

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

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

Nomenclatura : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	07:42:43

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En el penúltimo párrafo del numeral 3.1 (página 31) se indica lo siguiente: ¿Para el caso de productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente, según lo definido en el numeral 9. Requisitos de habitación de las presentes Especificaciones Técnicas.¿ Sin embargo de la revisión de las bases el numeral 9 se refiere a Responsabilidades por vicios ocultos (véase página 45). Por lo que solicitamos sírvase aclarar a que se refiere dicho párrafo e indicar el numeral correcto para así todos los postores tengamos claro que documentación se debe presentar para el solvente, en caso el producto lo requiera

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** capIII RTM **Página:** 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta se realiza la siguiente aclaración:

De acuerdo a lo señalado en el numeral 3.1 Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

(...) Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente, según lo definido en el numeral 9. Requisitos de habitación de las presentes Especificaciones Técnicas (...)

Al respecto, para que no exista confusión se suprimirá lo siguiente:

(...) según lo definido en el numeral 9. Requisitos de habitación de las presentes Especificaciones Técnicas (...)

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

En las bases integradas se adecuara conforme lo siguiente:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

(...)

Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

(...)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

(...)

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

Nomenclatura : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20100018625	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	MEDIFARMA S A	Hora de envío :	08:29:37

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el numeral J solicitan la presentación del rotulado de los envase inmediato, mediato y del inserto. Según la ficha técnica se observa que los postores pueden ofertar o presentarse con un Rotulado Mediato o Embalaje según sea el caso.

Por lo que teniendo en cuenta que el Rotulado o Envase Mediato es el que es autorizado en el Registro Sanitario de un producto según el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias) y que el Embalaje, así como la información mínima que contiene la caja de cartón corrugada (Embalaje) como el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, entre otros no es aprobada ni exigida por DIGEMID, por lo que no forma parte de los antecedentes del registro sanitario de un producto, bajo ese contexto realizamos las siguientes consultas:

1. Para el Item 18 Dextrosa 10 g/100ml (10%) iny 1 L ¿Podemos ofertar con la Presentación de Frasco x 1 litro y realizar el despacho en una caja de cartón corrugado (Embalaje), la cual contiene una etiqueta con el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, número de lote, entre otra información mínima, teniendo en cuenta que la caja de cartón corrugado (Embalaje) no es aprobada ni exigida por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?
2. ¿Estaríamos incumpliendo o en falta con algún requisito o característica del bien señalada en la ficha técnica y en las bases ?
3. Al no estar regulado por DIGEMID la información que pueda contener la caja de cartón corrugada (EMBALAJE), solo presentaríamos la etiqueta que se coloca al embalaje, cuya información es de manejo por el fabricante en cumplimiento a las BPM y BPA ¿Se debe adjuntar el diseño de la caja de cartón corrugada (Embalaje) adicionalmente a la etiqueta para dicho embalaje, considerando que no está autorizado ni es exigido por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: J Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, se aclara lo siguiente:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

j) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Al respecto, es preciso señalar que, los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

- 1.- Para el Item 18 Dextrosa 10 g/100ml (10%) iny 1 L, se oferta tal y como está autorizado en su registro sanitario.
- 2.- Si el proveedor oferta lo que no está autorizado en su Registro Sanitario, estaría incumpliendo con el requerimiento.
- 3.- En el caso que, el proveedor está autorizado ante DIGEMID sin envase mediato, tendrá que establecer su EMBALAJE de acuerdo a lo señalado en el numeral 2.2.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases.

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

null

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

Nomenclatura : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20100018625	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	MEDIFARMA S A	Hora de envío :	08:29:37

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el numeral J solicitan la presentación del rotulado de los envase inmediato, mediato y del inserto. Según la ficha técnica se observa que los postores pueden ofertar o presentarse con un Rotulado Mediato o Embalaje según sea el caso. Por lo que teniendo en cuenta que el Rotulado o Envase Mediato es el que es autorizado en el Registro Sanitario de un producto según el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias) y que el Embalaje, así como la información mínima que contiene la caja de cartón corrugada (Embalaje) como el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, entre otros no es aprobada ni exigida por DIGEMID, por lo que no forma parte de los antecedentes del registro sanitario de un producto, bajo ese contexto realizamos las siguientes consultas:

