

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-9-2024-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO ONCOLÓGICO 2024 - APREPITANT + APREPITANT 125MG + 80MG TABLETA

Ruc/código :	20100061474	Fecha de envío :	04/06/2024
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	Hora de envío :	19:08:02

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Las características técnicas del bien, se exige como vigencia mínima 18 meses. Considerando esta precisión y sin conocimiento cuando iniciaría la ejecución con-tractual, solicitamos al área usuaria aceptar carta de compromiso de canje por vencimien-to para aquellas entregas en las que no se cumpla con la vigencia mínima requerida (30/11/2025)

Es importante mencionar que nuestra carta de compromiso de canje representa una ga-rantía para vuestra entidad en caso el producto no sea usado hasta su fecha de expira minimizando así pérdidas para vuestra entidad y pudiendo ejecutar el canje hasta como máximo un mes después de haber expirado el producto. Por lo antes expuesto, consul-tamos al área usuaria si aceptará esta condición.

Acápite de las bases : **Sección:** General **Numeral:** 3 **Literal:** 3.2 **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el numeral 3.2 de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la sección específica de las Bases, se establece la vigencia del producto farmacéutico, señalando lo siguiente: "Deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) meses al momento de su internamiento en los almacenes de la entidad."

Al respecto, cabe señalar que, el producto farmacéutico objeto del presente procedimiento de selección, sera utilizado en todas las unidades ejecutoras a nivel nacional con capacidad de resolución en el tratamiento de cáncer, por lo cual es necesario que, al ingresar a la entidad para su posterior distribución (CENARES-REGIONES-UE) este cuenten con una vigencia que permita su utilización, evitando riesgo de vencimiento, especialmente en las zonas más vulnerables y de difícil acceso por la geografía del país.

Asimismo, es oportuno tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con la vigencia del producto solicitado por la Entidad. En ese sentido, no es posible aceptar lo solicitado por la empresa participante, en la presente consulta.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2024-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO ONCOLÓGICO 2024 - APREPITANT + APREPITANT 125MG + 80MG TABLETA

Ruc/código :	20100061474	Fecha de envío :	04/06/2024
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES DECO S.A.C	Hora de envío :	19:08:02

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Control de calidad: Solicitamos a la entidad, consultar con el área usuaria para evaluar la reducción del número de controles solicitados basados en los sustentos dados ya ante-riormente sobre que nuestros productos cuentan con un Certificado de Análisis que garantiza el cumplimiento con todas y cada una de las pruebas exigidas en el file de regis-tro autorizado por el ente regulador Digemid.

Así mismo solicitamos se pueda solicitar reducir a 1 el control de calidad también la experiencia del producto APREPITANT + APREPITANT 125 mg + 80 mg TAB (EMEND) con control de calidad conforme en procedimientos de selección previos ya que se trata del producto con el mismo registro sanitario.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 3 Literal: 3.4.1 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el numeral 3.4.1 de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III de la sección específica de las Bases, se establece el número de controles de calidad y la periodicidad del control de calidad, considerando para este procedimiento de selección la presentación del control de calidad en la primera y segunda entrega, de un total de tres entregas.

Al respecto al numero de controles de calidad responde a la necesidad de la entidad y la naturaleza del producto farmacéutico oncológico y en conformidad con la normativa vigente.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad de proveedores que cumplirían con el numero de controles solicitados. En ese sentido, no es posible aceptar lo solicitado por la empresa participante en la presente consulta.

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

null