

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	16:25:48

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

PARA EL ITEM N°9.-RESPIRADOR QUIRURGICO TIPO N95 SEGÚN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN CARACTERISTICAS TÉCNICAS NUMERAL 1.1 y 1.2 SE SOLICITA QUE EL PRODUCTO TENGA MARCADO EXTERNO EN LA PIEZA FACIAL O EN LAS CINTAS O BANDAS DE LA CABEZA EL NOMBRE DEL CERTIFICADOR O NORMA ESTÁNDART AL QUE SE ACOGE Y EL NÚMERO DE APROBACIÓN TC NIOSH O CERTIFICACIÓN CE O EQUIVALENTE. CONSIDERANDO QUE A LA FECHA HAY FABRICANTES NACIONALES DE ESTE PRODUCTO QUE CUENTAN CON REGISTRO SANITARIO Y CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA DE ESTE PRODUCTO EMITIDOS POR LA DIGEMID Y QUE DICHAS CERTIFICACIONES HAN SIDO APROBADAS POR EL CUMPLIMIENTO DE LA NORMA TÉCNICA PERUANA NPT 329.201.2020.

EN FUNCIÓN A ELLO OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PUES SEGÚN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS SEGÚN ANEXO 2 SOLO SE ACEPTA PARA ESTE PRODUCTO CON APROBACIÓN DE NIOSH-42CFR 84 VIGENTE CLASE N95 O SUPERIOR Y UNE-EN 149 VIGENTE CLASE FFP2 O SUPERIOR, SOLICITAMOS QUE SE CONSIDEREN COMO CLASIFICACIÓN SIMILAR/NORMA ESTANDART EQUIVALENTE A LAS MASCARILLAS NACIONALES CON NORMA TÉCNICA PERUANA NTP 329.201-2020 CON REGISTRO SANITARIO Y CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA OTORGADA POR LA DIGEMID Y CON CONTROLES DE CALIDAD DEL INSTITUTO NACIONAL DE SALUD, LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE LA RED Y LABORATORIOS EXTRANJEROS COMO NELSON LABORATORIOS DE USA PARA LA PRUEBA DE EFICIENCIA DE FILTRACIÓN PUES EN NUESTRO PAÍS NINGÚN LABORATORIO REALIZA ESTA PRUEBA. Y LAS DEMAS PRUEBAS LAS REALIZAMOS CON NUESTRO LABORATORIO DE CONTROL DE CALIDAD AUTORIZADO DENTRO DE LAS BPM OTORGADA POR LA DIGEMID. LA CERTIFICACION NIOSH N95 ES PARA PRODUCTOS QUE INGRESAN A USA O

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO A Literal: ESP. TEC. Página: 144

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada para el ítem N° 9, Respirador quirúrgico tipo N95, respecto a las características 1.1. y 1.2 de numeral 2.1.1 Características y especificaciones de la Ficha de Homologación, se señala que habiendo sido ésta aprobada por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial N° 586-2022-MINSA y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede el cuestionamiento, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	16:27:06

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En la página 3 de las Bases se indica la siguiente nomenclatura:

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION N° 02-2023-CENARES/MINSA
PRIMERA CONVOCATORIA

Sin embargo, en los anexos figura la nomenclatura de la siguiente manera:

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION N° 02-2023-CENARES/MINSA

Y en el SEACE indica lo siguiente:

AS-HOMOLOGACION-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Por lo anterior y considerando que la nomenclatura del procedimiento se deberá utilizar para el llenado de los formatos, anexos y otras etapas del procedimiento, solicitamos al Comité de Selección ACLARAR cuál es la nomenclatura correcta con el fin de evitar que se genere confusión y/o error de parte de los postores en las diferentes etapas del procedimiento.

Acápites de las bases : Sección: General Numeral: PORTADA Literal: - Página: 3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que, para la presentación de formatos y anexos en todas las etapas del procedimiento, la nomenclatura correcta es ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA-HOMOLOGACION N° 02-2023-CENARES/MINSA

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En la página 20 de las bases, se indica:

I) Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1 (de la ficha de homologación), se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características.

Al respecto entendemos que ¿Documentos Técnicos¿ hace referencia a Ficha técnica y/o Hoja Técnica y/o Folleto y/o brochure y/o catálogos.

Agradecemos al comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: II Literal: 2.2.1 Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, cabe precisar que el literal i) del numeral 2. 2.1.1. del Capítulo II del procedimiento de selección de las bases está de acuerdo a lo indicado en el numeral 3.1.1.4 .de la Ficha de Homologación que señala lo siguiente:

"Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1, se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

De lo mencionado, se aclara que el "documento técnico", debe ser emitido o avalado por el fabricante. La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características que no esten detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

En tal sentido, se da por absuelta la consulta planteada.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En la página 23 de las bases, se indica:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida a cada Entidad participante conforme se detalla en el ANEXO N° 07 - Relación de participantes responsables de la suscripción de contrato para la Adquisición de Productos Farmacéuticos - Compra Corporativa para el Abastecimiento por un periodo de doce (12) meses.

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

Al respecto se informa que en el Anexo N°07 ¿RELACION DE ENTIDADES PARTICIPANTES RESPONSABLES DE LA SUSCRIPCIÓN DE CONTRATO Y PUNTOS DE ENTREGA PARA LA ADQUISICION DE DSIPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES¿ se indican las siguientes unidades ejecutoras:

Instituto Nacional Penitenciario
MARINA DE GUERRA DEL PERU
Centro Nacional de Recursos Estratégicos en Salud (SIS-DIGERD - DGIESP)
MINSA - DEMANDA (dentro de este grupo de encuentran 44 unidades ejecutoras)

Por lo mencionado entendemos que las entidades responsables de la suscripción del contrato son Instituto Nacional Penitenciario, MARINA DE GUERRA DEL PERU, Centro Nacional de Recursos Estratégicos en Salud (SIS-DIGERD - DGIESP), y las 44 unidades ejecutoras que forman parte del grupo MINSA ¿ DEMANDA.

Solicitamos al comité de selección indicar si es correcta nuestra apreciación.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.4 **Página:** 23

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 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 deberán 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, señalar que, el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa; y efectivamente las entidades responsables de suscribir los contratos son: El Instituto Nacional Penitenciario (INPE), Marina de Guerra del Perú y Centro Nacional de Recursos Estratégicos en Salud (SIS-DIGERD-DGIESP) y MINSA - DEMANDA

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

II

2.4

23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

(44 unidades ejecutoras), las mismas que se detallan en el Anexo N°07.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la página 23 de las bases, se indica:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida a cada Entidad participante conforme se detalla en el ANEXO N° 07 - Relación de participantes responsables de la suscripción de contrato para la Adquisición de Productos Farmacéuticos - Compra Corporativa para el Abastecimiento por un periodo de doce (12) meses.

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

Para evitar confusiones que impidan la entrega de los documentos solicitados para el perfeccionamiento de Contrato, solicitamos al Comité de selección nos pueda indicar lo siguiente:

Datos de la persona o área a la que va dirigido nuestra carta con los requisitos para la suscripción del contrato por cada entidad.

Horario de atención de las unidades ejecutoras responsables de la suscripción de los contratos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.4 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a las consultas realizadas, señalar que, el postor adjudicado deberá de presentar su carta con los requisitos para la suscripción del contrato solicitará a la Dirección de Adquisiciones (encargada de la Ejecución Contractual), el directorio actualizado de las unidades ejecutoras participantes.

Dicho directorio contará - con la información necesaria- de las unidades ejecutoras participantes, a fin para que el contratista coordine con las unidades ejecutoras.

Se da por absuelta 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2. Embalaje

Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14. en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de Ingresar los bienes

Observamos que para el embalaje solicitan las nomenclaturas de EAN, y luego mencionan los códigos QR.

Consultamos al comité de selección si es obligatorio contar con las nomenclaturas de EAN y también con el código QR, o bastaría con contar con uno de los dos requisitos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje
(..)

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo antes señalado, el embalaje deberá contar con los códigos de barra de la nomenclatura EAN o con los códigos QR de identificación.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2. Embalaje

Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14. en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de Ingresar los bienes

Observamos que para el código QR requieren información mínima como: Descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada.

Consultamos al comité de selección si esta información es la misma que se requiere para las nomenclaturas de EAN 13 o EAN 14.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje (..)

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. (...)

Por lo antes señalado, el embalaje deberá contar con los códigos de barra de la nomenclatura EAN o con los códigos QR de identificación.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	16:27:06

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2) Embalaje
(...)

En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les SOCIALIZARÁ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le SOCIALIZARÁ la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Solicitamos al comité de selección aclarar a qué se refiere la frase: el Cenares SOCIALIZARÁ la nomenclatura.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje
(..)

- En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirla en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo tanto,respecto a la frase el CENARES socializará la nomenclatura, señalar que existen empresas las cuales ya utilizan estos códigos de barra para el control de sus productos, sin embargo si no tuvieran conocimiento sobre ellos, el CENARES, mediante una solicitud formal remitirá la nomenclatura al correo señalado.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM
ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2) Embalaje

(...)

En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el cenares les socializará la nomenclatura a fin de que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el CORREO ELECTRÓNICO al cual se le SOCIALIZARÁ la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de RECEPCIONADO EL DOCUMENTO del contratista.

Al ser este un requisito previo para la entrega, solo para aquellos proveedores que no cuenten con código EAN o código QR, solicitamos al comité de selección aclarar como se llevará a cabo este procedimiento, para ello solicitamos precisar lo siguiente:

1. ¿Qué información deberá contener el documento del contratista, para que el CENARES responda en 2 días hábiles
2. ¿A qué oficina del CENARES estará dirigida el documento?
3. Por un lado se indica "señalando el correo electrónico", y por otro lado se menciona "recepcionado el documento del contratista", favor confirmar cual será la vía por el cual el proveedor y el CENARES se comunicarán para la obtención de las nomenclaturas, correo o electrónico o documento ingresado por mesa de partes de vuestra Entidad?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje
(..)

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo antes señalado, precisar que una vez adjudicado el producto, en caso que el contratista no cuente con los códigos de barra, estos deberan ser solicitado formalmente con un documento dirigido a la Dirección de Adquisición del CENARES, en la que deberan incluir el correo electronico al cual deseen que se envíe los accesos para la generacion de códigos solicitados, el mismo que será remitido con un plazo máximo de 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo tanto se aclara la consulta.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM
ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2) Embalaje
(...)

En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les SOCIALIZARÁ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le SOCIALIZARÁ la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

En el párrafo anterior se indica que el proveedor deberá solicitar dicha nomenclatura formalmente una vez ADJUDICADO el producto.

Considerando que, en la etapa de otorgamiento de la Buena Pro, todos los proveedores sabemos quién fue adjudicado, entendemos que el proveedor debe solicitar formalmente la nomenclatura que brindará el CENARES cuando visualice en el SEACE su Buena Pro: Estado adjudicado

¿Favor confirmar si es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27
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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje
(..)

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Al respecto señalar, que tal como lo señala las bases la empresa adjudicataria podrá solicitar de manera formal los códigos de barras, señalando el correo electrónico, al cual se remitirá lo solicitado con un máximo de 2 días hábiles.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM
ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2. Embalaje

Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14. en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de Ingresar los bienes

Por lo mencionado anteriormente entendemos que este requisito del código de barras EAN-13,EAN14 ó código QR aplica solo para las entregas derivadas del contrato a suscribir con CENARES, no aplica a las entregas derivadas de los contratos a suscribir con las demás unidades ejecutoras mencionadas en el Anexo N° 7.

Solicitamos al comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(i)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. (...)

Ante lo señalado en párrafo precedente, se precisa que el embalaje con código de barras EAN-13 ó EAN 14 o códigos QR de identificación utilizados por el proveedor sólo aplica para las entregas derivadas de los contratos suscritos con CENARES, más no para las demás entidades participantes de la compra corporativa.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 27, numeral 2.2.2 Embalaje se indica:

2.2.2) Embalaje
(...)

En las caras laterales debe decir "FRAGIL"(según la información del fabricante), con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita. .Adicionalmente debe indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Según el Anexo N° 4: DISTRIBUCIÓN DE LOS PRODUCTOS EN FORMA MENSUALIZADA PARA LA ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, POR ENTIDAD PARTICIPANTE Y PUNTO DE ENTREGA, observamos que existen puntos de entrega que tienen como cantidad programada entre 25 y 200 unidades , por ejemplo:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

GOB.REG.DPTO. DE CUSCO - SALUD CHUMBIVILCAS - 25 Sobres - 1 sola entrega
REGION LA LIBERTAD-SALUD - 25 Sobres - 1 sola entrega
REGION UCAYALI-HOSPITAL AMAZONICO - 25 Sobres - 1 sola entrega
REGION ICA-SALUD PALPA - NASCA - 50 Sobres - 1 sola entrega
GOB.REG.DPTO. DE CUSCO - SALUD CHUMBIVILCAS- 75 Sobres - 2 ENTREGAS

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

REGION AREQUIPA - SALUD RED PERIFERICA AREQUIPA - 25 Sobres - 1 sola entrega
GOB.REG.DPTO. DE CUSCO - SALUD CHUMBIVILCAS - 25 Sobres - 1 sola entrega
REGION LAMBAYEQUE-HOSPITAL REGIONAL DOCENTE LAS MERCEDES- CHICLAYO - 25 Sobres - 1 sola entrega
GOB. REG. DE LA LIBERTAD - SALUD VIRU - 25 Sobres - 1 sola entrega

Como se puede apreciar, existen puntos de entrega que son alejados y de difícil acceso, y que además solo le corresponde una pequeña cantidad de suturas, que bastará con enviarlas en una pequeña cajita, esto con el fin de optimizar el embalaje.

Debido a las dimensiones de dichas cajitas de embalaje, no es posible que tengan toda la información que requieren Y ADEMÁS LA PALABRA FRAGIL EN 5 CM DE ALTO.

En vista que dichos puntos de entrega son cantidades mínimas, solicitamos al Comité de selección, aceptar que en la caja de embalaje sea suficiente el SIMBOLO FRAGIL(de corresponder, según la información del fabricante), y que NO SEA OBLIGATORIO para estas cajas pequeñas la LETRA FRAGIL EN 5 CM DE ALTO, considerando además que no solo es la única información que vuestra entidad requiere en dicha caja.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja.

Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Si bien el participante denomina su pedido como consulta, según su contenido podemos advertir que esta planteada como observación, en ese sentido, se acoge parcialmente; efectuando la modificación del caso.

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

Se procederá a modificar el 5to párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases donde,

(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Para lo casos, cuya cantidad a entregar represente poco volumen, o que genere riesgo o daño del producto, el embalaje llevará la palabra FRAGIL y/o símbolo de forma legible y proporcional al tamaño del embalaje.

(...)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	16:27:06

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 48-49 de las bases, se indica:

LOGOTIPO

El envase mediato e inmediato de los productos farmacéuticos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO:

- ¿ ESTADO PERUANO
- ¿ PROHIBIDA SU VENTA

ENVASE MEDIATO

- ¿ ESTADO PERUANO
- ¿ AS HOMOLOGACION N° 02-2023-CENARES/ MINSA
- ¿ PROHIBIDA SU VENTA

OBSERVACIÓN:

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por CENARES-DGIESP, detallados en el Anexo N°04

Al respecto entendemos que el logotipo indicado anteriormente aplica solo para las entregas correspondientes a CENARES-DGIESP.