1. Para el ítem 19 Dextrosa 5g/100ml (5%) iny 1L ¿Podemos ofertar con la Presentación de Frasco x 1 litro y realizar el despacho en una caja de cartón corrugado (Embalaje), la cual contiene una etiqueta con el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, número de lote, entre otra información mínima, teniendo en cuenta que la caja de cartón corrugado (Embalaje) no es aprobada ni exigida por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?
2. ¿Estaríamos incumpliendo o en falta con algún requisito o característica del bien señalada en la ficha técnica y en las bases ?
3. Al no estar regulado por DIGEMID la información que pueda contener la caja de cartón corrugada (EMBALAJE), solo presentaríamos la etiqueta que se coloca al embalaje, cuya información es de manejo por el fabricante en cumplimiento a las BPM y BPA ¿Se debe adjuntar el diseño de la caja de cartón corrugada (Embalaje) adicionalmente a la etiqueta para dicho embalaje, considerando que no está autorizado ni es exigido por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: J Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, se aclara lo siguiente:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

j) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Al respecto, es preciso señalar que, los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

- 1.- Para el ítem 19 Dextrosa 5g/100ml (5%) iny 1L, se oferta tal y como está autorizado en su registro sanitario.
- 2.- Si el proveedor oferta lo que no está autorizado en su Registro Sanitario, estaría incumpliendo con el requerimiento.
- 3.- En el caso que, el proveedor está autorizado ante DIGEMID sin envase mediato, tendrá que establecer su EMBALAJE de acuerdo a lo señalado en el numeral 2.2.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

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

Nomenclatura :AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20100018625	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	MEDIFARMA S A	Hora de envío :	08:29:37

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el numeral J solicitan la presentación del rotulado de los envase inmediato, mediato y del inserto. Según la ficha técnica se observa que los postores pueden ofertar o presentarse con un Rotulado Mediato o Embalaje según sea el caso. Por lo que teniendo en cuenta que el Rotulado o Envase Mediato es el que es autorizado en el Registro Sanitario de un producto según el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias) y que el Embalaje, así como la información mínima que contiene la caja de cartón corrugada (Embalaje) como el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, entre otros no es aprobada ni exigida por DIGEMID, por lo que no forma parte de los antecedentes del registro sanitario de un producto, bajo ese contexto realizamos las siguientes consultas:

1) Para el ítem YODO POVIDONA 10g/100 mL (10%) SOL 1 L, ¿Podemos ofertar con la Presentación de Frasco x 1 litro y realizar el despacho en una caja de cartón corrugado (Embalaje), la cual contiene una etiqueta con el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, número de lote, entre otra información mínima, teniendo en cuenta que la caja de cartón corrugado (Embalaje) no es aprobada ni exigida por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?

2) ¿Estaríamos incumpliendo o en falta con algún requisito o característica del bien señalada en la ficha técnica y en las bases ?

3) Al no estar regulado por DIGEMID la información que pueda contener la caja de cartón corrugada (EMBALAJE), solo presentaríamos la etiqueta que se coloca al embalaje, cuya información es de manejo por el fabricante en cumplimiento a las BPM y BPA ¿Se debe adjuntar el diseño de la caja de cartón corrugada (Embalaje) adicionalmente a la etiqueta para dicho embalaje, considerando que no está autorizado ni es exigido por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: J Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, se aclara lo siguiente:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

j) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Al respecto, es preciso señalar que, los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

- 1.- Para el ítem YODO POVIDONA 10g/100 mL (10%) SOL 1 L, se oferta tal y como está autorizado en su registro sanitario.
- 2.- Si el proveedor oferta lo que no está autorizado en su Registro Sanitario, estaría incumpliendo con el requerimiento.
- 3.- En el caso que, el proveedor está autorizado ante DIGEMID sin envase mediato, tendrá que establecer su EMBALAJE de acuerdo a lo señalado en el numeral 2.2.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

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

Nomenclatura : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20100018625	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	MEDIFARMA S A	Hora de envío :	08:29:37

