

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

La Entidad requiere en las bases que ¿¿4.5 Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)¿¿ Dado que el postor al ser un laboratorio farmacéutico fabricante de Productos Farmacéuticos, y al contar con el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se concluye que cumple con las Buenas Prácticas de Almacenamiento, de acuerdo con lo establecido en el ¿Artículo 91.- Buenas Prácticas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿ del DECRETO SUPREMO N°016-2019-SA, que establece lo siguiente: Artículo 91.- Buenas Prácticas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios

Los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios deben ajustarse a las exigencias establecidas en las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Laboratorio, Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y normas complementarias vigentes. Para el caso de estos establecimientos, el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, y Buenas Prácticas de Laboratorio. Los laboratorios que brinden a terceros el servicio de control de calidad de productos o dispositivos terminados deben cumplir con las Buenas Prácticas de Laboratorio y contar con la certificación otorgada por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).¿

Por lo que solicitamos a la Entidad que se incluya en los Términos de Referencia, Especificaciones Técnicas o Bases que ¿Tratándose de un Laboratorio Fabricante Nacional, el Certificado de BPA (Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento) se encuentra incluido en el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano¿. Como se indica en el numeral 4.5 de la Pág. 22 de las bases.

Acápite 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):

Art. 2 de la Ley de Contrataciones con el Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO REMITIDO POR EL AREA USUARIA, ESTE COLEGIADO NO ACOJE LA OBSERVACIÓN. LO INDICADO SE ENCUENTRA ESPECIFICADO EN EL PUNTO 4.5 DEL REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO Y CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICIÓN DE OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO 99-100% V/V DE O2 GAS PARA INHALACIÓN.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

La Entidad requiere en las bases que ¿¿4.6 Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPT) ¿¿. Dado que el postor al ser un laboratorio farmacéutico fabricante de Productos Farmacéuticos, y al contar con el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se concluye que cumple con las Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, de acuerdo con lo establecido en el ¿Artículo 91.- Buenas Prácticas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿ del DECRETO SUPREMO N°016-2019-SA, que establece lo siguiente:

Artículo 91.- Buenas Prácticas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios

Los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios deben ajustarse a las exigencias establecidas en las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Laboratorio, Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y normas complementarias vigentes. Para el caso de estos establecimientos, el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, y Buenas Prácticas de Laboratorio. Los laboratorios que brinden a terceros el servicio de control de calidad de productos o dispositivos terminados deben cumplir con las Buenas Prácticas de Laboratorio y contar con la certificación otorgada por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).¿

Por lo que solicitamos a la Entidad que se incluya en los Términos de Referencia, Especificaciones Técnicas o Bases que ¿Tratándose de un Laboratorio Fabricante Nacional, el Certificado de BPDT (Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte) se encuentra incluido en el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), en aplicación de la normativa vigente en el territorio peruano. Como se indica en el numeral 4.6 de la Pág. 23 de las bases.

Acápite 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):

Art. 2 de la Ley de Contrataciones con el Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO REMITIDO POR EL AREA USUARIA ESTE COLEGIADO, NO ACOJE OBSERVACIÓN. LO INDICADO SE ENCUENTRA ESPECIFICADO EN EL PUNTO 4.6 DEL REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO Y CONDICIONES GENERALES PARA LA ADQUISICIÓN DE OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO 99-100% V/V DE O2 GAS PARA INHALACIÓN.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

La Entidad requiere en las bases que ¿¿ Guía de Remisión (original y copia) ¿¿. Sobre las Guías de Remisión, indicamos a la Entidad que nuestra empresa entrega los bienes en la modalidad de Traslado por venta Itinerante, esto se debe a que se realiza en varios puntos de entrega de distintos clientes y por cantidades determinadas recién al momento de la entrega del producto a la entidad se determina la cantidad despachada. Esto quiere decir que la cantidad de producto que trasladamos desde nuestra planta incluye la atención para más de un cliente y esa cantidad total es la que se consigna en la Guía de Remisión Itinerante en cumplimiento del Art 17, Numeral 4; del Reglamento del comprobante de pago. Considerando lo mencionado para las operaciones calificadas como ITINERANTE no resulta viable que se emita Guía de Remisión por venta. Solo corresponde la emisión de COMPROBANTE DE ENTREGA (Documento interno administrativo, el mismo que tiene la misma información de una Guía de remisión). Por lo que solicitamos a la entidad incluir como una opción adicional el siguiente documento:

GUIA DE REMISION y/o COMPROBANTE DE ENTREGA, en todos los extremos de las bases.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.5 Literal: 2.5 Página: 19

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

Art. 2 de la Ley de Contrataciones con el Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO REMITIDO POR EL AREA USUARIA ESTE COLEGIADO, ACOJE LA OBSERVACIÓN PARCIALMENTE TOMANDO EN CONSIDERACIÓN QUE AL MOMENTO DE LA ENTREGA DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO SE ACEPTARA LA GUÍA DE REMISIÓN QUE PUEDE ESTAR ACOMPAÑADO DEL COMPROBANTE

