

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

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

Nomenclatura : LP-SM-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código : 20607779695

Nombre o Razón social : CHAPOMEDIC S.A.C.

Fecha de envío : 30/04/2025

Hora de envío : 17:03:49

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN QUE PUEDA ACEPTAR LA PRESENTACIÓN DE CARTA EMITIDA POR EL FABRICANTE, DONDE INDIQUE EL CUMPLIMIENTO DE TODAS LAS CARACTERISTICAS SOLICITADAS EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, YA QUE MUCHAS VECES LOS CERTIFICADO DE ANÁLISIS SON EN BASE A LA FORMA DE PRESENTACIÓN DE CADA FABRICANTE.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** K **Página:** 20

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 350-2015-ef)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el literal k) del subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria del Capítulo II y así mismo como lo indica en el subnumeral 3.1.4. establecido en el Capítulo III de la Sección específica de las bases, indica:

3.1.4. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado,...

(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características. Por ejemplo manual de instrucción de uso, ficha técnica, siempre que sea emitido por el fabricante y autorizado en su registro sanitario.

Como se puede apreciar, cuando el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características, se debe acreditar con documento técnico emitido o avalado por el fabricante pero que dicho documento e información debió formar parte del expediente que autorizó al ANM para la obtención del registro sanitario.

Por lo tanto, conforme al planteamiento expuesto por el participante No se Acoge la Observación, porque las bases admite la posibilidad de presentar documentos emitido por fabricante bajo la condición que dicho documento haya sido parte del expediente que fue autorizado el Registro sanitario.

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-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	30/04/2025
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	17:11:28

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PUEDA INDICAR CUAL DE LAS DOS PRESENTACIONES ESTÉRIL O NO ESTÉRIL PARA EL ITEM N°1 Y N°2, ES EL QUE REQUIERE LA ENTIDAD, YA QUE EL PRECIO DEL PRODUCTO NO ESTÉRIL VARÍA CONSIDERABLEMENTE EN COMPARACIÓN A UN PRODUCTO ESTÉRIL, ASÍ MISMO EL PRODUCTO ESTÉRIL VIENE CADA BAJALENGUA EN EMPAQUE INDIVIDUAL LO CUAL ES MAS HIGIÉNICO Y DE MEJOR USO PARA LAS ÁREAS USUARIAS, ES LO QUE RECOMENDARIAMOS, PERO YA ES DECICIÓN DEL COMITE QUE NOS PUEDA ACLARAR CUAL DE LAS DOS PRESENTACIÓN ESTARÍAN REQUIRIENDO.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 88

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 350-2015-ef)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en la Ficha técnica del ÍTEM N° 01 Y N° 2: , se establece como característica la condición biológica "estéril" o "no estéril (aséptico)"

En ese sentido, se aceptará cualquier tipo de condición biológica que el postor oferte, pero que cumpla con todas las caracetrísticas solicitadas en las Especificaciones Técnicas (Ficha) ya sea un dispositivo estéril o un dispositivo no estéril (aseptico) según lo autorizado en su registro sanitario por la ANM. Asimismo, es necesario indicar que el Dispositivo médico debe presentar el envase inmediato y mediato, tal como esta requerido en las Especificaciones Técnicas (Ficha), aquellos proveedores que no cumplan en sus ofertas con los envases inmediato y mediato, no serán tomado en cuenta para su Admisión.

Por lo tanto, se aclara la 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-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	30/04/2025
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	17:15:14

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PUEDA INDICAR QUE CONDICIÓN BIOLÓGICA REQUIEREN PARA EL ITEM N°1 Y N°2, YA QUE OBSERVAMOS QUE SOLICITAN QUE EL ENVASE MEDIATO TENGA UN CONTENIDO MÁXIMO DE HASTA 100 UIDADES, SIN EMBARGO EL PROPRODUCTO ESTÉRIL ES EL ÚNICO QUE VIENE EN ESA PRESENTACIÓN, POR LO CUAL SOLICITAMOS PUEDAN SUPRIMIR DE LAS BASES LA CONDICIÓN BIOLÓGICA DE NO ESTÉRIL(ASPETICO) A FIN DE EVITAR MALAS INTERPRETACIONES AL MOMENTO DE LA PRESENTACIÓN

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** - **Página:** 89

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 350-2015-ef)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico BAJALENGUA DE MADERA ADULTO y BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICA, en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico 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".

De lo descrito en el parrafo anterior, se desprende que para los Items N°1 y N°2 deben contar con ambos envases (Envase inmediato y Envase mediato) ya sea en condición biológica estéril o no estéril, asimismo el contenido del Envase inmediato será de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, y del Envase mediato el contenido máximo será hasta 100 unidades.