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En el numeral J solicitan la presentación del rotulado de los envase inmediato, mediato y del inserto. Según la ficha técnica se observa que los postores pueden ofertar o presentarse con un Rotulado Mediato o Embalaje según sea el caso. Por lo que teniendo en cuenta que el Rotulado o Envase Mediato es el que es autorizado en el Registro Sanitario de un producto según el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias) y que el Embalaje, así como la información mínima que contiene la caja de cartón corrugada (Embalaje) como el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, entre otros no es aprobada ni exigida por DIGEMID, por lo que no forma parte de los antecedentes del registro sanitario de un producto, bajo ese contexto realizamos las siguientes consultas:

- 1) Para el Item 39 YODO POVIDONA (ESPUMA) 7.5 g/100 mL SOLUCION 1L ¿Podemos ofertar con la Presentación de Frasco x 1 litro y realizar el despacho en una caja de cartón corrugado (Embalaje), la cual contiene una etiqueta con el nombre del producto, la presentación, condiciones de almacenamiento, número de lote, entre otra información mínima, teniendo en cuenta que la caja de cartón corrugado (Embalaje) no es aprobada ni exigida por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?
- 2) ¿Estaríamos incumpliendo o en falta con algún requisito o característica del bien señalada en la ficha técnica y en las bases ?
- 3) Al no estar regulado por DIGEMID la información que pueda contener la caja de cartón corrugada (EMBALAJE), solo presentaríamos la etiqueta que se coloca al embalaje, cuya información es de manejo por el fabricante en cumplimiento a las BPM y BPA ¿Se debe adjuntar el diseño de la caja de cartón corrugada (Embalaje) adicionalmente a la etiqueta para dicho embalaje, considerando que no está autorizado ni es exigido por DIGEMID en la autorización del registro sanitario?

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: J Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

j) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Al respecto, es preciso señalar que, los envases inmediato y mediato del medicamento deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

- 1.- Para el Item 39 YODO POVIDONA (ESPUMA) 7.5 g/100 mL SOLUCIÓN 1L, se oferta tal y como está autorizado en su registro sanitario.
- 2.- Si el proveedor oferta lo que no está autorizado en su Registro Sanitario, estaría incumpliendo con el requerimiento.
- 3.- En el caso que, el proveedor está autorizado ante DIGEMID sin envase mediato, tendrá que establecer su EMBALAJE de acuerdo a lo señalado en el numeral 2.2.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases.

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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20100018625	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	MEDIFARMA S A	Hora de envío :	08:29:37

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el ítem 39 YODO POVIDONA (ESPUMA) 7.5 g/100 mL SOLUCIÓN 1 L, solicitamos al comité confirmar si pueden aceptar solo la forma farmacéutica SOLUCIÓN TÓPICA (sin espuma)

Acápites de las bases : Sección: General Numeral: CAPÍTULO 1 Literal: 1.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El presente proceso de selección, establece que para el ÍTEM: 39 YODO POVIDONA (ESPUMA) 7.5 g/100 mL SOLUCIÓN 1 L, deriva de una Subasta Inversa Electrónica-SIE, tal como se indica en la descripción del mismo: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 028-2023-CENARES/MINSA - DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-CENARES/MINSA.

Al respecto, la ficha técnica pertenece al Listado de Bienes y Servicios Comunes - LBSC, la cual fue aprobada mediante Resolución Jefatural N° 000104-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA con fecha 14 de agosto del 2023, por lo tanto de acuerdo al requerimiento, la necesidad a satisfacer se encuentra especificada en la ficha técnica, en donde indica:

Forma farmacéutica: SOLUCIÓN TÓPICA, comprende a la forma farmacéutica detallada: solución tópica.

Asimismo, como descripción general: Medicamento de uso en seres humanos. Se acepta la denominación: Yodo-povidona 7,5% Solución tópica (espuma) 1 L o Yodo-polividona 7,5% Solución tópica (espuma) 1 L.

Por lo tanto, se acepta SOLUCIÓN TÓPICA, se da por aclarada su 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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20605384057	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	CODARTEL S.A.C.	Hora de envío :	16:35:39

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Consultamos al Comité, si para el caso de Ítem N° 38 Salbutamol (Como sulfato) 5 mg/ml SOL 10 ml, podrían aceptar:
Presentación: frasco x 10 ml hasta 15 ml
Forma farmacéutica: "SOLUCIÓN PARA NEBULIZACIÓN"
Lo solicitado en aras de fomentar la más amplia, objetiva e imparcial concurrencia, pluralidad y participación de postores.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap.III Literal: 3.1 Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, se aclara lo siguiente:

El presente proceso de selección deriva de una Subasta Inversa Electrónica-SIE, tal como se indica en la descripción del mismo: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 028-2023-CENARES/MINSA - DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-CENARES/MINSA, En ese sentido, utiliza la ficha técnica que pertenece al Listado de Bienes y Servicios Comunes - LBSC, la cual fue aprobada mediante Resolución Jefatural N° 000148-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA con fecha 14 de noviembre del 2023, por lo tanto, de acuerdo al requerimiento, la necesidad a satisfacer se encuentra especificada en la ficha técnica, en donde indica:

Denominación del bien: SALBUTAMOL, 5 mg/mL, SOLUCIÓN, 10 mL
Denominación técnica: SALBUTAMOL, 5 mg/mL, SOLUCIÓN, 10 mL

Cabe precisar, que el presente proceso esta acorde a lo establecido en el subnumeral 65.4 del Reglamento de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, donde establece que "(...) en cuyo caso las bases recogen las características técnicas ya definidas en la ficha técnica del Listado de Bienes y Servicios Comunes".

Por lo tanto, el requerimiento para el presente proceso es de 10 ml y no puede ser modificado.

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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20262996329	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMINDUSTRIA S.A.	Hora de envío :	16:38:19

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Para el ítem 27: Oxiconona 5 mg.; La vigencia mínima solicitada del producto es de 18 meses según ficha técnica aprobada, es decir, para las siguientes entregas las vigencias deben ser hasta los 15 meses, pero debido a que la fabricación de este producto es por lotes grandes y hacer una nueva fabricación generaría un costo adicional debido a que el producto en estos momentos tiene poco movimiento, agradeceremos aceptar entregas hasta con 10 meses de vigencia acompañando la respectiva respectiva carta de compromiso de canje por corto vencimiento.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.2 Literal: - Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizar la siguiente aclaración:

El presente proceso de selección deriva de una Subasta Inversa Electrónica-SIE, tal como se indica en la descripción del mismo: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 028-2023-CENARES/MINSA - DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-CENARES/MINSA, En ese sentido, utiliza la ficha técnica que pertenece al Listado de Bienes y Servicios Comunes - LBSC, la cual fue aprobada mediante Resolución Jefatural N° 000148-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA con fecha 14 de noviembre del 2023, por lo tanto de acuerdo al requerimiento, la necesidad a satisfacer se encuentra especificada en la ficha técnica.

Además, el resultado de indagación de mercado, indicó que existía postores que cumplían con la vigencia mínima del requerimiento.

Por lo tanto, no se accede a lo requerido.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20476798770	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	CAFERMA S.A.C.	Hora de envío :	20:37:25

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Sobre EL DILSOVENTE, en la ficha técnica del ítem N° 36 CEFTRIAXONA 1G MAS DISOLVENTE, especifica que es LIDOCAINA CLORHIDRATO 1% con una vía de administración INTRAMUSCULAR, nuestra consulta se dirige en este punto, donde agradeceremos nos confirmen si puede tener ambas vías INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA, cumpliendo con las especificaciones al 100%.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Ficha Tecn Literal: Ficha Tecn Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, se aclara lo siguiente:

Al respecto, el presente proceso de selección deriva de una Subasta Inversa Electrónica-SIE, tal como se indica en la descripción del mismo: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 028-2023-CENARES/MINSA - DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-CENARES/MINSA. En ese sentido, utiliza la ficha técnica que pertenece al Listado de Bienes y Servicios Comunes - LBSC, la cual fue aprobada mediante Resolución Jefatural N° 000087-2022-PERÚ COMPRAS-JEFATURA con fecha 12 de julio del 2022, por lo tanto, de acuerdo al requerimiento la necesidad a satisfacer se encuentra especificada en la ficha técnica.

Por lo tanto, la presente Ficha Técnica para la adquisición del ítem N° 36 CEFTRIAXONA 1G MAS DISOLVENTE tiene como vía de administración: INTRAMUSCULAR; la vía de administración que hace alusión el proveedor (INTRAMUSCULAR E INTRAVENOSA) tiene otra Ficha Técnica, que no esta presente en el requerimiento y procedimiento de selección.
Por tanto, no se accede a lo requerido.

