plazo de la PRIMERA ENTREGA a 20 días calendario, conforme a las razones expuestas, más aún cuando en la presente fase, se advierte que esta es una condición actual del mercado nacional.

Finalmente, señalamos que de no aceptar lo solicitado evidenciaría solo que el proveedor actual; pueda efectuar un plazo y todas las actividades descritas en el plazo consignado en el numeral 1.9 - PLAZO DE ENTREGA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acepta la consulta, se modifica plazo de primera entrega en bases integradas.

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

Se modifica:

16.2 Cronograma y Plazos de Entrega:

Primera entrega: Se realizará en un plazo que no podrá exceder a los veinte (20) días calendarios;

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Con relación a la PRIMERA ENTREGA, la entidad ha establecido que esta se realizará en un plazo que no puede exceder a los diez (10) días calendario que serán contabilizados a partir del día siguiente hábil de la suscripción de contrato; sin embargo, advertimos que EL INICIO DEL PLAZO DE ENTREGA sea acorde con la correcta ejecución contractual, toda vez, que para el internamiento de los bienes el responsable del almacén requiere necesariamente la orden de compra, mas aún cuando esta disposición es dispuesta por ESSALUD a todas su redes.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva precisar que el PLAZO DE LA PRIMERA ENTREGA, no excederá a los veinte (20) días calendario (sobre la base de la consulta precedente de ampliación del plazo de entrega) QUE SERÁN CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acepta la consulta, se modifica plazo de primera entrega en bases integradas.

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

Se modifica:

16.2 Cronograma y Plazos de Entrega:

Primera entrega: Se realizará en un plazo que no podrá exceder a los veinte (20) días calendarios que serán contabilizados a partir del día siguiente hábil de la notificación de la orden de compra,¿

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 se ha señalado, lo siguiente: ¿Se precisa que el área usuaria podrá variar las fechas y cantidades pactadas en el cronograma de entrega, debiendo poner en conocimiento a la Oficina de Abastecimiento y Control Patrimonial a efectos que se comuniquen con el proveedor¿

Sobre el particular, debemos señalar que la contratación ha sido fijada bajo el sistema de contratación a suma alzada, encontrándose la necesidad en relación a cantidades y magnitudes debidamente identificadas; por tanto, no debería existir ninguna variación en plazo contractual y cantidades, y, en caso, durante la ejecución contractual, exista variación de esta necesidad deberá cumplirse la normativa de contratación, a través de la modificación convencional prevista en el artículo 34 del TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, así como el artículo 160 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Cabe indicar, que los bienes materia de la contratación por su naturaleza, y su procedencia, son importados desde el exterior; por tal motivo, se atienden bajo un esquema debidamente programado en un cronograma de entregas, de ser alterado durante la ejecución contractual, tiene que ser consensuado y previsto no solo por la entidad, sino también por el contratista, a fin de guardar equivalencias entre las partes, y no alterar o afectar el equilibrio económico del contrato, y, reducir los riesgos de incumplimientos por situaciones arbitrarias. Se recomienda revisar el PRONUNCIAMIENTO N° 058-2024/OSCE-DGR.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR el texto: Se precisa que el área usuaria podrá variar las fechas y cantidades pactadas en el cronograma de entrega, debiendo poner en conocimiento a la Oficina de Abastecimiento y Control Patrimonial a efectos que se comuniquen con el proveedor¿.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado acepta la consulta, se suprime dicho párrafo en bases integradas.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Conforme se desprende del contenido y alcance de la exigencia de COPIA SIMPLE DE REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, entendemos que esta es de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

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

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se aclara que la copia simple de registro sanitario o certificado de registro sanitario es solo para el REACTIVO objeto de la convocatoria, no para los accesorios.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia de: CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO. entendemos que esta es de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

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

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se aclara que el CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO es solo para el REACTIVO objeto de la convocatoria, no para los accesorios.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia de REGISTRO SANITARIO, OBSERVAMOS que debido a un error involuntario, la entidad ha señalado que en caso que el producto sea importado se deberá presentar Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario A NOMBRE DE LA EMPRESA POSTORA, lo cual no es correcto y no se encuentra regulado dentro del ámbito de DIGEMID, siendo esta una limitación en el presente procedimiento de selección; por tal motivo precisamos el marco normativo en el cual amparamos nuestra observación.