Solicitamos al comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 48

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 subnumeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.1. Logotipo

El envase mediato e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO PROHIBIDA SU VENTA	ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO AS HOMOLOGACION N° XX-2023-CENARES/MINSA PROHIBIDA SU VENTA	OBSERVACIÓN: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por CENARES-DGIESP, detallados en el Anexo N°04
---	--	---

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	III	3.1	48
------------	-----	-----	----

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO	ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO AS HOMOLOGACIÓN N° XX -2023-CENARES/MINSA	OBSERVACIÓN: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES-SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institos Especializados, INPE Y MINDEF, detallados en el Anexo N°04
-------------------------------------	---	---

En ese sentido de acuerdo a lo señalado, para los ítems requeridos por CENARES -DGIESP el Logotipo del envase inmediato y mediato es el siguiente:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO PROHIBIDA SU VENTA	ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO AS HOMOLOGACION N° XX-2023-CENARES/MINSA PROHIBIDA SU VENTA
---	--

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	16:27:06

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

ITEM 1 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 10 CM X 12 CM

ITEM 2 APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

En la página 48-49 de las bases, se indica:

LOGOTIPO

El envase mediato e inmediato de los productos farmacéuticos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO:

¿ ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO

¿ ESTADO PERUANO

¿ AS HOMOLOGACION N° N°02-2023-CENARES/ MINSA

OBSERVACIÓN:

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES-SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, INPE Y MINDEF, detallados en el Anexo N° 04

Al respecto entendemos que el logotipo indicado anteriormente aplica para todas las entregas correspondientes a MINSA, CENARES-SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, INPE Y MINDEF

Solicitamos al comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 48

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 subnumeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.1. Logotipo

El envase mediato e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO:	ENVASE INMEDIATO:	OBSERVACIÓN:
ESTADO PERUANO	ESTADO PERUANO	La impresión del logotipo de los envases
PROHIBIDA SU VENTA	AS HOMOLOGACION	mediato y mediato es para los ítems
	N° XX-2023-CENARES/MINSA	requeridos por CENARES-DGIESP,
	PROHIBIDA SU VENTA	detallados en el Anexo N°04

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

	Específico	III	3.1	48
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

Análisis respecto de la consulta u observación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO	ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO AS HOMOLOGACIÓN N° XX -2023-CENARES/MINSA	OBSERVACIÓN: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES-SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institos Especializados, INPE Y MINDEF, detallados en el Anexo N°04
-------------------------------------	---	---

En ese sentido de acuerdo a lo señalado, para los ítems requeridos por CENARES -DGIESP el Logotipo del envase inmediato y mediato es el siguiente:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO PROHIBIDA SU VENTA	ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO AS HOMOLOGACION N° XX-2023-CENARES/MINSA PROHIBIDA SU VENTA
---	--

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En la página 29-30 numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, indican lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES (SIS-DIGERD), GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), INPE Y MINDEF.

Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes de 08:00 a 12:30 horas y de 14:00 a 16:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas. SE DEBERÁ COORDINAR PREVIAMENTE LA ENTREGA DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS CON LOS RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, a fin de programar la recepción.

Al respecto, con el objetivo de realizar una adecuada coordinación con los responsables de los almacenes especializados, solicitamos al comité de selección lo siguiente:

- Indicar con cuantos días de anticipación se debe coordinar la entrega de los dispositivos médicos con los responsables de los almacenes especializados
- ¿Las coordinaciones con los responsables de los almacenes especializados se debe realizar por correo electrónico?

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar, que el postor adjudicatario (con buena pro consentida) deberá solicitar formalmente a la Dirección de Adquisiciones, encargada de la Ejecución Contractual, le facilite el directorio - con la información necesaria- de las unidades ejecutoras participantes, a fin para que el contratista coordine con el Responsable del Área Almacén la entrega de los bienes en el plazo señalado en las bases.

Se da por absuelta 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En la página 30 numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, indican lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES (SIS-DIGERD), GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), INPE Y MINDEF.

Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes de 08:00 a 12:30 horas y de 14:00 a 16:00 horas y de 14:00 a 16:00 horas. SE DEBERÁ COORDINAR PREVIAMENTE LA ENTREGA DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS CON LOS RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, a fin de programar la recepción.

Al respecto, con el objetivo de evitar inconvenientes o retrasos en las coordinaciones con los RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, debido a la alta rotación de personal, solicitamos al comité de selección lo siguiente:

- Que el CENARES nos brinde un Directorio telefónico que incluya los datos (Nombre, celular, correo electrónico, teléfono fijo) de los responsables de los almacenes especializados indicados en el anexo N° 6, para poder coordinar con todos los puntos de entrega.
- Que el CENARES actualice o nos informe sobre los cambios de los RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, incluyendo Nombre, celular, correo electrónico y teléfono fijo.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 30
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de acuerdo a las dos preguntas que realiza el postor, debe indicarse que en atención a lo dispuesto en el numeral 32.6 del artículo 32 de la Ley ¿El contratista es responsable de realizar correctamente la totalidad de las prestaciones derivadas de la ejecución del contrato. Para ello, debe realizar todas las acciones que estén a su alcance, empleando la debida diligencia y procurando el buen desarrollo contractual para conseguir los objetivos públicos previstos"

El adjudicatario, una vez suscrito el contrato entre ambas partes, deberá de coordinar con la Dirección de Adquisiciones, encargada de la Ejecución Contractual, para que se le facilite el Directorio - con la información necesaria- de las unidades ejecutoras participantes, con el fin de realizar las coordinaciones necesarias, 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

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En la página 27 numeral 2.2.2 embalaje, indican lo siguiente:

2.2.2. Embalaje

El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

¿ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.

¿ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento. precisando el número de cajas apilables, según el fabricante.

¿ Cajas debidamente rotuladas Indicando nombre del Dispositivo Médico. presentación, cantidad, lote. fecha de vencimiento. nombre del proveedor. especificaciones para la conservación y almacenamiento.

¿ Dicha información podrá ser indicada en etiquetas. Aplica a caja master. es decir a caja completa del Dispositivo médico

¿ En las caras laterales debe decir "FRAGIL" (según la información del fabricante), con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita Adicionalmente debe indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

¿ Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.

¿ Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14. en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de Ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto. señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista,

¿ Sin embargo, en la página 60, numeral 2.1.2.2 Embalaje de la ficha homologada indica lo siguiente:

2.1.2.2. Embalaje

El embalaje debe estar debidamente rotulado indicando:

¿ Nombre del dispositivo médico

¿ Cantidad

¿ Lote

¿ Fecha de vencimiento

¿ Nombre del proveedor

¿ Especificaciones. para la conservación y almacenamiento

¿ Número de embalajes apilables.

Y en la página 61, numeral 2.1.3.3 Embalaje de la ficha homologada indica lo siguiente:

2.1.3.3. Embalaje

Caja de cartón corrugado o de material distinto que debe cumplir con los siguientes requisitos:

¿ Nuevo que garantice la integridad, orden, conservación, transporte, distribución y adecuado almacenamiento del dispositivo médico.

¿ Que facilite su conteo y fácil apilamiento.

¿ Debe descartarse la utilización de embalaje de productos comestibles o productos de tocador, entre otros de uso no sanitario.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Por lo indicado anteriormente y con el objetivo de evitar confusión e inconvenientes respecto al embalaje, solicitamos al comité de selección aclarar cuales deben ser las características del embalaje a considerar.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 27
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 numeral 2.2.2 del capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

El embalaje del dispositivo médico deberá cumplir con los siguientes requisitos:

¿ Cajas de cartón nuevas y resistentes que garanticen la integridad, orden, conservación, transporte y adecuado almacenamiento.

¿ Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento. precisando el número de cajas apilables, según el fabricante.
 (...)

En relación a lo revisado, se ha considerado modificar, a fin de evitar confusión a los proveedores y garantizar el abastecimiento de los bienes adquirir, quedando de la siguiente manera:

2.2.2 Embalaje

El embalaje del dispositivo médico deberá cumplir con los siguientes requisitos:

conforme a lo establecido en la respectiva Ficha de Homologación de cada dispositivo médico (ANEXO A), adicional a ello deberá incorporar lo siguiente:

- En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones. Para lo casos, cuya cantidad a entregar represente poco volumen, o que genere riesgo o daño del producto, el embalaje llevará la palabra FRAGIL y/o símbolo de forma legible y proporcional al tamaño del embalaje. Para las dimensiones de la caja de embalaje debe considerarse la paleta (parihuela) estándar definida según NTP vigente.

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Tal como se puede verificar en el 1ero y 2do parrafo, precisar segun lo indicado en los parrafos precedentes del numeral 2.2.2 de las EETT y en el numeral 2.1.3.3 de la Ficha de homologación de cada ítem, la empresa adjudicada, deberá cumplir con todos los requisitos solicitados en estos.

Si bien el participante denomina su pedido como consulta, segun su contenido podemos advertir que esta planteada como observación, en ese sentido, se acoge parcialmente; efectuando la modificación del caso.

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

Se modifica numeral 2.2.2 Embalaje según lo señalado en el campo de análisis

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En la página 20 numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, indican lo siguiente:

i) Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

Dado que el ente nacional regulatorio (DIGEMID) Aprueba la obtención de Registros Sanitarios verificando para ellos toda la documentación ingresada, incluyendo el Certificado de Análisis, luego de una rigurosa evaluación, solicitamos al Comité de Selección:

Aceptar el Certificado de análisis según lo autorizado en el Registro Sanitario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.2 **Página:** 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, cabe precisar que el literal i) del numeral 2. 2.1.1. del Capítulo II del procedimiento de selección de las bases está de acuerdo a lo indicado en el numeral 3.1.1.4 .de la Ficha de Homologación aprobada con Resolución Ministerial N° 1289-2021/MINSA que señala lo siguiente:

"Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1, se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

De lo mencionado, se aclara que el postor debe presentar entre los documentos para la admisión de la oferta, la copia simple de Certificado de Análisis u otro documento equivalente del dispositivo y en el caso que estos documentos no consideren todas las características específicas solicitadas en la Ficha de Homologación, se debe presentar documentos técnicos, emitidos o avalados por el fabricante. La información contenida en los documentos técnicos deben certificar el cumplimiento de dichas características que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

En tal sentido, se da por absuelta la observación sin ser 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	16:27:06

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En la página 20 numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, indican lo siguiente:

i) Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1 (de la ficha de homologación), se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características.

En vista que no todas las ¿Características específicas¿ se encuentran en los documentos solicitados para acreditar el cumplimiento del producto, CONSULTAMOS al comité de selección aceptar adicionalmente: Carta de fabricante y/o ficha técnica y/o Folletería y/o Catálogos y/o Instructivos y/o Declaración jurada del postor, para acreditar aquellas características que no se encuentren en el Certificado de Análisis.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, cabe precisar que el literal i) del numeral 2. 2.1.1. del Capítulo II del procedimiento de selección de las bases está de acuerdo a lo indicado en el numeral 3.1.1.4 .de la Ficha de Homologación aprobada con Resolución Ministerial N° 1289-2021/MINSA que señala lo siguiente:

"Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1, se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

De lo mencionado, se aclara que el "documento técnico" (independientemente a su nomenclatura), debe ser emitido o avalado por el fabricante. La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

En tal sentido, se da por absuelta 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En la página 27 numeral 2.2.2 Embalaje, se indica lo siguiente:

2.2.2. Embalaje
(...)

En las caras laterales debe decir "FRAGIL"(Según la información del fabricante), con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita. Adicionalmente debe indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Debido a que el peso bruto es una información que varía de producto en producto, solicitamos al comité de selección que el PESO BRUTO DE LA CAJA CON CONTENIDO Y SUS DIMENSIONES SE INCLUYA MEDIANTE ETIQUETA.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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 subnumeral 2.2.2 del numeral 2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2. Envase, embalaje y rotulado

(i)

2.2.2 Embalaje

(i)

- En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita, e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Respecto a la consulta realizada por el postor, manifestar que, en el caso la información del peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones no este establecida por el fabricante, podrá ser considerada mediante etiqueta.

Por lo tanto, 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:27:06

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

En la página 29-30, numeral 4.3.2 Plazo de Entrega se indica lo siguiente

4.3.2. Plazo de Entrega

(...)

4.3.2.2. La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

Asimismo, en la página 36 figura la siguiente información:

Para el CENARES - SIS

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES-SIS cuyas entregas se realicen directamente en destino. de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES. se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico. la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de entrega.

b) La Dirección Técnica del CENARES. en un plazo no mayor de 02 días hábiles de recibida la solicitud, realizará la verificación técnica de los productos en las instalaciones del contratista. Asimismo, durante este proceso el contratista deberá entregar copia simple de los documentos señalados en el literal a), b), c), d), e), f), g), h) e i) del numeral 5.1.1.

c) El CENARES procederá al registro y la emisión de la(s) PECOSA(S) correspondiente(s) y las entregará al contratista en un plazo de hasta tres (03) días hábiles de emitida la opinión favorable de la Dirección Técnica.

Y en la página 31, numeral 4.4.1 Control de Calidad, se indica lo siguiente:

4.4.1. Control de Calidad

Los dispositivos médicos a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo o posterior a su entrega en el lugar de destino final y se realizará en cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país.

El número de controles de calidad y la periodicidad de los controles de calidad se detalla en el Anexo N° 05. Esto será considerado en la proforma del contrato.

Al respecto, indicamos que debido a que en las páginas 34 de las Bases Administran solicitan como Documentos obligatorios al momento de entrega de los bienes en el punto de destino, lo siguiente:

- Copia simple del Acta de Muestreo

- Copia del Informe de ensayo CONFORME, del lote muestreado, emitido por un Laboratorio de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad, que consigne las pruebas de control de calidad según corresponda a lo solicitado en el numeral 4.4.2. Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Debemos mencionar que al requerir control de calidad los plazos mínimos necesarios para su realización son los siguientes:

Solicitud de cotización; 3 días

Programación de visita por parte del Laboratorio de la red; 3 días hábiles

Toma de muestra; 1 día

Al ser un producto estéril el análisis de la prueba de esterilidad toma 14 días.

Emisión del Informe de Ensayo Conforme emitido por laboratorio de la red; 3 días hábiles.

Traslado de bienes hasta los puntos de destino: 10 días.

Teniendo en cuenta los días relacionados al control de calidad, los días de anticipación con los que debemos solicitar a la Droguería del CENARES la verificación técnica de los bienes a entregar (30 días calendario como mínimo), el plazo en el que CENARES confirmará la verificación técnica y el plazo en el que se emitirán las PECOSAS, solicitamos al comité de selección:

¿ SUPRIMIR EL requisito de control de calidad para el ítem 1 ¿Apósito Transparente Adhesivo 10cm x 12cm¿ y el ítem 2 ¿Apósito Transparente Adhesivo 6cm x 7cm¿, ello con el objetivo de poder realizar las entregas de acuerdo a los plazos indicados.

¿ Ó SUPRIMIR que parte de los Documentos obligatorios al momento de entrega de los bienes en el punto de destino sean: Copia simple del Acta de Muestreo y Copia simple del Informe de Ensayo emitido por el Centro Nacional de Control de Calidad (CNCC) del Instituto Nacional de Salud (INS).

- ó AMPLIAR el plazo de la 1era entrega a 90 días calendario contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato para poder realizar los controles de calidad que vuestra entidad requiere.

Acápate de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 29
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta formulada por el postor, donde solicita SUPRIMIR el requisito de control de calidad para el ítem 1 Apósito Transparente Adhesivo 10cm x 12cm y el ítem 2 Apósito Transparente Adhesivo 6cm x 7cm, con el objetivo de poder realizar las entregas de acuerdo a los plazos indicados o SUPRIMIR que parte de los Documentos obligatorios al momento de entrega de los bienes en el punto de destino sean: Copia simple del Acta de Muestreo y Copia simple del Informe de Ensayo emitido por el Centro Nacional de Control de Calidad (CNCC) del Instituto Nacional de Salud (INS), o AMPLIAR el plazo de la 1era entrega a 90 días calendario contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato para poder realizar los controles de calidad que se requiera.

Al respecto, el presente procedimiento de selección ha pasado por la etapa de indagación de mercado donde obtuvo pluralidad de postores, contando con 3 propuestas validas para cada producto (incluyendo a la empresa que realiza la consulta), las mismas que señalaron cumplir al 100% con la denominación, concentración, presentación y demás condiciones establecidas en la respectiva especificación técnica.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar, en concordancia con el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del RLCE

Por lo antes señalado las condiciones señaladas en las bases del procedimiento, para la adquisición del producto se mantiene.