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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20606214007	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	KRUPXEN E.I.R.L.	Hora de envío :	21:29:14

Observación: Nro. 10

Consulta/Observación:

Observamos el literal g), del numeral 2.2.1.1 -DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA- de las bases, debido a que solicitan la el siguiente documento:
-Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte.
Observamos la característica solicitada, toda vez que, en el ámbito de aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ R.M. Nº 833-2015/MINSA, modificado con R.M. Nº 1000-2016/MINSA, es de uso obligatorio sólo para productos farmacéuticos en general, sin embargo la normativa permite que dicho CERTIFICADO BPDT pueda ser dado por un servicio brindado por tercero por medio de un vínculo contractual que especifique el Servicio, hecho que no contempla las bases y por tal se configura como una limitante a la pluralidad de postores y marcas que afecta totalmente los principios de ¿competencia y la libertad de concurrencia¿ del Art. 2º de Ley y el Art 16º de la Ley de Contrataciones que estipula en su numeral 16.2 lo siguiente: ¿Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico deben formularse de forma objetiva y precisa por el área usuaria; alternatively pueden ser formulados por el órgano a cargo de las contrataciones y aprobados por el área usuaria. Dichas especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico deben proporcionar acceso al proceso de contratación en condiciones de igualdad y no tienen por efecto la creación de obstáculos ni direccionamiento que perjudiquen la competencia en el mismo¿. Asimismo, al mantenerlo en las bases genera confusión a os postores por no ser obligatorio su uso para el ítem según normativa vigente.
Por los motivos expuestos, en virtud a los principios de transparencia, libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia que rige en el Art. 2º de la Ley de Contrataciones del Estado, el Art. 16º de la Ley de Contrataciones y el Art. 29º del reglamento, pedimos AMPLIAR EL CRITERIO DEL DOCUMENTO SOLICITADOS Y permitir que los postores presenten el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de la empresa que les brinda el servicio y el documento que certifica dicha relación contractual.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: g Página: 23

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2º de la ley y el Art. 29º del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, es necesario precisar que las R.M. Nº 833-2015/MINSA, modificado con R.M. Nº 1000-2016/MINSA, indica:

"V. AMBITO DE APLICACIÓN

El presente 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 otra parte, los artículos 70 y 71 del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado mediante Decreto Supremo Nº 014-2011-SA establecen que:

"Artículo 70º .- Infraestructura, cumplimiento de buenas prácticas y funcionamiento (...) Las droguerías deben contar con la certificación de buenas prácticas de almacenamiento, distribución y transporte (...).

Artículo 71º .- Almacenes y encargo de servicios

(...) Las droguerías pueden encargar el servicio de almacenamiento y/o distribución a droguerías, almacenes especializados o laboratorios debiendo asegurarse que cuenten con la Autorización Sanitaria de Funcionamiento correspondiente (...)"

En ese sentido, toda droguería o proveedor que participa en el proceso de distribución y transporte, está obligado a contar con Certificación de Buena Practicas de Distribución y Transporte, independientemente si

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD			
Nomenclatura :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1			
Nro. de convocatoria :	1			
Objeto de contratación :	Bien			
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)			

General	2.2.1.1	g	23
---------	---------	---	----

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

cuenta con transporte propio o requiere de servicio por terceros, pero el proveedor debe contar con dicho Certificado.

Por lo tanto, no se acoge a su observación.

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 :AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

Se solicita a la entidad que para el ítem 14 y 15 el plazo de entrega sea en 120 días

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3. Literal: 4.3.2.2 Página: 33

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

igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

El presente proceso de selección, tiene como objetivo principal cubrir las necesidades de las Entidades participantes.

De acuerdo a lo establecido en el numeral 4.3.2. el plazo de entrega de las Especificaciones Técnicas

(...) la primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendario (...)

Excepcionalmente para los ítems: ... 14,15 (...) la primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los noventa (90) días calendario (...)