¿ El artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento establecen que las especificaciones técnicas (en caso de bienes) que integran el requerimiento, deben contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, así como las condiciones en las que ésta debe ejecutarse; lo cual incluye las exigencias relativas en las normas que regulan el objeto de la contratación.

¿ Así, cabe indicar que, la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas, a través del Oficio N° 1494-2011-DIGEMID-DG/DAS/ATAG/MINSA de fecha 24 de mayo de 2011, en aras de aclarar lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 16-2014- SA ¿Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria¿, respecto al ¿Registro Sanitario¿ establece que, no es una exigencia poseer el certificado de registro de un producto importado o el registro sanitario de un producto importado y registrado en nuestro país por parte de un establecimiento farmacéutico.

¿ En ese sentido, a efectos de que la oferta de un postor sea válida, no deberá solicitarse, en ningún supuesto, que éste, obligatoriamente, sea titular del registro sanitario o del certificado de registro sanitario ni que acredite ser representante de aquel, bastará que acredite que el producto ofertado cuenta con registro sanitario, independientemente de quien sea su titular. (También se recomienda revisar el PRONUNCIAMIENTO N° 208-2020/OSCE-DGR)

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva precisar que bastará que se acredite que el producto ofertado cuenta con registro sanitario independientemente de quien sea su titular.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado acepta la consulta, se suprime dicha exigencia en bases integradas

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

Se modifica:

a) Registro Sanitario o Certificado de Registro sanitario:

En el caso que el producto sea importado, se deberá presentar el registro sanitario o certificado de registro sanitario.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En el literal e) del numeral 2.2.1.1 (documentos para la admisión de la oferta) ¿ REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, la entidad ha precisado el siguiente texto: ¿Considerar que el documento de respuesta a la consulta técnica realizada a DIGEMID no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año¿

Sobre el particular, es oportuno mencionar que DIGEMID a través de su plataforma web, ha precisado que es potestad de los administrados o usuarios llevar a cabo consultas técnicas respecto a sujeción de registro sanitario de productos que potencialmente podrían estar sujetos a otorgamiento de registro sanitario. Asimismo, se le comunica que los oficios de respuesta a consultas técnicas no presentan periodo de vigencia; no obstante, entendemos que la entidad ha solicitado que las comunicaciones tenga una vigencia de 1 año; no obstante, esta sería limitativa y restrictiva para todos los postores, mas aún cuando no hay norma regulatoria que solicite una determinada antigüedad; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección AMPLIAR la antigüedad requerida a: 2 años, en aras de salvaguardar el debido procedimiento.

Consecuentemente, el texto quedaría redactado de la siguiente manera: ¿Considerar que el documento de respuesta a la consulta técnica realizada a DIGEMID no podrá tener una antigüedad mayor a dos (02) años¿

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado acepta la consulta, se amplía a una antigüedad de dos (02) años en bases integradas

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

Se modifica:

¿Se precisa que en el caso de los productos que no requieren registro sanitario basta con un documento emitido por la DIGEMID dirigido al postor o al fabricante del producto, con fecha de emisión no mayor de un dos (02) años de antigüedad teniendo como referencia el día de presentación de la propuesta...

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Con relación al DETALLE DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS sujetas a su acreditación para el EQUIPO EN CESIÓN DE USO; advertimos que existe un error, toda vez, que se solicita ACREDITAR la ANTIGÜEDAD; lo cual no solo es contrario a la normativa de contrataciones del Estado, puesto que no permitiría a los postores que no tenemos stock de equipos presentarnos al presente procedimiento de selección; y no es razonable solicitar que se separe o reserve un equipo cuando se desconoce el desenlace del procedimiento de selección.