Se aclara la consulta

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

null

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20465722119

Nombre o Razón social : GLOBAL SUPPLY S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:48:56

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

"ITEM 2: APOSITO TRANSPARENTE ADHESIVO 6 CM X 7 CM

ANEXO A

ESPECIFICACIONES TECNICAS

FICHA DE HOMOLOGACIÓN

2.1 CARACTERISTICAS TECNICAS

2.1.1 CARACTERISTICAS Y ESPECIFICACIONES

3. DIMENSIONES:

3.1 ANCHO: 6,00 CM (LIMITE DE TOLERANCIA +-5%)

Teniendo en cuenta que cada fabricante utiliza diseños y medidas diferentes que cumplen con normas de manufactura y estándares de calidad internacionales, se solicita consideren la ampliación de la dimensión del ancho permitiendo participar con la medida 5 CM, ya que no afecta el procedimiento. Así mismo, no pone en riesgo la integridad, el desempeño del producto y no afecta la funcionabilidad del producto ni pone en riesgo el procedimiento y la salud del paciente. "

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1 Literal: Anexo A Página: 75

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

Ley 30225, Artículo2 incisos a), b) y e)

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada para el ítem N° 2, Apósito transparente adhesivo 6 cm x 7 cm, respecto a la característica 3.1 del numeral 2.1.1 Características y especificaciones de la Ficha de Homologación, se señala que habiendo sido ésta aprobada por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial N° 174-2021-MINSA y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede el cuestionamiento, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	18:00:02

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

F - Registro Sanitario

Solicitamos al Comité aceptar registros sanitarios prorrogados de acuerdo a lo aprobado por Digemid

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. II Literal: 2.2 Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Las Bases del Procedimiento de Selección solicitan, entre otros documentos, que el Dispositivo Médico cuente con Registro Sanitario (RS) vigente para todo el proceso de selección y ejecución

Por su parte, las prórrogas de la vigencia del RS otorgadas por la DIGEMID en el marco de lo dispuesto en el numeral 13 del artículo 66 del TUO de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General (según el Texto del artículo 55 de la Ley N° 27444, modificado según el artículo 2 Decreto Legislativo N° 1272), también son admitidas para el presente procedimiento de selección, con la condición de que esté vigente durante toda la etapa de selección y etapa de ejecución

Se da por absuelta 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20377339461

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.

Hora de envío : 18:00:02

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Para los ítems 5,6, y 7 dentro de las fichas de homologacion se encuentran las pruebas de control de calidad a realizar a los productos, en el Punto 2.2.3 Del control de calidad de las fichas de homologacion se indica sólo las pruebas de esterilidad y endotoxinas bacterianas.

Solicitamos al Comité, que confirmen que los análisis a realizarse a los productos son los indicados en las respectivas fichas de homologación.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. III

Literal: 3.1

Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta formulada en relación a las Fichas de Homologación de los ítems N° 5 Catéter endovenoso periférico 22G x 1 in con dispositivo de bioseguridad, ítem N° 6 Catéter endovenoso periférico 24G x 3/4 in con dispositivo de bioseguridad y el ítem N° 7 Catéter endovenoso periférico 18G x 1 1/4 in con dispositivo de bioseguridad, acerca de los ensayos para el control de calidad expuestos en la Tabla N° 2 del numeral 2.2.3. Del control de calidad señala que los ensayos a efectuarse son N° 1 Esterilidad y N° 2 Endotoxinas bacterianas.

De los antes mencionado, se confirma que los análisis a realizarse a los productos son los indicados en la Tabla N° 2 del numeral 2.2.3. de las Fichas de Homologación mencionadas; en tal sentido, se aclara la consulta formulada por el participante.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20471476898

Nombre o Razón social : MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:26:12

Observación: Nro. 25

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, sobre el sistema de contratación, manifiestan: El presente procedimiento se rige por el sistema SUMA ALZADA, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

En función de lo anterior, queda claramente establecido que la oferta de los postores es por la totalidad de los bienes requeridos; es decir, que la expectativa por la cual se ofertará, será considerando que cada entidad requerirá la cantidad total de los bienes.

La única excepción vendría dada por lo regulado en el artículo 157° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: ¿Adicionales y reducciones¿.

En función de lo anterior, las entidades estarán obligadas adquirir la totalidad de los bienes adjudicados, en el plazo programado; caso contrario, también de conformidad con la normativa de contrataciones, el contratista podrá resolver las relaciones contractuales, y solicitar el resarcimiento por los daños que pueda haber sufrido (por ejemplo, daño emergente y lucro cesante).

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que, las entidades están en la obligación de ejecutar la totalidad de cada contrato, dentro del plazo de vigencia de los mismos; caso contrario, los contratos podrán ser resueltos por los contratistas, y la entidad deberá pagar el resarcimiento por los daños que pueda haber sufrido.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPI

Literal: 1.5

Página: 17

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que los contratos pueden ser resueltos de conformidad con el numeral 32.3 del artículo 32 y artículo 36 de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 164 de su Reglamento. De darse el caso, LA ENTIDAD procederá de acuerdo a lo establecido en el artículo 165 del Reglamento de la Ley 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 26

Consulta/Observación:

as Bases, en la parte relativa a ¿Plazo de entrega¿, establecen que, para la primera entrega, la misma deberá ser realizada ¿hasta los 60 días calendarios contados a partir del día siguiente de firmado el contrato¿.

Consideramos que el plazo otorgado es insuficiente, y el mismo genera direccionamiento a favor de alguna empresa. Para que un contratista no asuma riesgos temerarios, sólo pueden considerar que el contrato será ejecutado cuando la Buena Pro obtenida este consentida. Lo contrario implicaría adquirir bienes sin siquiera saber si podrán entregar los mismos a la entidad. Además, estos bienes deben de tener un rotulado especial para la entidad contratante, y también contar con un control de calidad al producto por un laboratorio de la Red del INS.

Por el tipo de bien y por los volúmenes involucrados en esta convocatoria, el proceso de fabricación tendría un estimado de demora de un promedio de 20 días, posteriormente, el tránsito e ingreso (desaduanaje) al país, da otros 30 días, teniendo un mínimo de 45 a 60 días adicionales, para que el INS pueda realizar el control de calidad (siendo optimistas). Es decir, actuando de manera eficiente y rápida, el tiempo mínimo para poder entregar los bienes, debería ser de al menos 90 días calendario. En esta coyuntura, donde las rutas comerciales internacionales, poseen una variación recurrente, que no garantiza el cumplimiento de los plazos, esos 90 días mínimos pueden resultar siendo escasos.

Si una empresa oferta un plazo inferior a los 90 días calendario, representa que tiene certeza de obtener la Buena Pro, o en todo caso, se trata de una empresa temeraria, que no toma decisiones en función de variables confiables y adecuadas, convirtiéndose en un problema potencial en etapa contractual.

Por lo expuesto, queda demostrado que debe establecerse, que el plazo máximo para la primera entrega, sea de al menos 90 días calendario como mínimo. Es importante comprender que el postor puede esforzarse, y presionar al fabricante, pero no puede influir en los tiempos de atención del INS (debido a la alta demanda de sus servicios para otros análisis).

Pedimos que se reformule en dicho extremo dicho plazo de entrega, o caso contrario se exima del control de calidad en la primera entrega, tal como se hace en las indagaciones internacionales que tiene la entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que el plazo máximo para la primera entrega, será de 90 calendario o se modifique el control de calidad de la primera entrega a la segunda o en su defecto se pueda atender con acta de inspección.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 4.3.2.2 Página: 30

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.3.2.1 del numeral 4.3.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

(...)

PRIMERA ENTREGA:

(...)

4.3.2.2 La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

El plazo establecido para la primera entrega responde a la necesidad de la Entidad, a fin cumplir con las metas y objetivos planteados, lo cual está dirigido a la necesidad de la población que acuden a los establecimientos

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

4.3.2.2

30

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

de salud a nivel nacional.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad e proveedores que cumplirían con el plazo de entrega en cuestión, los cuales han manifestado que se encuentran en la posibilidad de cumplir con dicha entrega en el plazo establecido.

Por lo tanto, No se acoge la observación planteada.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 27

Consulta/Observación:

Las Bases Administrativas, no han detallado, la forma en la cual serán notificadas las órdenes de compra, y demás actuaciones de la etapa contractual.

Sobre el particular, el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, establece que, las actuaciones de la entidad podrían ser notificadas conforme a varias modalidades, siendo las más usadas por EsSalud: i) notificación personal; ii) notificación por medio de correo electrónico.

Por otro lado, el artículo 16° del mismo cuerpo legal establece que: ¿El acto administrativo es eficaz a partir de que la notificación legalmente realizada produce sus efectos, conforme a lo dispuesto en el presente capítulo¿.

Es decir, para que la notificación se considere válida, se debe de cumplir con las exigencias contenidas en el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General.

En el caso de la notificación personal: ¿(¿) se hará en el domicilio que conste en el expediente, o en el último domicilio que la persona a quien deba notificar haya señalado ante el órgano administrativo en otro procedimiento análogo en la propia entidad dentro del último año¿; y en el caso de la notificación mediante correo electrónico: ¿La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico señalada por el administrado se entiende válidamente efectuada cuando la entidad reciba la respuesta de recepción de la dirección electrónica señalada por el administrado o esta sea generada en forma automática por una plataforma tecnológica o sistema informático que garantice que la notificación ha sido efectuada. (¿) En caso de no recibirse respuesta automática de recepción en un plazo máximo de dos (2) días hábiles contados desde el día siguiente de efectuado el acto de notificación vía correo electrónico, se procede a notificar por cédula (¿)¿.

Es importante señalar que, también conforme lo establece el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, y en función del Principio de Legalidad, la entidad no puede dejar de aplicar lo dispuesto en el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General: Principio de legalidad.- Las autoridades administrativas deben actuar con respeto a la Constitución, la ley y al derecho, dentro de las facultades que le estén atribuidas y de acuerdo con los fines para los que les fueron conferidas.

La entidad no puede, ni debe, trasladar el riesgo de sus notificaciones al contratista, puesto que este no conoce los sistemas de la entidad, sus proveedores de Internet, navegadores, programas, etc.

Conforme a lo que sucede con las notificaciones físicas, la entidad necesita contar con un acuse de recibo, que le permita conocer que su comunicación fue efectivamente realizada. Son numerosos los casos de correos electrónicos que no llegan a sus destinatarios por problemas de Internet, firewalls, navegadores, etc, y sería contrario al Principio de Equidad, que la entidad pretenda que los contratistas asuman el riesgo de comunicaciones que no son emitidas ni remitidas por los contratistas.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad, se establezca claramente que, las notificaciones de la entidad deberán ser realizadas de conformidad con el Capítulo III Eficacia de los actos administrativos (artículo 16° y siguientes) del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 4.3.2.2 **Página:** 30

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se precisa que, respecto a la notificación de las órdenes de compra, estas se realizarán al correo electrónico señalado por el contratista, el cual es señalado libremente por el postor al momento de la presentación de oferta y en caso sea adjudicado la dirección electrónica se incorporará en el texto del contrato, teniéndose por válidamente notificada las órdenes de compra y toda documentación para el cumplimiento de las distintas actuaciones y actos que se disponen en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

4.3.2.2

30

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según el numeral 49.2 del artículo 49 de la Ley, ¿Sin perjuicio de la obligación de utilizar el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE) las entidades pueden utilizar medios de notificación tradicionales, así como medios electrónicos de comunicación para el cumplimiento de las distintas actuaciones y actos que se disponen en la presente norma y su reglamento (¿)¿

En atención a la consulta planteada, resulta importante recordar que el artículo 49 de la Ley permite que la notificación de los actos que realice la Entidad, pueda ser efectuados a través de medios electrónicos de comunicación, eliminándose con ello la necesidad de practicar una notificación física.

Asimismo, está misma posición la encontramos las Opiniones N° 191-2017/DTN y N° 083-2015/DTN, en el cual, permite que la notificación de los actos que realice la Entidad, pueda ser efectuados a través de medios electrónicos de comunicación, eliminándose con ello la necesidad de practicar una notificación física.

En este caso, el postor al momento de presentar su oferta, señala en el anexo N° 12, su correo electrónico ¿ para efectos de las notificaciones que se realicen durante la ejecución del Contrato, por su parte esta dirección electrónica se incorpora la ¿Clausula Vigésima Segunda- el mismo que se perfecciona con su suscripción.

En efecto, el artículo 138 del Reglamento establece que, ¿El contrato está conformado por el documento que lo contiene, los documentos del procedimiento de selección que establezcan reglas definitivas y la oferta ganadora, así como los documentos derivados del procedimiento de selección que establezcan obligaciones para las partes.¿

Es por ello que la respuesta encuentra fundamenta en la facultad que se le otorga a las Entidades la posibilidad de notificar las órdenes de compra, al correo electrónico señalado por el contratista eliminándose con ello la necesidad de practicar una notificación física, en virtud de las disposiciones contenidas en la normativa de contrataciones del Estado la Ley 27444 y el Código Civil, a través de los medios electrónicos de comunicación.

Por lo tanto, No se acoge la observación planteada

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 28

Consulta/Observación:

Las Bases respecto del cronograma y plazo de entrega señalan lo siguiente: Las órdenes de compra de las entregas sucesivas deben ser notificadas durante los primeros 15 días calendarios del mes que corresponde la entrega.

Sin embargo, las Bases no han establecido los días de funcionamiento del almacén, ni el horario en que el proveedor podrá hacer entrega de los bienes de acuerdo al cronograma de entrega.

Por otro lado, nuestra amplia experiencia en el suministro de dispositivos médicos a entidades públicas del sector salud nos ha demostrado que no es poco frecuente que el plazo máximo de entrega de una orden de compra coincida con: i) Un día no laborable en el almacén de la Entidad (incluye sábado y/o domingo y/o cualquier otro día de acuerdo a la realidad de la Entidad); ii) Un día feriado o declarado día no laborable para el sector público.

Es evidente que, en los casos mencionados, el proveedor se vería imposibilitado de realizar la entrega en el plazo máximo establecido en el contrato, lo cual perjudica su derecho a entregar los bienes en el plazo contratado y sería pasible de la imposición de una penalidad en caso entregue los bienes con fecha posterior al plazo máximo contratado (a pesar que materialmente no le era posible realizar la entrega en el plazo máximo).

Resulta entonces razonable que las Bases establezcan que, si el último día de entrega es un día no laborable para el almacén de la entidad o feriado o día declarado no laborable para el sector público, el plazo máximo de entrega será el día hábil siguiente sin que ello produzca la aplicación de penalidades al contratista.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases, a fin de que se establezca en las Bases que, si el último día de entrega es un día no laborable para el almacén de la entidad, o feriado, o día declarado no laborable para el sector público, o día no laborable para la entidad, el plazo máximo de entrega será el día hábil siguiente sin que ello produzca la aplicación de penalidades al contratista.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 4.3.2.3 **Página:** 30

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.7 del numeral 4.3.2 contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

(...)

ENTREGAS SUCESIVAS:

(...)

4.3.2.7 Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega. En el caso de cambio de periodo fiscal, la Entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

Conforme ha quedado establecido en diversos precedentes del OSCE como la OPINIÓN N° 183-2018/DTN, "Cuando el plazo con el que cuenta un contratista para ejecutar la prestación a favor de la Entidad venza en día inhábil, se entenderá que dicho plazo vence el primer día hábil siguiente", sin que esto implique la aplicación de penalidades.

Por lo tanto, NO se acoge la observacion planteada

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

null

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 29

Consulta/Observación:

De la revisión de las Bases, podemos observar que las especificaciones técnicas del proceso se rigen a lo determinado en la Ficha de Homologación. En ese sentido, vemos que dichas especificaciones técnicas deben ser acreditadas en su gran mayoría por el Certificado de Análisis, en caso dicho documento no abarcase todas las características exigidas en la Ficha de Homologación, se indica que se debe presentar documentos técnicos tales como:

Documentos técnicos emitidos por el Fabricante y/o

Documentos técnicos avalados por el Fabricante

Nuestra observación versa en el sentido que debería considerarse también como documentos técnicos a aquellos Informes y/o Certificados que hayan sido emitidos por laboratorios nacionales, tales como los considerados dentro de la Red de laboratorios del MINSA como: INS, HYPATIA, por ejemplo.

¿Estamos en lo correcto?, Resulta importante que, a fin de generar certeza del cumplimiento de las especificaciones técnicas de las ofertas de los postores, OBSERVAMOS las Bases a fin de que se especifique si los documentos técnicos mencionados son considerados para la acreditación de la ficha homologada

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPII Literal: I **Página: 20**

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada para los ítems del N°1 al N° 9, respecto al subnumeral 3.1.1.4 del numeral 3.1.1 Documentos para la admisión de la oferta (Documentos de presentación obligatoria) de la Ficha de Homologación y recogida en el literal j) del numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta de las Bases Estándar, se señala, que habiendo sido las Fichas de Homologación aprobadas por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede el cuestionamiento, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 30

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento literalmente exigen: ¿Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM¿.