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

SEGÚN CORREO REMITIDO POR EL AREA USUARIA ESTE COLEGIADO, ACOJE LA OBSERVACIÓN PARCIALMENTE TOMANDO EN CONSIDERACIÓN QUE AL MOMENTO DE LA ENTREGA DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO SE ACEPTARA LA GUÍA DE REMISIÓN QUE PUEDE ESTAR ACOMPAÑADO DEL COMPROBANTE

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

La entidad indica en las bases que ¿¿El HN PNP LNS cuenta con un sistema de respaldo de cilindros¿¿. Siendo la Entidad Categoría Nivel III ¿Establecimiento de Salud de Atención General¿, el sistema de respaldo de oxígeno que la Entidad requiere corresponde a 2 bancadas de 24 cilindros cada una, según la Norma Técnica de Salud ¿Categorías de establecimientos del Sector Salud¿.

Informamos a la entidad que el área disponible para el sistema de respaldo debe estar de acuerdo a lo establecido en la Norma Técnica de Salud, la que deberá estar ubicada en un espacio abierto y a una distancia mínima de 6 metros de cualquier elemento inflamable

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.7 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORRE REMITIDO POR EL AREA USUARIA ESTE COLEGIADO, ACLARA QUE EI HOSPITAL NACIONAL PNP LUIS N. SAENZ CUENTA CON UN SISTEMA DE RESPALDO DE CILINDROS.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

Solicitamos a la Entidad incluir en las Bases Integradas que ¿El contratista podrá realizar inventario de sus equipos entregados en calidad de comodato¿.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** 4.7 **Página:** 23

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

Art. 2 de la Ley de Contrataciones con el Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO DEL AREA USUARIA, ESTE COLEGIADO, ACOGE LA OBSERVACION A FIN QUE EL CONTRATISTA PUEDA REALIZAR EL INVENTARIO DE SUS EQUIPOS.

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

SEGÚN CORREO DEL AREA USUARIA, ESTE COLEGIADO, ACOGE LA OBSERVACION A FIN QUE EL CONTRATISTA PUEDA REALIZAR EL INVENTARIO DE SUS EQUIPOS.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En la cláusula Quinta: DEL PLAZO DE LA EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN, solicitamos a la Entidad que se indique lo siguiente: ¿El plazo de ejecución del presente contrato es de 728 días calendarios, o en su defecto hasta que se cumpla con el suministro total del oxígeno, el mismo que se computa desde...".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap.V Literal: Clau. 5 Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO REMITIDO POR EL AREA USUARIA, ESTE COLEGIADO, ACLARA QUE EL PRESENTE CONTRATO SERA HASTA EL PLAZO ESTABLECIDO O HASTA QUE SE CUMPLA CON EL SUMINISTRO TOTAL DE OXÍGENO MEDICINAL LÍQUIDO.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-DIRSAPOL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTO FARMACEUTICO OXIGENO MEDICINAL LIQUIDO PARA EL HN PNP LNS

Ruc/código :	20382072023	Fecha de envío :	30/05/2024
Nombre o Razón social :	AIR PRODUCTS PERU S.A.	Hora de envío :	15:13:59

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En la Cláusula DÉCIMA QUINTA: RESPONSABILIDAD DE LAS PARTES; dada la sofisticación de los bienes a suministrar, es necesario establecer un monto por un eventual resarcimiento por daños y perjuicios. Por ello solicitamos a la Entidad adicionar el siguiente párrafo a la mencionada cláusula:

En cualquier caso la responsabilidad de EL CONTRATISTA por cualquier tipo de multas y daños y ante cualquier reclamo de LA ENTIDAD, estará limitada a los daños directos, previstos y emergentes con un tope máximo del valor de un mes facturado del contrato. EL CONTRATISTA no responderá en caso alguno del lucro cesante ni daños indirectos, consecuenciales o morales. Los montos máximos de indemnización de perjuicios no constituyen una cláusula penal, por lo tanto no eximen a la parte que los reclame, de su obligación de acreditar la responsabilidad de EL CONTRATISTA y los perjuicios sufridos¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap.V Literal: Clau. 15 Página: 43

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SEGÚN CORREO DEL AREA USUARIA, ESTE COLEGIADO NO ACOGE LA CONSULTA, EN VISTA QUE EN LAS BASES ESTADNDARIZAS ELABORADAS POR EL OSCE, SE TIENE ESTABLECIDO LAS RESPONSABILIDADES DE LAS PARTES, POR LO QUE LO SOLICITADO ESTARIA CONTRAVINIENDOLA, POR ENDE, LA EMPRESA DEBE CEÑIRSE SEGÚN LO SOLICITADO EN LAS BASES ESTANDAR.

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

null