

AS-SM-70-2024-ESSALUD/CEABE-1
PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES PARA LA CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM.

Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	Análisis respecto de la consulta u observación	Precisión de aquello que se incorporará en las Bases a integrarse, de corresponder
1	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.	Observación	Específico	2.2.1.1	B	18	CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM. "Observamos que no están solicitando el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDTA, el cual en base a la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, y sus modificaciones según la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA; que se encuentra en vigencia desde el 02 de enero del presente año, donde señala lo siguiente: "Como conjunto de norma mínima obligatoria que establecen los requisitos y procedimiento operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro." Según indican en la bases dichos productos van a ser usados en personas, en la cual el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos lleguen desde los almacenes del postor hasta el almacén de la Entidad convocante, en óptimas condiciones conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto. Por lo expuesto líneas arriba solicitamos al digno COMITÉ DE SELECCIÓN, integrar como documento obligatorio el CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE emitido por DIGEMID a nombre del postor, y en caso de consorcio al menos uno de los consorciados debe presentar a su nombre dicha certificación."	Resolución del Superintendente Nacional de los Registros Públicos N° 024-2019-SUNARP/SN	En el presente numeral, no se aprecia ninguna consulta u observación objetiva con respecto al procedimiento actual o con relación a la norma mencionada. Por lo que, no se acoge ninguna observación al respecto.	
2	20607779695	CHAPOMEDIC S.A.C.	Observación	Específico	3.2	B	23	DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Solicitamos al comité de selección nos pueda aclarar si la presentación de las láminas porta objeto deben venir con un papel entre cada lámina o si esta característica no es relevante para la calificación	Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado Ley 30225, Art.28 numeral 28.2 Literal a y b	Respecto a su observación, se indica que, según la normativa sanitaria estipulada en el "Documento técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, modificado mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, cuya finalidad es "Regular la distribución y transporte de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios a nivel nacional, a fin de garantizar que éstos sean distribuidos, transportados y manipulados en condiciones adecuadas según las especificaciones establecidas por el fabricante, a efectos de preservar su calidad, eficacia y seguridad"; establece: "el Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada". Por lo anterior expuesto, señalamos que la Entidad, en su calidad área usuaria concededora de sus necesidades, ratifica que para el presente requerimiento, el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (BPDT), no es un documento de presentación obligatoria, dado que en concordancia con la normativa sanitaria, el producto solicitado no requiere de condiciones especiales (temperatura refrigerada y congelada) para su importación, almacenamiento y distribución. Por lo tanto, no se acoge su observación.	
3	20600853059	DROGUERIA DISTRIBUIDORA CENTA PHARMA S.A.C. - CENTA PHARMA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	65			Con respecto a su consulta, se indica que las características técnicas que debe cumplir el material requerido están descritas en la ficha técnica IETS correspondiente, la cual se encuentra adjunta a las bases del procedimiento de selección. Sin perjuicio de lo anterior, en la referida ficha técnica IETS no se hace mención a la presencia de papel entre las láminas; por lo que esta sería una característica adicional del producto ofertado.	

LUIS PAUL JUNIOR MONTALVO SALCEDO
Primer Miembro Titular

WILFREDO VALENCIA CASANOVA GUADALUPE
Presidente Titular

PEDRO RONALD DE LA CRUZ AQUILUE
Segundo Miembro Titular