La normativa sanitaria, a través del D.S. N° 016-2011-SA, en la parte relativa al Glosario de Términos y Definiciones, define los elementos de validez que debe poseer un certificado de análisis: ¿Certificado de análisis: Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y, para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita (¿)¿.

Un certificado de análisis debería ser conforme a las metodologías declaradas; es decir, que las metodologías utilizadas deben ser aquellas vigentes al momento de fabricación del dispositivo médico.

Las normas internacionales (ISO, farmacopeas, ASTM, etc) y las técnicas propias del fabricante, tienen periodos de vigencia. Por su particular naturaleza de ¿normas¿, tienen una fecha desde la cual entran en vigencia, y una fecha en la cual pierden vigencia (por ejemplo, con derogaciones, expresas o tácitas).

Cuando el fabricante realiza el proceso de fabricación, y el posterior análisis para garantizar la calidad de los dispositivos médicos, utiliza estas ¿normas¿. Evidentemente, debería haberse acogido, y utilizado, aquellas normas que estaban vigentes al momento de fabricación del dispositivo médico.

En otras palabras, no puede ser considerado como válido, un certificado de análisis que se acoge a normas que no estaban vigentes al momento de fabricación. La explicación es sencilla, y consiste en que el fabricante no se puede utilizar un estándar que no existía (porque no entraba en vigencia, o porque había sido derogado) al momento de fabricar los bienes.

Otro aspecto a considerar es que, cuando se solicita el Registro Sanitario para un dispositivo médico, se presenta un certificado de análisis de un lote en particular. Las normas que figuran en este certificado de análisis, deberían ser aquellas vigentes al momento es que se fabricaron estos bienes (por ejemplo, la USP 42). Sin embargo, ello en forma alguna avala que todos los certificados de análisis posteriores deban usar tal norma (ya no vigente), sino que deberán consignar (y haber usado) la norma vigente al momento de fabricación de los dispositivos médicos.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad, se establezca que el Certificado de Análisis deberá acogerse a metodologías, farmacopeas, normas específicas de calidad de reconocimiento internacional, que sean vigentes a la fecha de fabricación del dispositivo médico.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPII **Literal:** I **Página:** 20

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.1.1. del numeral 2.2.1., contenido en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las bases, señala:

2.2.1.. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la Oferta

(...)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAP II	I	20
------------	--------	---	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

i) Certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según la autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en numeral 2.1.1 de la Ficha de Homologación.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha de Homologación indicadas en las tablas del numeral 2.1.1 (de la ficha de homologación), se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características.

Ahora bien, de acuerdo a lo señalado, en el artículo 132 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias, establece que la información declarada en el registro sanitario del dispositivo médico debe mantenerse vigente, por lo que todo cambio o modificación de las especificaciones técnicas según normas técnicas o técnica propia deberán mantenerse actualizadas debidamente en el expediente presentado para la obtención del registro sanitario, en concordancia a lo establecido en el Art. 14° de la Ley 29459 que señala que: "El titular del registro sanitario de un producto debe mantener actualizado el expediente presentado para obtener el registro incorporando las modificaciones y procedimientos de control analítico recogidos en la última edición de la farmacopea o metodología propia, con la cual sustentó sus especificaciones técnicas (...)."

Por lo tanto, los certificados de análisis del producto a presentar al presente procedimiento de selección deberán contener metodologías actualizadas y debidamente aprobadas en su registro sanitario, según la normativa antes citada.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 31

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

Al respecto, señalamos que existen países en los que no se emiten Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura, razón por la cual DIGEMID acepta la presentación de documentos técnicos que cumplen la misma función, porque poseen el mismo valor y eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura.

La normativa legal en materia sanitaria (124°, 125°, 126° y 127° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA) ya determinó los documentos que pueden considerarse alternativos al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

Basta revisar detenidamente los artículo mencionados para verificar que la NORMATIVA SANITARIA NACIONAL ACTUALMENTE VIGENTE (Decreto Supremo 016-2011-SA - Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios) señala expresamente que el CERTIFICADO CE, el CERTIFICADO ISO 13485 y FDA SON DOCUMENTOS QUE ACREDITAN LA GESTIÓN DE CALIDAD DE LOS PROCESOS DE FABRICACIÓN SON EQUIVALENTES A UN CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM). Esta disposición es aplicable tanto para los productos de Clase I, Clase II, Clase III y Clase IV, tal como se puede ver en la referida Norma.

Asimismo, también se puede ver que ESTA NORMATIVA DE DIGEMID NO CONTEMPLA LA PRESENTACIÓN DE ¿CERTIFICADOS DE LIBRE VENTA¿ COMO EQUIVALENTES AL CERTIFICADO BPM, POR LO QUE LAS BASES DEBEN ACLARAR QUE NO SE ACEPTARÁ EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿.

En efecto, desde la publicación del Decreto Supremo N° 016-2011-SA (norma vigente), publicada el 27 DE JULIO DE 2011, no ha habido documento oficial de DIGEMID que considere al EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿ como alternativo al Certificado BPM.

Por tanto, siendo DIGEMID la máxima autoridad sanitaria del país es la única institución que podría señalar OFICIALMENTE qué documentos son los que acrediten el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, para ser consideradas como alternativa al Certificado BPM. Sin embargo, DIGEMID no se ha pronunciado al respecto y MUCHO MENOS HA CONSIDERADO AL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA¿ (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN) COMO EQUIVALENTE AL CERTIFICADO BPM.

Se debe tomar en cuenta que:

EN NIGUNA NORMATIVA SANITARIA VIGENTE SE PERMITE QUE LOS POSTORES PUEDAN PRESENTAR EL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA O EL CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN, COMO ALTERNATIVO AL BPM, NI TAMPOCO SE HACE MENCIÓN A QUE DEBEN INDICAR QUE CUMPLEN CON LAS BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA BPM

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que los postores, en defecto del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, sólo podrán presentar el CERTIFICADO CE, CERTIFICADO ISO 13485 O FDA, Y NO SE ACEPTARÁ LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN), salvo que el mismo expresamente señale que certifica las BPM

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPII Literal: g Página: 20

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.1.1. del numeral 2.2.1., contenido en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las bases, señala:

2.2.1.. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la Oferta

(...)

g) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente del fabricante nacional emitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), debe comprender el área de fabricación, tipo o familia del dispositivo médico, según normativa vigente.

En el caso de dispositivos importados, documento equivalente a las buenas practicas de manufactura que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al dispositivo médico, como: Certificado de CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo con el nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente.

La exigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivos médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

De acuerdo, a lo indicado en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias, numeral 3 del artículos 124 y artiuclous 125,126 y 127, se establece que; para la obtención del registro sanitario los establecimientos farmacéuticos deben presentar: Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o documento que acredite el cumplimiento de las Normas de calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA,u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competenet del país de origen. (..)

En ese contexto, lo establecido en el subnumeral 2.2.1.1 del numeral 2.2.1 de Documentación de presentación obligatoria, establecidos en el Capitulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, esta de acuerdo a lo indicado en el requisito 3 de de los artículos 124, 125,126 y 127 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias; debiendo tener en cuenta que las bases no exigen el certificado de libre venta o certificado de libre comercialización para acreditar lo solicitado.

Por lo expuesto, 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 32

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

Lamentablemente, las Bases no regulan en detalle las exigencias relativas a las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). La finalidad del Certificado de BPM es acreditar que las plantas donde se producen los bienes, han sido certificadas, y se ha determinado que precisamente cumplen con producir los bienes con Buenas Prácticas de Manufactura.

Frente a la globalización de la producción, muchas marcas localizadas en algún país, encargan la fabricación de sus bienes en otros países (donde normalmente los costos de producción son menores). Dicha actividad es válida y no pretendemos cuestionarla; sin embargo, frente a este contexto globalizado, lo relevante es determinar si la planta que fabricó los bienes ha sido efectivamente certificada en BPM.

Por ejemplo, imaginemos una marca alemana, y que la misma obtiene su certificación en BPM, para todas sus plantas en Alemania. Esta empresa contrata a una empresa asiática, para que produzca alguno de sus bienes, o que esté a cargo de una parte del proceso de manufactura. En tal escenario, resulta claro que la certificación en BPM de esta empresa alemana no incluiría a los bienes producidos en Asia, puesto que su certificación en BPM sólo fue realizada en sus plantas en Alemania.

De conformidad con el Principio de Transparencia, resulta fundamental que se deje claramente establecido que la certificación en BPM debe abarcar la planta en la cual fueron fabricados los bienes ofertados; de otra manera no tendría sentido exigir el Certificado de BPM. En sentido semejante, cuando la fabricación de un dispositivo médico es por etapas, se debería contar con el CBPM de todas las plantas que participaron en la manufactura del bien.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que cuando se trata de fabricaciones por encargo, o fabricaciones por etapas, adicionalmente al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) emitido a favor del Fabricante Legal, se deberá presentar el CBPM de la planta en las cuales fueron realmente fabricados los bienes (Fabricante Real), o que participaron en la fabricación del bien (fabricación por etapas).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPII Literal: g Página: 20

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo establecido, en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias, señala en,

Artículo 22° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por encargo y

Artículo 23° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por etapas

Ambos artículos detallan claramente los requisitos que deben cumplir los productos en los casos observados por la empresa postora.

Asimismo, en el Artículo 4° del mismo Reglamento, señala:

¿La Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID), órgano de línea del Ministerio de Salud, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), está encargado, a nivel nacional, de inscribir, reinscribir, modificar, denegar, suspender o cancelar el registro sanitario de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios conforme lo establecido

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAP II	g	20
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):			
Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225			
Análisis respecto de la consulta u observación:			
en la Ley y el presente Reglamento, así como de realizar el control y vigilancia sanitaria de los mismos¿.			
Habiendo precisado lo anterior, no corresponde al CENARES, solicitar documentación de productos que ya han sido evaluados por la ANM y otorgado su Registro Sanitario correspondiente.			
Por lo tanto, No se acoge la observación planteada.			
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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 33

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

La regulación del CBPM permite que, se presenten certificados de la CEE, ISO 13485 o FDA; sin embargo, sólo exigen que el certificado este a Nombre del fabricante, y que mencione el nombre o familia del Producto.

Los certificados de ISO 13485, FDA o CE, son documentos con formatos e información muy puntual; aluden a la certificación que se ha obtenido por una empresa, respecto a una o varias plantas, las cuales están detalladas de manera específica.

En otras palabras, estas certificaciones mencionan, de manera literal, el nombre, ubicación y país de las plantas inspeccionadas por el organismo certificador para acreditar el cumplimiento de las BPM.

Ello implica que, si la planta, o plantas, donde se fabricó el producto, no figuran en el CBPM, los bienes no estarían avalados por la certificación, y en tal sentido, no podría considerarse que cumplen con las BPM

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que los CBPM presentados por el postor, deben de mencionar, necesariamente, las plantas donde fueron elaborados los bienes ofertados. De lo contrario, no se podría tener certeza de que los bienes fueron producidos cumpliendo las BPM.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPII **Literal:** g **Página:** 20

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo establecido, en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias, que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias, señala en,

Artículo 22° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por encargo y
Artículo 23° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por etapas

Ambos artículos detallan claramente los requisitos que deben cumplir los productos en los casos observados por la empresa postora.

Asimismo, en el Artículo 4° del mismo Reglamento, señala:

¿La Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID), órgano de línea del Ministerio de Salud, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), está encargado, a nivel nacional, de inscribir, reinscribir, modificar, denegar, suspender o cancelar el registro sanitario de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios conforme lo establecido en la Ley y el presente Reglamento, así como de realizar el control y vigilancia sanitaria de los mismos¿.

Habiendo precisado lo anterior, no corresponde al CENARES, solicitar documentación de productos que ya han sido evaluados por la ANM y otorgado su Registro Sanitario correspondiente.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 34

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, respecto de ¿De las condiciones de entrega¿, exigen que, en cada entrega, se proporcione una copia del Registro sanitario, Certificado BPM, Certificado BPA

Dicha exigencia resulta innecesaria y absurdamente burocrática. Si en un punto de entrega ya se realizó la entrega de tal documentación ¿Por qué habría que volver a entregar la misma en siguientes entregas?

Queda claro que, si la documentación sufre variaciones, renovaciones, cambios, sería razonable que se entregue esta ¿nueva¿ documentación. Sin embargo, es un despropósito que, si la documentación no ha tenido cambios, tenga que ser entregada una y otra vez.

Esta exigencia es contraria al Principio de Eficacia y Eficiencia, recogido en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado: Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.

Estamos frente a una exigencia formalista, que no cumple funcionalidad alguna. Reiteramos, si ya se entregó tal documentación en el punto de entrega, y la misma no ha sufrido variaciones ¿Cuál sería la finalidad de entregarla nuevamente?

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Eficacia y Eficiencia, se establezca claramente que la documentación relativa al Certificado de BPM y BPA sólo se deberán entregar una vez en cada punto de entrega, salvo que tales documentos sufran variaciones.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 5.1.1 Página: 34

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al numeral 5.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.2 Conformidad de los bienes

(...)

Adicionalmente, para emitir la conformidad se considerará el cumplimiento de lo siguiente:

5.2.1 Calidad

(...)

Para llevar a cabo tal verificación el contratista deberá entregar en cada punto de destino copia simple de los siguientes documentos:

- Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos, por única vez en la primera vez que se efectúe la entrega en cada punto de entrega, Anexo N° 08. Es preciso indicar que esta Carta de compromiso de canje es de aplicación para cualquiera de las entregas por cada Entidad participante.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente.
- Copia del Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia del Informe de Ensayo CONFORME emitido por un Laboratorio de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad, del(los) lote(s) muestreado(s), correspondientes a las pruebas de control de calidad establecida en el numeral 4.4.2. Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad.
- Copia del Acta de Muestreo emitido por el Laboratorio de la red, cuando corresponda. Anexo N° 09.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

5.1.1

34

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

f) Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) y Certificado de Buenas Prácticas Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.

5.2.2 Cantidad

- La entrega de los dispositivos médicos se realiza en las cantidades requeridas y especificadas en las correspondientes órdenes de compra.
- La Guía de Remisión deberá indicar obligatoriamente por cada punto de destino el número de los lotes entregados y la cantidad de dispositivos médicos que suministra con cada lote por cada ítem.

Por lo antes señalado, tal como lo señalan las bases, los presentes documentos se presentaran en cada unidad ejecutora para que puedan verificar, la calidad y cantidad de los productos y así poder emitir su conformidad de lo recibido. En tal sentido la etapa de recepción es el inicio del proceso de almacenamiento que incluye la verificación documentaria y evaluación organoléptica de las características físicas del dispositivo médico, en donde se certifica que el producto que fue materia de contrato es el solicitado en su requerimiento.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 35

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, sobre el Control de calidad, señalan: ¿En casos de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del producto, la entidad podrá solicitar el control posterior (a la entrega) del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad¿.

Es comprensible y adecuado que, la entidad pueda corroborar que los dispositivos médicos entregados, cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas por las Bases.

Sin embargo, en nuestra experiencia como contratistas, hemos debido enfrentar una serie de cuestionamientos, los cuales se basaban en preferencias personales, o fidelización de una marca, y no por cuestiones objetivas (que versen sobre las especificaciones técnicas solicitadas por la entidad).

En tal sentido, lo razonable a nivel de costos de estos controles posteriores, sería que fuesen asumidos por la parte ¿perdedora¿ (en la discrepancia); es decir, que el costo de los controles posteriores, sean asumidos por el contratista, si sólo sí, tales controles demuestran que los productos no cumplen con las especificaciones técnicas.

En caso, los controles posteriores demuestren que los bienes entregados cumplen con las especificaciones técnicas, el costo de tales controles debería ser asumidos por las entidades.

De esta manera, se estarían generando los incentivos para que, los controles posteriores sean realizados cuando efectivamente existen indicios verosímiles sobre incumplimiento de especificaciones técnicas, y no, frente a cuestionamientos arbitrarios.

Si algunos malos funcionarios de alguna entidad, pretenden complicar la ejecución del contrato a través de quejas infundadas, se verán impedidos por los costos en los cuales incurriría la entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que, en el caso de los controles posteriores, el costo de los mismos será asumidos por la parte que no tenga la razón; es decir, el contratista si se demuestra que su producto no cumple con las especificaciones técnicas, y la entidad, en caso se demuestre que el producto sí cumple con las especificaciones técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 4.4.1 **Página:** 32

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.4.1 del numeral 4.4, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

(...)