Como se puede apreciar, esta excepción deriva del resultado de indagación de mercado, donde indicó que existía postores que cumplían con el plazo de entrega del requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge a su observación.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)		

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 12

Consulta/Observación:

Se solicita a la entidad modifique la ficha técnica nos acepte el producto de los item 14 y 15 con una vigencia mínima de 12 meses ya que el producto cuenta con una vida útil de 24 meses.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2 **Literal:** 2.1 **Página:** 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El presente proceso de selección deriva de una Subasta Inversa Electrónica-SIE, tal como se indica en la descripción del mismo: ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 028-2023-CENARES/MINSA - DERIVADA DE LA SUBASTA INVERSA ELECTRÓNICA N° 006-2023-CENARES/MINSA, En ese sentido, utiliza la ficha técnica que pertenece al Listado de Bienes y Servicios Comunes - LBSC, la cual fue aprobada mediante Resolución Jefatural N° 000147-2023-PERÚ COMPRAS-JEFATURA con fecha 13 de noviembre del 2023, por lo tanto, de acuerdo al requerimiento, la necesidad a satisfacer se encuentra especificada en la ficha técnica.

Además, el resultado de indagación de mercado, indicó que existía postores que cumplían con la vigencia mínima del requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge a su observación.

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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)
Indica que para el caso de producto farmacéuticos fabricados en el extranjero, se presentará la Declaración Jurada de presentación de solicitud de CERTIFICACION de BPM (¿)

Que, de acuerdo con la normativa vigente, para la solicitud de inspección o renovación de inspección en BPM primero se solicita la Pre-Liquidación de Inspección y con la sola presentación de esta solicitud de Pre-Liquidación el laboratorio se encuentra en el listado de Laboratorios extranjeros pendientes de certificación.

En tal sentido, referente a este requerimiento: ¿con la presentación de la Declaración Jurada de presentación de solicitud de PRE-LIQUIDACION de BPM en vez de la CERTIFICACION estaría cumpliendo con este requisito?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1.1 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta, aclarar lo siguiente:

Las bases indica:
3.1.1. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).
(...)
Para el caso de productos farmacéuticos fabricados en el extranjero, en el marco de lo establecido en el Decreto Supremo N° 012-2016-SA, el postor deberá presentar Declaración Jurada de presentación de solicitud de certificación de BPM y estar comprendido en el listado de Laboratorios Extranjeros pendientes de certificación en BPM emitido por la ANM. (Anexo N° 08).
(...)

Al respecto, el proveedor deberá presentar el Anexo N° 08 como Declaración Jurada de solicitud de certificación de BPM quien acreditará que, a la fecha de presentación de habilitación no cuenta con opinión desfavorable de la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)		

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, Mencionan que se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente, según lo definido en el numeral 9. Requisitos de la Habilitación de las presentes Especificaciones técnicas. (..)

En este caso, detallen cuáles son los documentos correspondientes del solvente, o en su defecto, detalle el numeral 9 que hace referencia a estos requisitos. No se ubica este numeral en las bases.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 3.1.6 **Página:** 31
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta se realiza la siguiente aclaración:

De acuerdo a lo señalado en el numeral 3.1 Documentación de presentación obligatoria contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

(...) Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente, según lo definido en el numeral 9. Requisitos de habilitación de las presentes Especificaciones Técnicas (...)

Al respecto, para que no exista confusión se suprimirá lo siguiente:

(...) según lo definido en el numeral 9. Requisitos de habilitación de las presentes Especificaciones Técnicas (...)

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

En las bases integradas se adecuara conforme lo siguiente:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

(...)

Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

(...)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

Para el caso de los productos farmacéuticos inyectables con solvente, además de la documentación solicitada para el producto, se deberá adjuntar la documentación correspondiente al solvente.

(...)

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

Nomenclatura : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 15

Consulta/Observación:

En la cláusula 21 de la proforma del contrato solicitamos añadir que realizar las gestiones para contar con el Informe Técnico Legal antes de la fecha de programación de la audiencia, en cumplimiento con el artículo 224.2 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y evitar suspensiones innecesarias de audiencias de conciliación en caso de llegar a una controversia

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: V Literal: clausula21 Página: 56

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

c)principio de transparencia y i) principio de equidad

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación. En la proforma del contrato de las Bases contempla el contenido estándar de las reglas y procedimiento de solución de controversias, cuyos términos y condiciones correspondan al objeto del contrato y a las particularidades del requerimiento, toda vez que el presente procedimiento corresponde a una compra corporativa cuyas entidades participantes son independientemente a la entidad convocante, no siendo posible incorporar disposiciones y procedimientos contrarios a la normativa de contrataciones del Estado.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)		

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 16

Consulta/Observación:

En el numeral 7 de las Especificaciones Técnicas, respecto a las prestaciones adicionales se debe agregar que las mismas deberán ejecutarse manteniendo las mismas condiciones del contrato original; es decir, mediante entregas sucesivas, las mismas que deberán adicionarse al término del contrato. Asimismo, añadir que las prestaciones adicionales deberán autorizarse con una anticipación no menor a 3 meses o en un tiempo prudente, con la finalidad de que pueda programarse con anticipación y diligencia estas entregas.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 7 **Literal:** 7 **Página:** 44

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

principio de eficiencia y eficacia

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 7, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

Para alcanzar la finalidad del contrato y mediante resolución previa, el titular de la Entidad Contratante podrá disponer la ejecución de prestaciones adicionales hasta por el límite del 25% del monto del contrato original, para lo cual deberá contar con la aprobación presupuestal necesaria, igualmente podrá disponerse la reducción de las prestaciones hasta el límite del 25% del monto del contrato original, conforme a lo establecido en el Artículo 34º de La LCE y el Artículo 157º del RLCE.

Al respecto, se señala que los participantes en el presente procedimiento deben estar sujetos a lo requerido en las bases el cual ha tenido pluralidad de postores y marcas en la etapa de indagación de mercado, estando amparado en el Artículo 34º de La LCE y el Artículo 157º del RLCE.

De acuerdo a lo establecido en el Artículo 157º del RLCE, los requerimientos de prestaciones adicionales se realizan buscando el cumplimiento de la finalidad del contrato, que es el abastecimiento de productos farmacéuticos necesarios para cubrir una mayor demanda producido por un hecho posterior a la suscripción del contrato. En ese contexto, el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación para satisfacer esa necesidad, de conformidad con lo establecido en el Artículo 16º del TUO de la Ley y el artículo 29º del RLCE y dentro de los parámetros legales regulados en el artículo 157º del RLCE.

Por lo tanto, su observación no es acogida

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 17

Consulta/Observación:

En el numeral 4.3.2.13 de las Especificaciones Técnicas establece que no podrán efectuarse dos o más entregas en un mismo mes, salvo pedidos de urgencia que serán coordinados y comunicados en el momento que se presenten. solicitamos añadir que este adelanto será ejecutado previo acuerdo entre las partes.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 4.3.2.13 **Literal:** 4.3.2.13 **Página:** 34

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

Principio de Equidad

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo establecido en el subnumeral 4.3.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

ENTREGAS SUCESIVAS

(...)

4.3.2.13 No podrán efectuarse dos o más entregas en un mismo mes, salvo pedidos de urgencia que serán coordinados y comunicados en el momento que se presenten. (...)

(...)

4.3.2.16 Para los casos excepcionales producidos por alguna urgencia, previa coordinación y consentimiento del contratista podrá entregársele la(s) orden(es) de compra con una anticipación de uno (01) a siete (07) días calendarios, dependiendo del lugar de destino. (...)

Por lo tanto, tal como está señalado, en las ENTREGAS SUCESIVAS, éstas podrán efectuarse previa coordinación y consentimiento del contratista; no son decididas de forma unilateral.

En ese sentido, no es posible añadir ningún párrafo adicional a lo ya establecido, por lo que, no se acoge la observación.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 18
Consulta/Observación:
respecto al numeral 4.3.2.9. se solicita añadir que este adelanto será ejecutado previo acuerdo entre las partes.

Acápite de las bases : **Sección:** Específico **Numeral:** 4.3.2.9 **Literal:** 4.3.2.9 **Página:** 34
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):
Principio de Equidad
Análisis respecto de la consulta u observación:
De acuerdo a lo establecido en el subnumeral 4.3.2. contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

(...)
PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, las Entidades podrán solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de diez (10) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Por lo tanto, tal como está señalado, éstas podrán efectuarse previa coordinación y contando con el consentimiento del contratista; no son decididas de forma unilateral.

En ese sentido, no es posible añadir ningún párrafo adicional a lo ya establecido, por lo que, no se acoge la observación.