Ahora bien; de conformidad con el numeral 7.3.2 de Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009, se dispone lo siguiente: ¿El o los equipos entregados en cesión de uso por el proveedor deben ser no repotenciados con una antigüedad de fabricación no menor a los cuatro años como máximo. El proveedor deberá presentar documentación otorgado por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la importación, donde se acredite la fecha de ingreso al país¿. Del análisis de la referida Directiva, se puede observar que en todo momento se hace referencia a los bienes ¿entregados¿, no establece que la documentación otorgada por el fabricante que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, se requiera obligatoriamente para la presentación de la oferta; siendo así, la exigencia de la acreditación de la antigüedad en la etapa de presentación de la oferta contraviene sus propias directrices, en el presente caso, la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009. Es oportuno indicar; que, en caso, esta exigencia hubiese estado contemplada en las bases, nuestra representada habría efectuado la observación pertinente.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR la exigencia de acreditación de la ANTIGÜEDAD DEL EQUIPO en la OFERTA, por no corresponder; debiendo ser acreditado en el INTERNAMIENTO DE LOS BIENES.

Además, deberá ser SUPRIMIDO del ANEXO G HOJA DE PRESENTACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO. (PÁG. 65)

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se acepta la consulta, se suprime exigencia de acreditar la antigüedad del equipo en cesión de uso en bases integradas

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

null

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Con relación al CRONOGRAMA DE ENTREGAS, la entidad ha aceptado que aceptará un CRONOGRAMA DE ENTREGAS CONFORME A LA PRESENTACIÓN DE LOS BIENES OFERTADOS, esto es conforme a la forma de presentación según cada fabricante sin que se afecte la cantidad total de los bienes requeridos (solo una redistribución); sin embargo, no se encuentra incorporado dentro de los requisitos para el perfeccionamiento del contrato (numeral 2.3 del Capítulo II); siendo así SOLICITAMOS se incluya en dicho apartado.

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

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

Página: 30

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado acepta la consulta, se incorpora en bases integradas

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

Se incorpora:
2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO
x) Cronograma que se ajuste a la forma de presentación del producto del postor adjudicado según lo establece la ley siempre y cuando el proveedor cumpla con la entrega de la totalidad de los bienes.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En la página 64 (numeral 1.4) se solicita EXPERIENCIA OBTENIDA EN EL AMBITO LOCAL relacionado al software de interface; ENTENDEMOS que esta exigencia será acreditada en la oferta con el ANEXO N°3 ¿ DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 64

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado aclara que en dicho párrafo se establece claramente que dicho requisito se acredita mediante ANEXO N°3 - DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, por lo que es correcta su apreciación.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Con relación al PLAZO DE IMPLEMENTACIÓN E INTEGRACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO AL SOFTWARE, se ha establecido un plazo de 7 días calendario; no obstante, considerando todas las actividades previstas en esta etapa; SOLICITAMOS al comité de selección sirva AMPLIAR a 15 días calendario desde que la entidad proporcione información sobre el software.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 64

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se acepta la consulta, se amplía plazo en bases integradas.

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

Se modifica:

¿ cumplirá como máximo 15 días calendario como periodo de implementación. ¿

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

Con relación a la ACREDITACIÓN DE LOS REQUERIMIENTOS establecidos en la página 44, advertimos que existe una incongruencia, toda vez, que se menciona que los puntos 4 y 5 (kit completo de identificación) y (suscripción de programa de control de calidad externo) deberán ser acreditados en la oferta; pero según el Capítulo II de las bases solo el PUNTO 4 es requerido como documento para la admisión de la oferta; sin embargo, el PUNTO 5 es requerido dentro de los requisitos para el perfeccionamiento del contrato.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva ACLARAR dicho extremo brindando información clara y coherente, a fin de no tener diferentes interpretaciones en la fase selectiva, que finalmente conlleven a una futura nulidad en el procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se aclara que los requisitos 4 y 5 son individuales, cada uno tiene su momento de presentación. NO existe incongruencia. El punto 4 debe ser acreditado para la presentación de ofertas y el punto 5 debe ser acreditado para la suscripción de contrato.

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

null

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Con relación al DETALLE DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS sujetas a su acreditación en la oferta; y los documentos que servirán para acreditar estos; existe diversos contenido y alcances si se revisa las bases administrativas, lo cual puede generar confusión a los postores; no debemos olvidar que la información que brinden las Entidades a los proveedores, en cualquier etapa de la contratación (incluyendo el procedimiento de selección), debe ser clara, es decir, debe ser fácil de comprender y no dejar lugar a duda o incertidumbre; y, además, debe ser coherente; es decir, debe tener conexión o relación con el objeto del procedimiento de selección.