4.4.4 Aspectos adicionales a ser considerados en el Control de Calidad

(...)

f. En caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del dispositivo médico, la entidad podrá solicitar a través de la Dirección Técnica el control posterior del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad. En caso de un resultado NO CONFORME, el contratista podrá solicitar su apelación o derecho a réplica (dirimencia) dentro de los siete primeros días hábiles posteriores a la recepción de la comunicación por parte de la Entidad, el cual indicará la información técnica sustentatoria de la misma. La respuesta del contratista no enmarcado en una solicitud de dirimencia, será interpretada como una negociación a su derecho de réplica o dirimencia.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

4.4.1

32

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

g. El pago a los laboratorios por conceptos de control de calidad previos y posteriores será asumido por el contratista; asimismo, las unidades utilizadas para fines de control de calidad no forman parte del total de unidades a entregar.

Al respecto, señalar que el literal f), del subnumeral 4.4.4 de las Especificaciones Técnicas, tiene como base legal en lo dispuesto a la Ley N° 29459 Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, artículo 18° "el control de calidad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios es obligatorio, integral y permanente; y artículo 36° ¿es obligación de los profesionales de la salud, en todo el ámbito donde desarrollan su actividad profesional, reportar a los órganos desconcentrados de la Autoridad Nacional de Salud (OD), la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios (ANM), las autoridades Regionales de Salud (ARS) o las autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios de nivel regional (ARM), según corresponda las sospechas de reacciones y eventos adversos de los medicamentos, otros productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que prescriben, dispensan o administran, según lo establece el Reglamento respectivo.

En este caso, el control posterior pedido por parte del usuario esta relacionada a la evidencia de aspetos ligados a la existencia de deterioros, anomalías y defectos susceptibles o no de ser apreciados a simple vista y que de alguna manera afectan el derecho del adquirente a su adecuada utilización del producto que se ve plasmada en un documento (queja u observacion). Por lo tanto, los profesionales de la salud como área usuaria, cuando encuentran alguna observación en su actividad profesional que desarrollan, realizan estas observaciones (sobre la calidad del producto) adoptando las medidas sanitarias en resguardo de la salud de la población y no de forma maliciosa como se pretende entrever en las opiniones subjetivas manifestadas por el participante.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 36

Consulta/Observación:

Habiendose detallado las cantidades en el objeto de la convocatoria, podemos apreciar que algunas no resultan congruentes con formas de presnetacion típicas o estandar, lo que nos lleva a generar la siguiente observacion Lógicamente, siendo que esta es una de las condiciones que ofertan los postores (de conformidad con el Registro Sanitario), la entidad está obligada a respetar la unidad mínima de despacho.

Por ejemplo, en un producto ¿hojas de bisturí¿, la unidad mínima de despacho es ¿Caja x 10 hojas de Bisturí¿; ello implica que la entidad sólo podría emitir sus órdenes de compra en múltiplos de 10; no siendo posible que por ejemplo pida 09 hojas de bisturí, 12 hojas de bisturí, etc.

Sin embargo, en nuestra experiencia como contratistas, no han sido pocas las ocasiones en las cuales nos hemos visto forzados a devolver las órdenes de compra por precisamente no respetar las ¿unidades mínimas de despacho¿. El problema es que, a pesar que el inconveniente se genera como consecuencia directa del comportamiento de la entidad, son los contratistas quienes deben realizar una serie de procedimientos internos para dar solución a estos impases.

Así, nos vemos forzados a devolver las órdenes de compra, y posteriormente, cuando se notifican las órdenes de compras con las cantidades adecuadas, nos vemos forzados a solicitar ampliaciones de plazo, pues en estas nuevas órdenes de compra (u órdenes de compra corregidas) se mantienen los plazos de las órdenes de compra originales. Es decir, corrigen la unidad mínima de despacho, pero mantienen el plazo de entrega, a pesar que están notificando adecuadamente, con posterioridad a la fecha original.

No resulta conforme a Derecho que, si un inconveniente de esta naturaleza se genera como consecuencia de que la entidad no respeta las unidades mínimas de despacho (errores de la entidad), sean los contratistas quienes deban darle solución a estos eventos. Por principios básicos de razonabilidad, equidad y predictibilidad, lo apropiado sería que, cuando se devuelvan las órdenes de compra en razón de poseer cantidad que no respetan las ¿unidades mínimas de despacho¿, la entidad emita las nuevas órdenes de compra ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales; de esta manera se evitaría que los contratistas deban solicitar un trámite de ampliaciones de plazo (que tiene plazos perentorios de solicitud) en razón de retrasos generados por la propia entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, y el Principio de Equidad, se establezca que cuando la entidad emita órdenes de compra que no respeten las unidades mínimas de despacho (señaladas por el contratista y conformes con su Registro Sanitario), y las mismas les sean devueltas por los contratistas, emitirán nuevas órdenes de compra cumpliendo con las ¿unidades mínimas de despacho¿, y ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales, en forma proporcional a la demora.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAPI **Literal:** 1.2 **Página:** 16

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, en el Anexo N° 11 ¿Declaración jurada de Información del Producto Ofertado¿, establece a la Unidad mínima de despacho como la unidad mínima a despachar de acuerdo a la presentación del bien ofertado. Además se debe precisar que, el postor que se adjudique la buena pro, la Entidad emitirá las órdenes de compra según la forma de presentación, sin perjuicio que el proveedor adjudicado al finalizar el contrato, cumpla con la entrega de la totalidad de los bienes.

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.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPI

1.2

16

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 37

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la forma de pago, manifiestan:

Las entidades realizarán el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista de pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

Siendo que CENARES formará parte de la conformidad y del pago, no debería limitar sus actividades a revisión de documentos, sino a asegurar el cumplimiento de la normativa de contrataciones y tributaria.

En función de ello, CENARES debería prohibir e imposibilitar las solicitudes de re-facturación, y de nuevas guías de remisión.

Es frecuente que las entidades, por cambios de ejercicio presupuestal, o procedimientos internos, soliciten a los contratistas la emisión de nuevas facturas, o nuevas guías de remisión.

Por ejemplo, algunas entidades, manifiestan que existe un procedimiento del MEF, por el cual deben de pagar las facturas en el mismo mes de su emisión. Con entregas a fines de mes, y con un nuevo procedimiento donde toda la documentación pasará por CENARES, no sería inesperado que transcurra un mes, y que las entidades nos soliciten anular la primera factura, y emitir una nueva (acción ilegal, pues no concurren las razones legales para anular el primer comprobante de pago).

Siendo que CENARES adoptará un nuevo rol en la ejecución contractual, debe asegurarse que estos pedidos sean desterrados. Así, presentada la documentación a CENARES, dentro de la cual figura la factura, la entidad ya no debe tener la posibilidad de pedirnos un nuevo comprobante de pago, y en caso lo haga, el contratista podrá recurrir a CENARES para que obligue a la entidad a realizar el pago con el comprobante original.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, y con el Principio de Legalidad, se establezca claramente que, después de presentados los documentos para el pago a CENARES, las entidades no podrán exigir la anulación y emisión de nuevos comprobantes de pago (facturas, guías de remisión), salvo por los supuestos expresamente previstos en el Reglamento de Comprobantes de Pago; caso contrario, CENARES se asegurará que la entidad realice el pago sin que se fuerce al contratista a emitir nuevos comprobantes de pago.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPI Literal: 2.6 Página: 24

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 6, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

6. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago a favor del contratista, en pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPI

2.6

24

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N°07

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos de destino (Anexo N°06), el contratista deberá entregar al CENARES la guía de Remisión y acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos de destino.

En este punto, es importante resaltar que la Ley -que de acuerdo a lo señalado por el Tribunal Constitucional es la norma que desarrolla el artículo 76 de la Constitución Política del Perú- en su Primera Disposición Complementaria Final establece que "La presente Ley y su reglamento prevalecen sobre las normas del procedimiento administrativo general, de derecho público y sobre aquellas de derecho privado que le sean aplicables (¿)¿ (El subrayado es agregado).

Por otro lado, la Primera Disposición Complementaria Final del Reglamento dispone que, en lo no previsto en la Ley y el Reglamento, son de aplicación supletoria las normas de derecho público y, sólo en ausencia de éstas, las de derecho privado.

Habiendo precisado lo anterior, concluimos que en materia de pago, lo no regulado en las Bases del Procedimiento y la Ley de Contrataciones del Estado, se aplicará las demas disposiciones de derecho publico (normas de abastecimiento, presupuesto publico y disposiciones en materia tributaria que le resulten aplicables en ese orden), se vuelve señalar que el requerimiento corresponde a una Compra Corporativa; por lo tanto, el postor adjudicado, una vez presentada la documentación requerida en las dependencias y direcciones detalladas en el Anexo N°07, efectuará el pago de acuerdo a lo establecido normativamente.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 38

Consulta/Observación:

Como es de conocimiento público, atravesamos por un contexto bastante complejo, por múltiples razones. La SECUELA de la pandemia ocasionada por el COVID-19 y atravesando una EMERGENCIA SANITARIA, es sin duda una de las razones más importantes para estos escenarios tan cambiantes.

Las consecuencias más importantes, vinculadas a los procedimientos de selección, estarían referidos a las variaciones del tipo cambiario. Siendo que la mayoría de dispositivos médicos son importados (y no producidos en Perú), la adquisición de los mismos se realiza en dólares americanos (US\$), y, el incremento en el valor de esta moneda, determina que los productos se encarecen de manera considerable. Sin embargo, el valor actual es de aproximadamente 3.85 soles, con una tendencia al alza, y con poca predictibilidad por un escenario político incierto.

En términos sencillos, un dispositivo médico que podía costar S/33.10 a inicios de 2021, ahora cuesta S/41.00; es decir, una variación del 23.86%. Si consideramos que la rentabilidad de un contratista puede estar entre el 10% y el 25% de un contrato, la variación de dólar podría implicar que su rentabilidad disminuya considerablemente, e incluso se vuelva negativa (negocio que genera pérdidas, en lugar de utilidades).

Además, también es importante señalar que, el comercio internacional ha sufrido importantes variaciones. Los intentos por reactivar la economía han generado una demanda excesiva de transporte, lo cual ocasiona incrementos en los fletes, demoras en puertos y aeropuertos.

También debe mencionarse las restricciones de personal, pues frente a ¿cuarentenas¿ ordenadas por los gobiernos, el personal de puertos y aeropuertos renuncian masivamente, generando retrasos y sobrecostos.

Por estas razones, resulta claro y categórico que los precios de los dispositivos médicos pueden sufrir variaciones significativas en muy poco tiempo; ello representa un problema, pues las variables bajo las cuales el contratista determinó el precio para ofertar, ya no estarían presentes en algún momento de la ejecución contractual, desapareciendo su rentabilidad, o incluso generándole pérdidas importantes.

Para evitar parte de estas afectaciones, resulta necesario que la entidad incluya una fórmula de reajuste sobre el precio. Pues, de no hacerlo, se producen dos escenarios negativos para la entidad: el primero está referido a que los precios ofertados serán altos, pues los contratistas tratarán de cubrir estas variaciones (y reducir sus riesgos); el segundo escenario se presentaría con contratistas poco diligentes, que no hayan previsto posible variaciones, encontrándose en la ejecución contractual con pérdidas que los lleven a incumplir, a que la entidad se vea forzada a resolver el contrato, y sufrir desabastecimiento.

Por otro lado, la fórmula de reajuste no representa riesgos para la entidad, puesto que sólo se aplicará en caso se produzcan variaciones, por ejemplo, en el Índice de Precios al Consumidor. La fórmula de reajuste ampara a ambas partes, y sólo reduce parte de los riesgos que tiene el contratista (no cubre fletes adicionales, incremento de precios por escasez de materias primas, etc).

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se incluya una fórmula de reajuste, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 38° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y que dicha fórmula esté en función de la variación del Índice de Precios al Consumidor establecido por el INEI, correspondiente al mes que se efectúa el pago.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPI Literal: 2.6 Página: 24

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que, el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAPI	2.6	24
------------	------	-----	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Como se advierte, es facultad de cada Entidad establecer en las bases de los procesos de selección a ser convocados para la celebración de los indicados contratos, fórmulas de reajuste de precios; en el presente procedimiento de selección no se ha visto pertinente incorporar dichas fórmulas de variación de los precios de los bienes requeridos durante la ejecución contractual, más aún si de la indagación de mercado se ha podido evidenciar la existencia de pluralidad de postores que cumplen las especificaciones técnicas para ejecutar todo el suministro del contrato sin necesidad de incorporar formulas de reajuste.

Atendiendo a ello, si las bases integradas no incorporan fórmulas de reajuste, el proveedor, al presentar su oferta, se somete a dichas reglas, debiendo respetarlas en la ejecución del contrato, sin considerar incrementos o reducciones en los precios

Por lo tanto, no se acoge la observación planteada.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 39

Consulta/Observación:

2.2.2 Embalaje

En las caras laterales debe decir ¿FRAGIL¿, con letras de un tamaño mínimo de 5cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

La Entidad está solicitando que el embalaje contenga mucha información como ¿FRAGIL¿, flecha con el sentido de orientación de la caja, peso bruto de la caja y sus dimensiones, lo cual nos parece una medida excesiva y restrictiva ya que no todos los fabricantes contemplan esta información en sus rotulados de origen.

Si no basamos en la resolución ministerial N°132-2015/MINSA en el numeral 6.2.4 Área de embalaje

f) Las especificaciones técnicas de cada componente del embalaje deben estar definidas, incluyendo límites y tolerancias (¿)

Observamos que la Entidad está transgiversando la normativa antes expuesta y actuando de forma desmedida, es de conocimiento que los rotulados deben cumplir con algunos parámetros informativos, pero no queda claro cuál es la finalidad de agregar más contenido de lo que lleva un EMBALAJE, por ejemplo, la exquistez de llevar una flecha, si al final estos manejan una información básica y necesaria de informar y de protección.

Recordamos a la Entidad que las cantidades solicitadas son abundantes y exigir agregar esta información significa que el proveedor asume dichos costos de rotulado adicional, aumentando el costo de su oferta y disminuyendo su competitividad en este proceso de selección, atentando contra el principio de Competencia.

Por otro lado, el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias no regulan ni exigen el rotulado del embalaje para el registro de Dispositivos Médicos, por lo que estas exigencias son excesivas y no se encuentran reguladas.

Por tal motivo, solicitamos a la entidad suprimir el rotulado antes mencionado, ya que vulnera los principios de Contrataciones del Estado o en caso contrario considerarlo como opcional

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 2.2.2 **Página:** 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Al respecto señalar, que la observación se acoge parcialmente, por lo cual, será modificado

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

Se procederá a modificar el 5to parrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases donde,

(...)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Para lo casos, cuya cantidad a entregar represente poco volumen, o que genere riesgo o daño del producto, el embalaje llevará la palabrs FRAGIL y/o símbolo de forma legible y proporcional al tamaño del embalaje.

(...)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 40

Consulta/Observación:

2.2.2 Embalaje

- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, cuyo mínimo deberá ser seis (06).

Se observa que la Entidad está solicitando, un número de apilamiento de cajas muy restringido y único. Se desea saber cuál es el criterio de la Entidad de solicitar 6 si podría ser 2,3,4,5 ya que no existe normativa que especifique el número de cajas máximas que se pueden apilar. Digemid no regula ni exige el rotulado del embalaje para la obtención del Registro Sanitario. Siendo claros, este parámetro lo define únicamente el fabricante, ya que él tiene el mayor conocimiento de la resistencia de sus embalajes.

A nuestro criterio, y siguiendo la línea de la entidad de asegurar la integridad del embalaje y los dispositivos médicos que contienen, se debería precisar un parámetro muchos más razonable, lo cual ayudaría a la pluralidad de postores.

Por tales motivos antes señalados, solicitamos a la Entidad establecer un parámetro de numero de cajas de apilamiento según fabricante.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 2.2.2 **Página:** 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...)

-Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, según el fabricante.