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 :AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 19

Consulta/Observación:

En el numeral 4.3.2.3 de las Especificaciones Técnicas establece que la no notificación de la orden de compra por parte de la Entidad no exime de responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado; sin embargo, en la practica y de acuerdo a lo expuesto en las bases, la orden de compra es un documento necesario para la entrega de los medicamentos en los almacenes, por lo que solicitamos se suprima el texto antes mencionado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3.2.3 Literal: 4.3.2.3 Página: 33

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

principio de eficiencia y eficacia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Tal como lo señalan las bases, las OC (para la primera entrega y entregas sucesivas) serán notificadas por la Entidad, en el plazo establecido luego de suscrito el contrato. Los plazos de entrega no se enervan por el retraso en la entrega de la Orden de Compra, porque las obligaciones del contratista se perfeccionan con la suscripción del contrato. En el contrato se establece las cantidades y lugares de entrega (detalladas previamente en los anexos de las Bases), por ende, los puntos de entrega son de conocimiento público.

Por eso, desde el perfeccionamiento del contrato, el contratista debe realizar las acciones diligentes para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, mas aun porque la Orden de Compra es un documento de gestión administrativa empleado para el control del abastecimiento. Finalmente, la Entidad realizará los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)		

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Observación: Nro. 20

Consulta/Observación:

Se solicita a la entidad que la suscripción del contrato sea solo con cenares ya que las entidades individuales no cumplen con el giro de la OC.

Acápite de las bases : **Sección:** Anexos **Numeral:** anexo 4 **Literal:** anexo 4 **Página:** 4

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

principio de eficacia y eficiencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 10, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

10. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberá suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, debemos enfatizar que, el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa, por el cual, se suscribirá el contrato con cada una de las entidades participantes, las partes lo firman por triplicado en señal de conformidad- tal como lo señala la pagina 56 del perfeccionamiento del contrato establecido en las bases.

Finalmente, en caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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 :	AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)		

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:
se solicita a la entidad que para los item 14 y 15 se expectue el rotulado del envase inmediato ya que la caja mediata incluye la jeringa + vial , ya que la jeringa no puede rotularse

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 4 **Literal:** 4.1 **Página:** 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.1. Logotipo
(...)
ENVASE INMEDIATO:
ESTADO PERUANO PROHIBIDA SU VENTA
ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO:
ESTADO PERUANO AS Nº ____ -2023-CENARES/MINSA-1 PROHIBIDA SU VENTA
ESTADO PERUANO AS Nº ____ -2023-CENARES/MINSA-1

(..)
Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta.

Al respecto, ante lo indicado en párrafo precedente de las bases y lo manifestado por el proveedor, se precisa que, el rotulado del LOGOTIPO está indicado para el envase inmediato del producto farmacéutico, más no para el accesorio adicional.

Asimismo, si contara con un sistema de seguridad el envase mediato, el proveedor o fabricante deberá presentar documentos que sustenten que la presentación final de los productos cuenta con un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediato a fin de que este rotulado no sea considerado.

Por lo tanto, se da por aclarada su 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 : AS-SM-28-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS - COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - (212 ÍTEMS)

Ruc/código :	20600413571	Fecha de envío :	04/01/2024
Nombre o Razón social :	FARMA MIAVIDA SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:22:22

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

solicitamos a la entidad nos brinda el directorio telefónico actualizados de los puntos de entrega tanto de almacen y logistica e indicar cuales son mesas de partes si virtuales, presenciales o digitales.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 11 Literal: 11 Página: 45

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a su consulta, los datos del directorio telefónico actualizado de los puntos de entrega (almacén y logística) no son de acceso público, éstos no pueden ser brindados en esta etapa del proceso de selección.

Ahora bien, otorgado la buena pro, una vez suscrito el contrato entre ambas partes (Adjudicatario y Entidad), en esta etapa deberá de coordinar con la Dirección de Adquisiciones, encargada de la ejecución contractual, vía correo electrónico, por mesa de partes virtual o mesa de partes ubicado en Jirón Nazca 548-Jesús María, para que se le facilite el directorio, con la información necesaria, de las unidades ejecutoras participantes, con el fin de realizar las coordinaciones necesarias con el responsable del Área Almacén, la entrega de los bienes, para que el producto pueda ser entregado en el plazo señalado en las bases.

De la misma manera, si en alguna de las 12 entregas hubiera cambios de los responsables de los almacenes especializados, se les actualizará el directorio a través del correo electrónico establecido en el contrato.

Se da por absuelta la consulta.

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

null