Con relación a este último extremo, resulta pertinente traer a colación que en las bases estándar aprobadas por el OSCE a través de la Directiva N° 001-2019-OSCE/CD, aplicables a los procedimientos de selección convocados por licitación pública para la contratación de suministro de bienes, se indicó la siguiente advertencia para la Entidad: ¿no podrá exigir a los postores la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápite ¿Documentos para la admisión de la oferta¿, ¿Requisitos de calificación¿ y ¿Factores de evaluación¿.

En ese sentido; solicitamos al comité de selección establezca claramente el DETALLE DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS sujetas a su acreditación en la oferta, así como los DOCUMENTOS QUE SERVIRÁN PARA ACREDITAR ESTAS; siendo los siguientes:

¿ PARA LOS REACTIVOS: 1) PRESENTACIÓN (Excepto el tiempo de expiración, 2) METODOLOGÍA Y 3) MUESTRA
¿ PARA EL EQUIPO: 1) TIPO, 2) METODOLOGIA, 3) PERFORMANCE, 4) CARACTERÍSTICA Y 4) MUESTRA

DOCUMENTOS VÁLIDOS PARA SU ACREDITACIÓN: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o brochures 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: III Literal: 3.1 Página: 44
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, se aclara que lo solicitado está claramente expreso en las presentes bases, sin embargo se detallan para mayor entendimiento a continuación:

Se debe acreditar para el REACTIVO (no accesorios): Presentación (excepto tiempo de expiración), Metodología y muestra biológica.

Se debe acreditar para el EQUIPO: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra.

Asimismo, los documentos válidos para la acreditación de los mismos son:

Certificado de Análisis, Manual de instrucciones y/o Inserto y/o ficha técnica y/o folletería y/o brochure y/o catalogo, se aceptaran también cartas emitidas por el fabricante real y/o fabricante legal o titular y/o dueño de la marca del reactivo y/o filial y/o subsidiaria; según corresponda mediante las cuales acredita el cumplimiento de las mismas

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del EQUIPO GRANDE PARA INMUNOHEMATOLOGÍA EN COLUMNA y EQUIPO GRANDE PARA INMUNOHEMATOLOGIA EN MICROPLACA

Solicitan controles internos, al respecto ENTENDEMOS que al solicitar los controles internos hacen referencia a aquel material de control (el cual debe ser procesado y/o tratado como una muestra) proporcionado por el fabricante de reactivos para cada una de las pruebas objeto de la convocatoria, de esta forma garantizar y/o validar correctamente los resultados de las muestras. Estos serían debidamente acreditados con folletería y/o catálogo

Solicitamos a la entidad PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usaura, este colegiado aclara que es correcta su apreciación respecto a los controles internos, sin embargo, solo se requiere acreditar para los equipos en cesión de uso: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra.

Por lo que cualquier otro documento adicional que el postor presente es facultativo.

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

null

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-11-2024-ESSALUD-RPA-1
1
Bien
ADQUISICIÓN DE PRUEBAS DE INMUNOHEMATOLOGÍA PARA DONANTES CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE-HNGAI (01 ÍTEM PAQ.)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:55:39

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Al revisar la pagina 43 en el punto 5 solicitan que el control de calidad externo debe permitir evaluación con un grupo de comparación de mas de 10 participantes, Al respecto debemos hacer notar al comité de selección la posibilidad de un error tipográfico. Debido a que según criterios de la norma ISO 13528 el control de calidad externo debe contar con un grupo de comparación de mas de 20 participantes, Esto debería ser acreditado con los informes de desempeño en la etapa de presentación de ofertas.

Solicitamos a la entidad PRECISAR si nuestro entender es correcto.

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

Sección: Especifico
Numeral: III
Literal: ---
Página: 43

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo exúesto por el área usuaria, este colegiado aclara que se está solicitando grupo mínimo de 10 participantes pares por la complejidad y variedad de las pruebas inmunohematológicas.

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