Al respecto señalar, que en párrafo precedente se precisa que el número de cajas apilables es según el fabricante, no se indica un mínimo de cajas, en ese sentido se solicita al postor ceñirse a las bases. Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 41

Consulta/Observación:

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿) En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Se observa que la Entidad está solicitando por PRIMERA VEZ que el embalaje lleve un código de barras. Algo que nos sorprende sobre este requerimiento es que habría una cantidad reducida de posibles proveedores que cuentan con un código de barras tal cual solicita la Entidad, como se ha dicho anteriormente es PRIMERA VEZ que solicitan esta codificación en el embalaje, y este tipo requerimiento es algo inusual para la mayoría de proveedores que hayan vendido previamente a Cenares.

Se puede pensar que la Entidad tendría alguna preferencia por algún proveedor que cumple con esta complejidad en el embalaje. A primera instancia, la Entidad estaría contraviniendo con los principios de la Ley de contratación del Estado, con el principio de libertad de concurrencia y la igualdad de trato al estipular un requerimiento que restringe la competencia y discrimina de forma dolosa a los proveedores que no cumplen con el código de barras

Seguidamente podemos precisar que adicionar el código de barras al rotulado conlleva a que el proveedor va a tener que asumir gastos operativos adicionales que serán representados en el precio de la oferta.

Al ser esta convocatoria un procedimiento de 12 meses con este tipo de embalajes, sería oneroso considerar dicha exigencia en estas. Solicitamos al comité se sirva SUPRIMIR o en su defecto considerar de forma opcional lo referido al código de barras, a fin de fomentar la mayor participación de postores potenciales y no atentar contra los principios de pluralidad y economía.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 2.2.2 Página: 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Al respecto, como se puede visualizar en el párrafo anterior las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 se solicitan en el subnumeral 2.2.2 Embalaje, del capítulo III de la sección específica de las bases, no siendo solicitado en el envase mediato. Cabe señalar que cuando el envase mediato haga las veces de embalaje este tendrá que cumplir con todas las características señaladas en el sub numeral 2.2.2, ya que hara las veces de este.

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

2.2.2

27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, se han solicitado estos códigos con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Por lo tanto, los códigos de barras solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras en su envase mediano y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13, finalmente los proveedores postulantes al presente proceso, que no cuenten con estos códigos de barra, se les socializará la nomenclatura a fin de que puedan incluirlos en su embalaje

Por lo expuesto señalado, 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 42

Consulta/Observación:

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿) En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Se observa que la Entidad está solicitando por PRIMERA VEZ que el embalaje lleve un código de barras. Algo que nos sorprende sobre este requerimiento es que habría una cantidad reducida de posibles proveedores que cuentan con un código de barras tal cual solicita la Entidad, es la PRIMERA VEZ que solicitan esta codificación en el embalaje, y este tipo de requerimiento es algo inusual para la mayoría de proveedores que hayan vendido previamente a Cenares.

Adicionalmente, la Entidad solicita que tengamos cualquiera de las dos nomenclaturas de código de barras, indagando sobre este código es de conocimiento que el código EAN-13 es empleado en las unidades logísticas pequeñas (envases mediatos), a diferencia de EAN-14 es realizado en los embalajes, como lo reiteramos es primera vez que lo exigen y además de ello, solicitan cualquiera de las dos nomenclaturas que corresponden a diferentes rotulados.

Esta solicitud nos parece algo contradictorio cuando se sabe que esta característica se ubica en el numeral 2.2.2 embalaje, que por obvias razones correspondería al EAN 14.

La Entidad al solicitar o plantear la opción de las dos nomenclaturas no está siendo clara que codificación de barras se empleará. Se podría interpretar que el código de barras debería ser en el envase mediatos y embalaje. Se le recuerda a la Entidad que la cantidad ofertada corresponde a una COMPRA CORPORATIVA, eso implicaría que se tendría que rotular cada envase mediatos con el código EAN 13, la magnitud de trabajo operativo y el costo logístico adicional que el proveedor va a tener que asumir serán representados en el precio de la oferta.

A primera instancia, la Entidad estaría contraviniendo con los principios de la Ley de contratación del Estado, con el principio libertad de concurrencia al estipular un requerimiento que exige formalidades costosas e innecesarias.

Por lo antes expuesto, solicitamos al comité de selección se sirvan considerar lo referido al código de barras SOLAMENTE al EMBALAJE con lo que le correspondería al CODIGO EAN 14, o en caso contrario indicar cuál de los dos códigos serán permitidos a fin de fomentar la mayor participación de postores potenciales y no atentar contra el principio de economía.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 2.2.2 Página: 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

2.2.2

27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, como se puede visualizar en el párrafo anterior las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 se solicitan en el subnumeral 2.2.2 Embalaje, del capítulo III de la sección específica de las bases, no siendo solicitado en el envase mediano. Cabe señalar que cuando el envase mediano haga las veces de embalaje este tendrá que cumplir con todas las características señaladas en el sub numeral 2.2.2, ya que hará las veces de este.

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, se han solicitado estos códigos con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Por lo tanto, los códigos de barras solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras en su envase mediano y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13, finalmente los proveedores postulantes al presente proceso, que no cuenten con estos códigos de barra, se les socializará la nomenclatura a fin de que puedan incluirlos en su embalaje

Por lo señalado, 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 43

Consulta/Observación:

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿) En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Se observa que la Entidad está solicitando por PRIMERA VEZ que el embalaje lleve un código de barras. Algo que nos sorprende sobre este requerimiento es que habría una cantidad reducida de posibles proveedores que cuentan con un código de barras tal cual solicita la Entidad, es la PRIMERA VEZ que solicitan esta codificación en el embalaje, y este tipo requerimiento es algo inusual para la mayoría de proveedores que hayan vendido previamente a Cenares.

Adicionalmente, la Entidad solicita que tengamos cualquiera de las dos nomenclaturas de código de barras, indagando sobre este código es de conocimiento que el código EAN-13 es empleado en las unidades logísticas pequeñas (envases mediatos), a diferencia de EAN-14 es realizado en los embalajes, como lo reiteramos es primera vez que lo exigen y además de ello, solicitan cualquiera de las dos nomenclaturas que corresponden a diferentes rotulados.

Esta solicitud nos parece algo contradictorio cuando se sabe que esta característica se ubica en el numeral 2.2.2 embalaje, que por obvias razones correspondería al EAN 14.

La Entidad al solicitar o plantear la opción de las dos nomenclaturas no está siendo clara que codificación de barras se empleara. Se podría interpretar que el código de barras debería ser en el envase mediatos y embalaje. Se le recuerda a la Entidad que la cantidad ofertada corresponde a una COMPRA CORPORATIVA, eso implicaría que se tendría que rotular cada envase mediatos con el código EAN 13, la magnitud de trabajo operativo y el costo logístico adicional que el proveedor va a tener que asumir serán representados en el precio de la oferta.

A primera instancia, la Entidad estaría contraviniendo con los principios de la Ley de contratación del Estado, con el principio libertad de concurrencia al estipular un requerimiento que exige formalidades costosas e innecesarias.

Por lo antes expuesto, solicitamos al comité de selección se sirvan considerar lo referido al código de barras SOLAMENTE al EMBALAJE con lo que le correspondería al CODIGO EAN 14, o en caso contrario indicar cuál de los dos códigos serán permitidos a fin de fomentar la mayor participación de postores potenciales y no atentar contra el principio de economía.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 2.2.2 Página: 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalajec

(...)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

2.2.2

27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto precisar, que el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa; asimismo tal como se puede visualizar en el párrafo anterior las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 se solicitan en el subnumeral 2.2.2 Embalaje, del capítulo III de la sección específica de las bases, no siendo solicitado en el envase mediató. Cabe señalar que cuando el envase mediató haga las veces de embalaje este tendrá que cumplir con todas las características señaladas en el sub numeral 2.2.2, ya que hará las veces de este.

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, se han solicitado estos códigos con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Por lo tanto, los códigos de barras solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras en su envase mediató y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13, finalmente los proveedores postulantes al presente proceso, que no cuenten con estos códigos de barra, se les socializará la nomenclatura a fin de que puedan incluirlos en su embalaje

Por lo señalado, la observación no se acoge

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 44

Consulta/Observación:

2.2.2 Embalaje

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿). En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les ¿socializará¿ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Por lo observado en el numeral 2.2.2 referente al embalaje estamos presenciando un procedimiento nuevo referente al código de barras ya que cenares está indicando de forma implícita una comunicación con el postor para realizar las coordinaciones que implica el nuevo embalaje, ¿será correcta nuestra interpretación de este nuevo micro proceso incorporado?

CENARES ha OMITIDO el formato en el cual nos lo dará el código de barras ¿serán sticker autoadhesivos o enviara un formato virtual (pdf, jpg, etc.) para realizar el inyectado? Se entiende que el tiempo de demora es de dos días en el que CENARES comunicará los códigos de barras.

Por experiencia en el MINSA, existiendo un tiempo definidos de días de entrega de información, se ha visto que la ENTIDAD incumple con ello, siendo el proveedor el UNICO que sufre las consecuencias. Por ejemplo, en caso CENARES se demore en brindar la información, el proveedor tendrá menos días para rotular el producto, afectando la primera entrega e incurriendo en PENALIDADES.

Por los motivos antes expuesto, se solicita estipular los días de entrega de la información, formato en la cual se requieren adicionar esta codificación en los rotulados. En caso CENARES se demore en brindar la información, este deberá dar días adicionales compensatorios y equivalentes a los días de retraso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 2.2.2 Página: 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(..)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Tal como lo señala las bases, la información solicitada será remitida al correo electrónico, que se señalará mediante una solicitud formal una vez adjudicado el producto. Finalmente, en el caso que existieran retrasos no imputables al contratista, 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 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 45

Consulta/Observación:

2.2.2 Embalaje

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 y EAN-14 (¿). En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les ¿socializará¿ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿).

Reiteramos que esta implementación referente al CÓDIGO DE BARRAS es NUEVO y no están considerando algunas variables que suceden en la realidad muy frecuentemente, por ejemplo, en caso el envase mediato del bien declarado y autorizado por DIGEMID sea coincidentemente el embalaje, ¿cuál sería el tipo de codificación a considerar?

Se sabe que el código EAN-13 es empleado en las unidades logísticas pequeñas (envase mediato), a diferencia de EAN-14 es realizado en los embalajes. En este caso, ¿la elección del código será a criterio de la Entidad o del fabricante?

Recordamos a la Entidad, cuando hay un giro de orden y no se respeta la forma de presentación mínima del bien, esto genera un exceso de unidades denominadas como ¿saldos¿. Se entiende que el exceso o saldo se colocan en una caja denominada ¿caja de saldo¿ y esta es parte de la entrega.

Se consulta a la Entidad si esta caja debe ser rotulada con algún código de barras, en caso de ser así indicarnos cuál de ellos debe considerarse (EAN-13 o EAN-14).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 2.2.2 **Página: 27**

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(..)

- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Al respecto precisar, que el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa; asimismo tal como se puede visualizar en el parrafo anterior las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 se solicitan en el subnumeral 2.2.2 Embalaje, del capitulo III de la sección específica de las bases, no siendo solicitado en el envase mediato. Cabe señalar que cuando el envase mediato haga las veces de embalaje este tendrá que cumplir con todas las características señaladas en el sub numeral 2.2.2, ya que hara las veces de este.

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, se han solicitado estos códigos con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAPIII	2.2.2	27
------------	--------	-------	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Por lo tanto, los códigos de barras solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras en su envase mediano y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13, finalmente los proveedores postulantes al presente proceso, que no cuenten con estos códigos de barra, se les socializará la nomenclatura a fin de que puedan incluirlos en su embalaje

Por lo señalado, 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20471476898

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC

Hora de envío : 18:26:12

Observación: Nro. 46

Consulta/Observación:

4.1 Logotipo

El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

De la revisión de las bases observamos que la Entidad está solicitando logotipos en los rotulados inmediato y mediano de los dispositivos médicos que tienen CONTROLES DE CALIDAD según Anexo N°05, de las cuales son los 68 ítems.

Observamos que el actuar de la Entidad es abusiva y absurda, por el siguiente motivo es de conocimiento que la finalidad de un control de calidad es analizar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, mediante pruebas, pero no es claro porque los dispositivos deberían estar rotulados si esto no es relevante.

La solicitud de la Entidad es innecesaria, porque los diferentes dispositivos van hacer UTILIZADAS y después desechadas, qué sentido tendría tener dispositivos con un logotipo ¿estado peruano¿ y ¿prohibido su venta¿ sino van hacer entregados a los usuarios finales. Esta solicitud solo representaría al proveedor un gasto adicional innecesario ya que los costos de este servicio (rotulado) son muy elevados, sabiendo que estamos en una incertidumbre económica por las secuelas de la PANDEMIA y atravesando una EMERGENCIA SANITARIA.

Finalmente nos encontramos en el presente caso con una exigencia desproporcionada y no esencial para la correcta adquisición del bien ofertado. La Entidad está contraviniendo el principio de eficacia y eficiencia de la Ley de Contrataciones del Estado.

Por lo antes señalado se solicita SUPRIMIR el logotipo correspondiente para la toma de muestra en los controles de calidad.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 4.1 Página: 29

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Cabe señalar que, el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 47

Consulta/Observación:

Firma y sellado deber ser legibles: Sellos colocados en documentos (PECOSA, Actas cuali-cuantitativas, guías de remisión), son objetados por el personal de CENARES.

Se observa que CENARES ha rechazado los documentos presentados, en varias ocasiones, porque el funcionario que selló los documentos, no figura en su ¿directorio de funcionarios¿.

CENARES mantiene un registro de funcionarios por entidades, los cuales, en su consideración, son los facultados para suscribir y sellar los documentos de la entrega (PECOSA, acta cuali-cuantitativa, guías de remisión); cuando los documentos cuentan con el sello de un funcionario que no figura en este directorio, se objeta el documento.

Para ello, es importante precisar que, la designación de los funcionarios responsables, es un acto de administración interna que no tiene relación alguna con nuestra actividad. Los proveedores no pueden hacer control de legalidad, ni seguimiento sobre la designación de los funcionarios de cada entidad; por ejemplo, en varias oportunidades nos apersonamos a cada punto de entrega, y presumimos que la entidad está actuando conforme a legalidad.

Por otro lado, existen dos supuestos frecuentes para esta discrepancia (entre registro y funcionario firmante). El primero es cuando al momento en el cual se selló el documento, el funcionario era el competente, pero posteriormente deja su cargo; cuando CENARES realiza el análisis de la documentación y contrasta con su directorio actualizado, determina que tal funcionario no es el competente en ese momento; sin embargo, omite revisar los antecedentes, para corroborar si fue competente en el momento de la entrega.

El segundo supuesto se presenta cuando existe un desfase entre la información del directorio que posee CENARES. Así, los documentos de la entrega son firmados y sellados por un funcionario competente, pero cuando CENARES contrasta esta información, todavía no se ha actualizado la base de datos de su directorio, y no se ha registrado este nuevo funcionario, por lo cual se observa la documentación.

Con ello, resulta claro que al final el contratista termina sufriendo demoras en el proceso de pago, y en obtener los recursos que legítimamente le pertenecen (al haber realizado una entrega conforme). Reiteramos, la designación de los funcionarios en cada entidad, así como que CENARES posea información actualizada o confiable sobre los mismos, no es una función o responsabilidad de los contratistas; claramente se tratan de competencias de las propias entidades, y no resulta apropiado que veamos demorados nuestros pagos por la falta de comunicación, o información entre las mismas.

En tal sentido ¿Por qué es el contratista que debe proporcionar información sobre los funcionarios de las entidades? ¿Por qué es el contratista que debe presionar para que se actualice este directorio de funcionarios?

¿No sería más apropiado que, por ejemplo, los funcionarios de la propia CENARES se comuniquen telefónicamente con la entidad, para corroborar que el funcionario firmante, ejercía funciones válidamente en la fecha en la cual se produjo la entrega y su firma?

Por lo antes señalado se acepte los documentos (PECOSA, Actas cuali-cuantitativas, guías de remisión) con la información de las personas que corresponden a la firma de estos documentos al emitirlo.

Acápate de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 5.2 **Página:** 37

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

5.2

37

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

5.1 De las condiciones de entrega:

(...)

Toda documentación presentada debe ser legible.

(...)

5.1.2 La recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y/o en el almacén de la Dirección de abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:

Personal del almacén especializado:

¿ Verificar si el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos.

¿ Verificar si las características técnicas de los lotes del dispositivo médico corresponden a lo indicado en el Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.

¿ Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa.