En ese sentido, se aclara 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 : LP-SM-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	30/04/2025
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	17:15:56

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

"SOLICITAMOS AL COMITÉ DE SELECCIÓN PUEDA INDICAR QUE ANTIGÜEDAD DEBE TENER LA VIGENCIA DE PODER PARA LA PRESENTACIÓN DE LAS OFERTAS, A NUESTRO ENTENDER SERÍA UN PLAZO MÁXIMO DE 90 DÍAS CALENDARIOS LUEGO DE SU EMISIÓN, ASÍ MISMO AL MOMENTO DE REALIZAR EL PERFECCIONAMIENTO DE CONTRATO CUANTO TIEMPO DE ANTIGÜEDAD DEBE TENER LA VIGENCIA DE PODER, YA QUE EN LAS BASES ESTANDARIZADAS NO ESTABLECEN UN PLAZO DE CADUCIDAD DE DICHO DOCUMENTO. SOLICITAMOS NOS PUEDAN ACLARAR ELLO A FIN DE NO INCURRIR EN ERROR AL MOMENTO DE LA PRESENTACIÓN DE LAS OFERTAS Y NO TENER RETRASOS AL MOMENTO DEL PERFECCIONAMIENTO DE CONTRATO. "

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** b **Página:** 18

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

Ley N°30225 y Reglamento (N° 056-2017-EF)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Del contenido de las Bases estándar vigentes actualmente, se advierte que, las mismas no establecen ninguna limitación de antigüedad, en relación a la vigencia de poder, requerida para acreditar la representación de una persona jurídica, para la admisión de la oferta.

Además tener en cuenta la OPINIÓN N° 008-2016/DTN, por el cual SE PRECISA, que a partir del Junio 2022 en la Directiva que aprueba las Bases Estandar (Resolución N° D000112-2022- OSCE-PRE), la vigencia de poder ya no tiene plazo de caducidad,

Por lo expuesto, se colige que, conforme a lo establecido en las Bases Estándar vigentes, y en concordancia con el criterio expuesto del Tribunal de Contrataciones del Estado y varios precedentes, no resulta razonable que ¿ en contravención a lo anterior - la Entidad pretenda incluir con la absolución de consultas u observaciones, la exigencia de una antigüedad mínima a la vigencia de poder requerida para acreditar la representación de una persona jurídica para la admisión de la oferta

Por tanto 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 : LP-SM-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	30/04/2025
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	17:47:14

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

ESTIMADO COMITE DE SELECCION, OBSEVAMOS LAS BASES CON RESPECTO AL LITERAL J) COPIA SIMPLE REGISTRO SANITARIO, debido que, hay productos como el PAPEL CREPADO 120 x 120 que no requiere Registro Sanitario. Por lo que, pedimos que puedan aceptar el Listado Publicado en DIGEMID y/o una CARTA DIGEMID indicando que este no requiere registro sanitario

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1.1. **Literal:** J **Página:** 19

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 350-2015-ef)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Efectivamente, según lo señalado en el literal j) del subnumeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria del Capítulo II y así mismo como lo indica en el subnumeral 3.1.3. establecido en el Capítulo III de la Sección específica de las bases, indica:

(...)

3.1.3. IMPORTANTE

Para el caso de ítems que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el Anexo N° 13, señalando que dicho producto no requiere de Registro Sanitario de acuerdo al Listado publicado por la ANM (DIGEMID), indicando el número de orden que se encuentra en el listado o en su defecto adjuntar otro documento emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas ¿ DIGEMID que mencione que el bien ofertado no está sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

Como se puede apreciar, el subnumeral 3.1.3. indica que los que no estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario, el postor deberá adjuntar el Anexo N° 13, señalando que dicho producto no requiere de Registro Sanitario.

Sobre lo observado por el contratista, se señala que se encuentra detallado en las bases , 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 : LP-SM-7-2025-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS - COMPRA CENTRALIZADA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - TRES (03) ÍTEMS

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	30/04/2025
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	17:58:40

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

ESTIMADO COMITE DE SELECCION, PEDIMOS NOS PUEDAN ACLARAR SI ES QUE EL ANEXO 8, ANEXO 9, Y ANEXO 10 , SE PRESENTAN PARA LA ENTREGA DE LOS BIENES EN SUS ALMACENES

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** -- **Literal:** -- **Página:** 50

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 350-2015-ef)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según lo señalado en el subnumeral 5.1.1 del numeral 5 consideraciones para la recepción y conformidad de los bienes, establecido en el Capítulo III de la Sección específica de las bases, indica:

5.1.1 En el Acto de recepción de los bienes que formaran parte de la entrega, a fin de llevar a cabo la conformidad de recepción, el proveedor deberá entregar en punto de destino copia simple de los documentos siguientes:

(i)

g) Copia acta de muestreo emitido por el laboratorio de la red cuando corresponda Anexo N°8.

(i)

i) Acta de verificación Cualitativa-Cuanti (original +3 copias) debidamente firmado por el director técnico o Asistente Técnico o Q.F. Representante de la Unidad Ejecutora o entidad Anexo N° 09.

En ese sentido, cabe señalar que el contratista efectuará la entrega de los documentos Anexos 8 (cuando corresponda el control de calidad) y el Anexo N° 9 en los puntos de destino de cada almacén, los cuales están especificados en el Anexo N°4.

Sin embargo, el Anexo N°10 (Declaración Jurada de información del producto ofertado), no es un documento para la recepción y conformidad de los bienes, pero si constituye una obligación a cargo del contratista presentarlo para la suscripción del contrato, de acuerdo a lo regulado en el numeral 10 del capítulo III de la sección específica de las bases.

Por lo tanto, según la fórmula propuesta por el participante No se Acoge su Observación.

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

null