¿ Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).

¿ Suscribir la Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes.

Por lo antes señalado, en el presente requerimiento el responsable de la firma de los documentos para dar la conformidad (Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+ 2 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito y Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes) lo realizará el personal a quien se le asigne la función de recepción del almacén especializado, como se indica en las bases del procedimiento, no señalando en ninguna de las partes que deba ser firmado y sellado por un funcionario; por lo tanto, es importante que los participantes tengan pleno conocimiento de las bases, para que no se realicen observaciones que no se encuentran señaladas.

Por lo tanto, no se acoge la presente 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 48

Consulta/Observación:

Firma y sellado deber ser legibles: La exigencia de exigir que se sellen las copias de las guías de remisión perdidas.

Frente a una actividad compleja, como es el realizar entrega en tanto puntos del país, en algunas ocasiones se pierden los documentos, tales como la guía de remisión (que a diferencia de la PECOSA y del acta cuali-cuantitativa). Inclusive, en la mayoría de casos, la pérdida de estos documentos es responsabilidad de una entidad, quienes, al momento de devolvernos los documentos firmados y sellados, nos informan que los han extraviado.

Conforme al ordenamiento peruano, presentamos una denuncia, en donde se deja constancia sobre la pérdida de la guía de remisión.

Sin embargo, ahora CENARES ha implementado la política de, frente a estos casos, exigirnos que imprimamos una copia de la guía de remisión, que volvamos a acudir a los puntos de entrega, y obtengamos las mismas firmas y sellos. De lo contrario, no se realiza el pago.

Como resulta claro, esta decisión implica sobre costos importantes para el contratista, quien debe enviar personal hasta cada punto de entrega, para volver a obtener firmas y sellos.

Está política resulta irrazonable, y, en nuestra consideración, debe ser dejada sin efecto (como en el pasado). Por un lado, la exigencia es innecesaria, pues la PECOSA y el acta cuali-cuantitativa, otorgan certeza sobre la entrega y la fecha de la misma; si a pesar de ello la entidad tiene dudas, perfectamente podría obtener la información de la misma entidad (por vía telefónica, o por correo electrónico). Por otro lado, como adelantamos, la mayoría de pérdida de documentos son responsabilidad de las entidades.

Entonces, cuando CENARES condiciona nuestro pago a estas acciones, y nos fuerza a incurrir en sobre costos que no fueron informados en el procedimiento de selección, incurre en prácticas contrarias al Principio de Equidad, pues se nos adicionan cargas u obligaciones nunca pactadas o informadas. También son acciones innecesarias, como también mencionamos, pues CENARES obtiene certeza sobre la entrega de los bienes con otros documentos, e incluso puede obtener una corroboración adicional si se comunica con la entidad.

Por lo antes señalado se solicite que ante la perdida de de la guía de remisión (por un extravío probablemente generado por una entidad), baste presentar la denuncia que reporta este hecho.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 5.1.7 **Página:** 36

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1 De las condiciones de entrega:

(..)

5.1.2 La recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y/o en el almacén de la Dirección de abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:

Personal del almacén especializado:

¿ Verificar si el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos.

¿ Verificar si las características técnicas de los lotes del Dispositivo Médico corresponden a lo indicado en el

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAPIII	5.1.7	36
------------	--------	-------	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.

¿ Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa.

¿ Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).

¿ Suscribir la Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes.

Al respecto, señalar que, según lo señalado en las bases del procedimiento de selección, el personal encargado de recepcionar los productos, será quien llenará y firmará el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) y colocará la fecha en la Guía de Remisión, en la cual el contratista realizó la entrega; por lo tanto, el contratista antes de retirarse debe de revisar la documentación entregada por la unidad ejecutora, para evitar algún inconveniente, para efectos del pago.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 49

Consulta/Observación:

.Consideraciones para la recepción y conformidad de los bienes.

Se observa en ventas del MINSA en compras corporativas, ante diferente entidad, en cada punto de entrega, junto con los bienes requeridos, se entregan los documentos vinculados a tal entrega (PECOSA, acta cuali-cuantitativa, guías de remisión).

En un escenario ideal, los funcionarios de tal entidad deberían recibir los bienes, hacer una verificación de los mismos, y después de algunas horas (dependiendo de la cantidad de bienes entregados), deberían devolvernos los documentos con las firmas y sellados pertinentes.

Entendemos y somos conscientes que cada entidad tiene realidades diferentes, que algunas carecen de personal, que algunas tienen sobre carga laboral. En función de ello, que la entidad nos devuelva los documentos en 2 o 3 días resultaría razonable; y, quizás en algunos casos excepcionales, que se tomen hasta 3 días adicionales.

Sin embargo, el tiempo para que cada entidad nos devuelva los documentos vinculados a cada entrega, es excesivo por ejemplo CENARES - Moquegua se ha demorado 115 días.

Entonces, coincidirán con nosotros en que, devolver los documentos de la entrega en 115 días no es apropiado; esta demora de cada entidad, genera una demora en nuestros pagos, y una conducta ilegal, pues claramente se vulnera lo dispuesto en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado:

Artículo 171. Del pago

171.1. La Entidad paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, servicios en general y consultorías, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

171.2. En caso de retraso en el pago, el contratista tiene derecho al pago de intereses legales, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.
(.)

Reiteramos, la demora de la entidad en devolver estos documentos, retrasan nuestros pagos, por periodos incluso superiores a los 100 días. Estos daños que estamos sufriendo de manera injusta, no están siendo resarcidos. Estos retrasos no son imputables a nosotros, sino que les corresponden exclusivamente a las entidades receptoras de las entregas, y por variables en las cuales nosotros tampoco podemos influir.

Frente a esta situación injusta, y que tampoco fue advertida en el procedimiento de selección, resulta necesario SOLICITAR que CENARES adopte algunas acciones, tales como exigir que las entidades receptoras devuelvan los documentos en plazos máximos de DOS DIAS, o en caso contrario CENARES pague los intereses generados por los días de atraso en el pago.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 5.1.7 **Página:** 36
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1 De las condiciones de entrega:
(..)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico	CAPIII	5.1.7	36
------------	--------	-------	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

5.1.2 La recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y/o en el almacén de la Dirección de abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:

Personal del almacén especializado:

- ¿ Verificar si el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos.
- ¿ Verificar si las características técnicas de los lotes del Dispositivo Médico corresponden a lo indicado en el Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.
- ¿ Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa.
- ¿ Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).
- ¿ Suscribir la Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes.

Al respecto, señalar que, según lo señalado en las bases del procedimiento de selección, el personal encargado de recepcionar los productos, será quien llenará y firmará el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) y colocará la fecha en la Guía de Remisión, en la cual el contratista realizó la entrega; por lo tanto, el contratista antes de retirarse debe de revisar la documentación entregada por la unidad ejecutora, para evitar algún inconveniente, para efectos del pago.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 50

Consulta/Observación:

Adicionales y reducciones

- 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 la 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 34 de LCE y el Artículo 157 del RLCE.

Se entiende que las prestaciones adicionales son decididas de forma UNILATERAL por parte de la Entidad según normativa de LCE, pero esto no exime a la entidad a cumplir con el equilibrio lógico que debe de tener una relación contractual.

Es de conocimiento que la entidad a fin de probar unas prestaciones adicionales debe cumplir con ciertos requisitos previos para satisfacer estos requerimientos adicionales, por ejemplo, debe tener una certificación presupuestaria previamente aprobada antes de iniciar este contrato, incluso la aprobación del área usuaria o áreas usuarias, la determinación de las cantidades necesarias que no superen el 25% del contrato primigenio. Con esto queremos decir que la Entidad realiza una planeación de lo requerido, basado en un histórico de necesidades de las áreas usuarias, para tener una proyección de requerimiento que se realizará en el año fiscal.

De esta misma manera, el CONTRATISTA debe hacer gestiones anticipadas como: comenzar a planear un proceso logístico de importación que toma un tiempo prudencial, ya que los bienes son fabricados fuera del país y tienen un tiempo de fabricación (ya que se tiene que tener la materia prima requerida), coordinar los tiempos de travesía o tránsito al país, que son aproximadamente 60 días, siendo eventualmente óptimos en el proceso de desaduanaje (que tiene términos cortos). En otras palabras, existe un tiempo ACEPTABLE y realista que el contratista debe tener para cumplir con la solicitud de atención de unas prestaciones adicionales, y la entidad debe ser consciente de ello, comunicándolo con la antelación posible.

Por lo antes expuesto, solicitamos se incluya en las condiciones de suministro que, en el caso particular de las prestaciones adicionales, la entidad debe emitir una comunicación previa (por lo menos 60 días antes) antes de la aprobación de las prestaciones adicionales con la finalidad de que el Contratista tome acciones oportunas para el cumplimiento de dicha atención.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPIII Literal: 7 Página: 39

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

7. ADICIONALES, REDUCCIONES Y CESIÓN DE POSICIÓN CONTRACTUAL

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 34° de La LCE y el Artículo 157° 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 34° de La LCE y el Artículo 157° del RLCE.

Cabe señalar que, el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPIII

7

39

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 51

Consulta/Observación:

Firma de Contratos

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

Nos llama la atención que la Entidad esté regresando al método utilizado en los años 2013 al 2019, donde produjo bastantes problemas y dificultades a los proveedores, sobre todo en la devolución de los contratos suscritos. No queda claro cuál es la finalidad de volver a utilizar este método donde fue demostrado su ineficiencia y malestar por parte de los involucrados.

El proveedor tiene la voluntad de suscribir el contrato en los tiempos de la normativa, pero es imposible estar en dos lugares simultáneamente ¿será posible realizar una firma de contrato en Lima y en Ayacucho? Es algo ilógico que la Entidad vuelva a solicitar este tipo de mecanismos donde existe un grado elevado de DILATAMIENTO de TIEMPO donde el único perjudicado es el propio contratista, que podría no firmar alguno de los contratos.

Por lo antes expuesto, se solicita a Cenares que en el caso se tenga que firmar con alguna entidad o unidad ejecutora distinta a CENARES e INPE, sea canalizada la suscripción del contrato en la dirección Jr. Nazca 548 Jesús María - Lima, como en los años 2013 al 2019, y sea CENARES la responsable de derivar los contratos a cada Unidad Ejecutora, en resumen, sea CENARES quien centralice los contratados relacionado a las UNIDADES EJECUTORAS (demanda), en su ubicación física en la dirección Jr. Nazca 548 Jesús María - Lima, y esta será responsable de derivar los contratos a cada Unidad Ejecutora.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPIII **Literal:** 10 **Página:** 40

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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 deberán 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.

Ante lo señalado en párrafos precedentes de las bases, se precisa que cada una de las Entidades Participantes deben suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados, entidades que se encuentran detalladas en el Anexo N°07.

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 52

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la firma de los contratos, manifiestan: Luego que los bienes queden en situación de consentido, los proveedores firmaran con CENARES, UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINDEF, INPE Y HMLO

Desafortunadamente, las Bases no han regulado aspectos relevantes de este extremo.

Bajo nuestra experiencia como ganadores de algunos ítems en compras corporativas a cargo de CENARES, hemos debido enfrentar a una multiplicidad de entidades, quienes nunca nos proporcionaron los contratos firmados.

En el caso de estas entidades, que incumplen con remitirnos un ejemplar del contrato (suscrito por ambas partes), y que tampoco registran los contratos en el SEACE, crean incertidumbre, puesto que ni siquiera es posible conocer si la entidad tiene conocimiento de sus obligaciones contractuales, e incluso dificulta cualquier reclamación, pues no se puede contar con el medio probatorio idóneo que acredite la relación contractual.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que, las entidades deberán hacer llegar al contratista un ejemplar del contrato, suscrito por ambas partes, y además, registrar el mismo en el SEACE; caso contrario, el contratista estará habilitado para devolver (sin atención) todas las órdenes de compra emitidas por tal entidad.

Acápite de las bases : **Sección:** Específico **Numeral:** CAPII **Literal:** 2.4 **Página:** 23

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

El colegiado no puede manifestarse a procesos de selección anteriores y/o bajo eventos supuestos, sin perjuicio de ello, indicar que de acuerdo a las bases el ANEXO N° 7 detalla las entidades participantes responsables de la ejecución de los contratos y puntos de entrega para la adquisición de dispositivos médicos.

En ese sentido 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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:26:12

Observación: Nro. 53

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la firma de los contratos, manifiestan: Luego que los bienes queden en situación de consentido, los proveedores firmaran con CENARES, UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINDEF, INPE Y HMLO

Desafortunadamente, las Bases no han regulado aspectos relevantes de este extremo.

Bajo nuestra experiencia como ganadores de algunos ítems en compras corporativas a cargo de CENARES, hemos debido enfrentar a una multiplicidad de entidades, que no cumplen con el giro oportuno de las Órdenes de Compra, generando que los contratistas caigamos en sobre costos innecesarios.

Una mala praxis, cuando la responsabilidad de girar las ordenes de compra recae en las unidades ejecutoras, es el no giro, el giro no oportuno, es decir la demora evidente de girar después de casi 5 o 6 meses después, perjudicando la logística del proveedor, que tiene que ¿guardar¿ dicho lote, hasta que la UE se digne girar.

Incluso, después de no haber girado oportunamente, es decir 05 o 6 meses después, se rechace la entrega por no contar con control de calidad.

Por ello, creemos justo que se inserte a las bases los conceptos siguientes:

Cuando una entidad o UE no gire oportunamente, se tenga como Orden atrasada, otorgándole el mismo plazo que demoro en girar, en el nuevo plazo de atención que debe de tener el contratista.

Y Finalmente, cuando una UE, demoro en girar en un mes donde correspondía control de calidad, sea eximido de adjuntar dicho análisis de calidad ocasionado por la demora.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAPII **Literal:** 2.4 **Página:** 23

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.3.2.3 del numeral 4.3.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12 o hasta agotar el monto contratado, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato, (...)

PRIMERA ENTREGA:

(...)

4.3.2.3 La orden de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato. Ello no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.

Las órdenes de compra para la primera entrega será notificada por la Entidad, con una anticipación mínima de 15 días calendario, luego de suscrito el contrato. En el caso de cambio de periodo fiscal, la Entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

CENARES, tiene la finalidad de emitir oportunamente las ORDENES DE COMPRA, de modo que se garantice que el contratista pueda efectuar los internamientos dentro de los plazos establecidos.

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.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Específico

CAPII

2.4

23

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

Por lo 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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20545792177

Nombre o Razón social : CHAPOLAB SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:59:36

Observación: Nro. 54

Consulta/Observación:

sres. del comité de selección, se les presenta la siguiente observación en función a que se está limitando involuntariamente la participación de distintos postores al requerir la presentación de muestras, específicamente en los documentos para la admisión de la oferta (pág. 28): presentación obligatoria que los postores deben entregar al momento de presentar su oferta. Así mismo no corresponde exigir la presentación de muestras cuando su excesivo costo afecte la libre concurrencia de proveedores. seguidamente, se expone que una presentación de muestras es idónea cuando los bienes a ser evaluados poseen una manufactura o fabricación a cargo del postor, pasible de ser evaluada en cuanto a características de calidad y cumplimiento de especificaciones técnicas planteadas por área usuaria (medidas, grosores, colores, durabilidad, tipos de materiales usados en su fabricación, entre otras) sin embargo, la presente convocatoria requiere bienes cuya fabricación sigue un estándar en el mercado, acreditado mediante certificaciones internacionales, que garanticen el umbral de calidad para su uso.

Por lo antes expuesto, solicitamos al honorable comité de selección, precisar con mayor detalle o eliminar de las bases lo referente a presentación de muestras.

Acápate de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** - **Página:** 28

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 344-2018-EF)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada al subnumeral 3.3 Presentación de Muestra, numeral 3 Requisitos Documentarios Mínimos de las Especificaciones Técnicas de las Bases Estándar, que señala que "Las presentaciones de la muestra serán, según lo indicado en la Ficha de Homologación del producto adjunto en el Anexo A", para los ítems N°5, N°6, N° 7 y N° 9, se señala, que habiendo sido las Fichas de Homologación aprobadas por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede el cuestionamiento, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 55

Consulta/Observación:

4.3. cronograma, plazo y lugar de Entrega

4.3.2.2 la primera entrega (1era entrega) se efectuará Hasta los 60 días calendarios

Al respecto, sostenemos que, por la naturaleza de los bienes a contratar, lo que se busca es que la Entidad pueda adquirir dispositivos médicos que cumplan con tener las mejores condiciones de calidad y las especificaciones técnicas óptimas para su uso, por ende, se requiere que los bienes que se oferten sean de producción, fabricación e importación nueva.

En ese sentido, es importante recalcar que para poder ofertar dispositivos médicos con esas características se debe tener en consideración dentro del plazo de entrega, las siguientes condiciones:

¿ La fabricación de los bienes toma un tiempo estimado de 5 a 6 semanas en su elaboración y controles de calidad (esterilidad y ensayos de seguridad).

¿ El transporte aéreo y los temas de desaduanaje y nacionalización de los dispositivos médicos nos toma un tiempo de 4 a 5 semanas.

¿ El tiempo de controles de calidad por lote a internar, y los análisis respectivos de las muestras realizadas por los laboratorios de la RED o el Instituto Nacional de Salud INS conllevan un tiempo de 1 a 2 semanas.

¿ Los tiempos de emisión de pecosas posterior a la inspección de los lotes a internar por parte de la entidad, en promedio 1 semana.

¿ Los transportes a nivel nacional para el internamiento en los diferentes puntos de distribución (hospitales, centros de acopio y almacenes de las diferentes instituciones) de 1 a 2 semanas.

Por lo tanto, haciendo referencia a los puntos anteriores y amparándonos en el Artículo 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y en aras de incentivar la pluralidad de postores, solicitamos al órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección ampliar el plazo de entrega para la primera entrega de 60 días a 90 días.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3.2.2

Literal: III

Página: 30

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

Artículo 2º de la Ley de Contrataciones del Estado.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.3.2.1 del numeral 4.3.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

(...)

PRIMERA ENTREGA:

(...)

4.3.2.2 La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

El plazo establecido para la primera entrega responde a la necesidad de la Entidad, a fin de cumplir con las metas y objetivos planteados, lo cual está dirigido a la necesidad de la población que acuden a los establecimientos de salud a nivel nacional.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad de proveedores que cumplirían con el plazo de entrega en cuestión, los cuales han manifestado que se encuentran en la posibilidad de cumplir con dicha entrega en el plazo establecido.

Por lo tanto, se da por absuelta la consulta, sin aprobación de su petitorio.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

null

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	19:12:27

Consulta: Nro. 56

Consulta/Observación:

Proforma del contrato:

. Penalidades.

Se consulta a la Entidad si la penalidad que se aplicará será en base al numeral 2 del Artículo 162 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ello tomando en cuenta que para las entregas sucesivas, la Entidad debería tomar en cuenta como monto máximo de penalidad, el monto a la entrega parcial correspondiente, debido a que el presente procedimiento de selección se trata de una ejecución periódica.

Se consulta debido a que, erróneamente muchas Entidades aplican penalidad tomando en cuenta el monto del Contrato original y no el monto de la ejecución periódica (entrega parcial).

Por lo expuesto, solicitamos a la Entidad aclarar el procedimiento de aplicación de penalidades, tomando en cuenta el literal a) y el c) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF (Principios de Libertad de Concurrencia y transparencia).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: XVI Literal: V Página: 58

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara. Para el cálculo de la penalidad se hará uso de la fórmula, dispuesta en el numeral 162.1, pero considerando como ¿monto vigente¿ al monto de la entrega parcial o periódica conforme lo indica el Numeral 162.2. No obstante, la penalidad a aplicarse puede alcanzar un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato vigente o del ítem que debió ejecutarse.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 57

Consulta/Observación:

Del siguiente punto:

Punto 2.2.3 Del Control de Calidad, Tabla N° 2, numeral 2, solicitan realizar el ensayo de Irritación cutánea.

Consulta: Toda vez que la ISO 10993-10, establece que la mencionada prueba se realice en la etapa de desarrollo; es decir, cuando el fabricante aún no lo produce para su respectiva comercialización, ya que, el objetivo de las pruebas de Biocompatibilidad es que los materiales utilizados no causen irritación en el cuerpo; por lo tanto, estas son realizadas al inicio del diseño del producto y, si se mantienen los mismos materiales en la fabricación, no justifica realizar nuevamente la mencionada prueba. Por lo que, se solicita al comité evaluador, eliminar el ensayo de Irritación cutánea para los controles de calidad, contribuyendo con ello la participación de más postores y no vulnerando el principio de Concurrencia, establecido en la Ley de Contrataciones.

Acápite de las bases : **Sección:** Anexos **Numeral:** 2.2.3. **Literal:** ANEXO N°1 **Página:** 72

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada para el ítem N° 2, Apósito transparente adhesivo 6 cm x 7 cm, numeral 2.2.3 Control de Calidad, Tabla N° 2 Ensayos para el Control de Calidad de la Ficha de Homologación, se señala que habiendo sido ésta aprobada por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial N° 174-2021-MINSA y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede la consulta, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 58

Consulta/Observación:

Del siguiente punto de las bases:

En caso que dichas pruebas no puedan ser realizadas a nivel nacional, se debe presentar constancia de imposibilidad otorgada por el Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud y por los laboratorios de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector de Salud.

Mediante Resolución Jefatural N° 277-2012-J-OPE/INS de fecha 16 de agosto de 2012, en la cual se aprobó el documento de la normativa REG-INS-026 ¿REGLAMENTO DE LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS Y AFINES DEL SECTOR SALUD¿

En la cual indican en el artículo 24-Subcontratación:

f) para los casos de solicitud de proforma de servicios entre los laboratorios de la RED esta debe de ser absuelta en un plazo de cuatro (04) días hábiles y ninguna debe quedar sin ser contestada.

g) En la proforma debe de especificar el día en que se entregará el resultado, considerando los días hábiles

h) Cuando el laboratorio de la RED no pueda atender la solicitud de contratación, deberá emitir una respuesta, especificando el motivo, que justifique, en un plazo máximo de 04 días hábiles.

En base a lo indicado en la normativa solicitamos al comité de selección modificar este punto de las bases y aceptar en base al REG-INS-026 ¿REGLAMENTO DE LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS Y AFINES DEL SECTOR SALUD¿, respecto a la SUBCONTRATACIÓN, solicitamos a la entidad que se acepte solo la presentación de la carta de imposibilidad presentada por el laboratorio responsable de los ensayos o del Instituto Nacional de Salud, en la cual se adjunte las respuestas de los diferentes laboratorios de la RED en la que indican la imposibilidad de realizar el ensayo.

Acápite de las bases : Sección: Anexos **Numeral:** 2.2.3. **Literal:** ANEXO N°1 **Página:** 73

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

Resolución Jefatural N° 277-2012-J-OPE/INS REG-INS-026

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.4.1 del numeral 4.4, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.1 Control de Calidad

(...)

En el caso que ninguno de los Laboratorios de la Red Oficial de Control de Calidad del MINSA pudiera realizar alguno de los ensayos de control de calidad exigidos en el numeral 4.4.2. Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de las presentes consideraciones generales, el proveedor deberá acreditarlo mediante carta emitida por los laboratorios de la Red. Esta exigencia se aplica en cada entrega que corresponda efectuar un control de calidad.

Por lo tanto, tal como lo señala las bases, en caso que ninguno de los Laboratorios de Red Oficial de Control de Calidad del MINSA pudiera realizar alguno de los ensayos del control de calidad, el proveedor deberá de acreditarlo mediante carta emitida por los laboratorios de la Red.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	19:12:27

Consulta: Nro. 59

Consulta/Observación:

Del siguiente punto:
Punto 2.2.3 Del Control de Calidad, Tabla N° 2, numeral 2, solicitan realizar el ensayo de Irritación cutánea.

Consulta: Toda vez que la ISO 10993-10, establece que la mencionada prueba se realice en la etapa de desarrollo; es decir, cuando el fabricante aún no lo produce para su respectiva comercialización, ya que, el objetivo de las pruebas de Biocompatibilidad es que los materiales utilizados no causen irritación en el cuerpo; por lo tanto, estas son realizadas al inicio del diseño del producto y, si se mantienen los mismos materiales en la fabricación, no justifica realizar nuevamente la mencionada prueba. Por lo que, se solicita al comité evaluador, eliminar el ensayo de Irritación cutánea para los controles de calidad, contribuyendo con ello la participación de más postores y no vulnerando el principio de Concurrencia, establecido en la Ley de Contrataciones.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 2.2.3. Literal: ANEXO N°1 Página: 79

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la observación presentada para el ítem N° 2, Apósito transparente adhesivo 6 cm x 7 cm, numeral 2.2.3 Control de Calidad, Tabla N° 2 Ensayos para el Control de Calidad de la Ficha de Homologación, se señala que habiendo sido ésta aprobada por el Ministerio de Salud con Resolución Ministerial N° 174-2021-MINSA y de acuerdo a lo estipulado en el literal b) del artículo 89° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que señala que "No pueden formularse consultas ni observaciones respecto del contenido de una ficha de homologación aprobada. Las consultas y observaciones que se formulen sobre el particular, se tienen como no presentadas", no procede la consulta, en ese sentido se da por no presentado.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 60

Consulta/Observación:

Del siguiente punto de las bases:

En caso que dichas pruebas no puedan ser realizadas a nivel nacional, se debe presentar constancia de imposibilidad otorgada por el Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud y por los laboratorios de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector de Salud.

Mediante Resolución Jefatural N° 277-2012-J-OPE/INS de fecha 16 de agosto de 2012, en la cual se aprobó el documento de la normativa REG-INS-026 ¿REGLAMENTO DE LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS Y AFINES DEL SECTOR SALUD¿

En la cual indican en el artículo 24-Subcontratación:

f) para los casos de solicitud de proforma de servicios entre los laboratorios de la RED esta debe de ser absuelta en un plazo de cuatro (04) días hábiles y ninguna debe quedar sin ser contestada.

g) En la proforma debe de especificar el día en que se entregará el resultado, considerando los días hábiles

h) Cuando el laboratorio de la RED no pueda atender la solicitud de contratación, deberá emitir una respuesta, especificando el motivo, que justifique, en un plazo máximo de 04 días hábiles.

En base a lo indicado en la normativa solicitamos al comité de selección modificar este punto de las bases y aceptar en base al REG-INS-026 ¿REGLAMENTO DE LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS Y AFINES DEL SECTOR SALUD¿, respecto a la SUBCONTRATACIÓN, solicitamos a la entidad que se acepte solo la presentación de la carta de imposibilidad presentada por el laboratorio responsable de los ensayos o del Instituto Nacional de Salud, en la cual se adjunte las respuestas de los diferentes laboratorios de la RED en la que indican la imposibilidad de realizar el ensayo.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 2.2.3. Literal: ANEXO N°1 Página: 80

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

Resolución Jefatural N° 277-2012-J-OPE/INS REG-INS-026

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.4.1 del numeral 4.4, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.1 Control de Calidad

(...)

En el caso que ninguno de los Laboratorios de la Red Oficial de Control de Calidad del MINSA pudiera realizar alguno de los ensayos de control de calidad exigidos en el numeral 4.4.2. Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de las presentes consideraciones generales, el proveedor deberá acreditarlo mediante carta emitida por los laboratorios de la Red. Esta exigencia se aplica en cada entrega que corresponda efectuar un control de calidad.

Por lo tanto, tal como lo señala las bases, en caso que ninguno de los Laboratorios de Red Oficial de Control de Calidad del MINSA pudiera realizar alguno de los ensayos del control de calidad, el proveedor deberá de acreditarlo mediante carta emitida por los laboratorios de la Red.

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 : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 61

Consulta/Observación:

Del siguiente punto:

Números de controles de calidad de los productos farmacéuticos para la adquisición de dispositivos Anexo N° 5: NÚMERO DE CONTROLES DE CALIDAD PARA LA ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES.

Observamos dichos puntos de las bases toda vez que dichas Pruebas, son repetitivas y costosas a ello las pruebas que se realizan a los productos tienen un plazo 21 días correspondientes, para la conformidad del muestreo Realizado vs las pruebas solicitadas del Producto. Sin medir las variaciones presentadas al contratista.

- ¿ Plazo de la importación y/o fabricación
- ¿ A ello contar con stock disponible para realizar las pruebas correspondientes
- ¿ Solicitar el muestreo del Producto teniendo en cuenta 21 días que toma para su conformidad del producto,
- ¿ Costos no contemplados con cada una de las Pruebas, la cual son realizadas por lotes

Por lo expuesto ante estas variables Solicitamos a la entidad considerar solo dos (2) controles. Asumiendo las variables, presentadas.

La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia.

Acápites de las bases : Sección: Anexos Numeral: 3.1. Literal: ANEXO N°05 Página: 67

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según lo dispuesto en el artículo 18 de la Ley N° 29459 ¿Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿, la cual dispondría que el control de calidad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios sería obligatorio, integral y permanente, a fin de garantizar la calidad de los productos.

Asimismo, en el sub numeral 7.2.4 del numeral 7.2 de los "Lineamientos sobre el Control de Calidad de los Recursos Estratégicos en Salud del CENARES" aprobado mediante Resolución Directoral N° 069-2021-CENARES-MINSA, señala: 7.2 DETERMINACIÓN DEL NÚMERO DE CONTROLES DE CALIDAD

(...)

7.2.4 En base al costo total estimado para la realización del control de calidad se determina la periodicidad y el número de controles de calidad, en función al número de entregas y cantidades programadas de RES, lo cual no debe exceder el 3% del valor estimado para la adquisición del RES.

Cabe señalar que, el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Por lo tanto, se da por aclarada la consulta sin admitir su petitorio.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 62

Consulta/Observación:

Del siguiente punto de las bases:

4.3.2.3 La orden de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato. Ello no emite la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.

Solicitamos al comité de selección modificar este punto de las bases debido a que por motivos internos de la entidad para la notificación de las ordenes de compra o por temas de cierres anulas (debido a que el numero de entregas superan el año de internamiento, generando devengados) ha generado retrasos en la notificación de las órdenes de compra lo cual genera retrasos tanto al inicio de la inspección del lote del mes correspondiente como de los despachos en los diferentes puntos de destino.

Por lo cual solicitamos al comité modificar el punto la responsabilidad al contratista o en su defecto especifique qué pasa en el caso que la Entidad no emite las Órdenes de Compra en el plazo de 15 días, sabiendo que el contratista NO puede internar mercadería sin una Orden de compra, o la Entidad aprobará el internamiento contando sólo con el Contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 4.3.2.3 **Literal:** III **Página:** 30

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 subnumeral 4.3.2.3 del numeral 4.3.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12 o hasta agotar el monto contratado, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato, (...)

PRIMERA ENTREGA:

(...)

4.3.2.3 La orden de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato. Ello no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.

Las órdenes de compra para la primera entrega será notificada por la Entidad, con una anticipación mínima de 15 días calendario, luego de suscrito el contrato. En el caso de cambio de periodo fiscal, la Entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

CENARES, tiene la finalidad de emitir oportunamente las ORDENES DE COMPRA, de modo que se garantice que el contratista pueda efectuar los internamientos dentro de los plazos establecidos.

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, se da por absuelta la consulta, sin aprobación de su petitorio.

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20197705249

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

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:12:27

Consulta: Nro. 63

Consulta/Observación:

Del siguiente punto:

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

Los pedidos de urgencia serán previamente coordinados y comunicados al proveedor en el momento en que se presenten; los cuales serán atendidos en un plazo no mayor a los días (10) días calendarios.

Dicho párrafo podría dar a entender que los pedidos de urgencia deben ser atendidos obligatoriamente por el contratista en el plazo máximo de días (10). Sin embargo, la Entidad no toma en cuenta que para Lima y Callao el contratista deberá realizar un procedimiento con 48 horas de anticipación, por otro lado, señalar qué pasaría con los productos que requieren control de calidad ya que dicho plazo sería muy corto para obtener dicho control y poder internar la mercadería.

En aras que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que, las entregas que respondan a pedidos de urgencia sean atendidas con un mayor plazo y sin contar con los controles de calidad ya que los plazos serían distintos a una entrega sucesiva.

Ampliar los plazos conforme a la disponibilidad del contratista de 10 a 20 días, y fijar un proceso y requisitos distintos a los solicitados en bases.

La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 4.3.2.9

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

Literal: III

Página: 30

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12 o hasta agotar el monto contratado, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.

(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá 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.

Al respecto, si bien indica presentar una consulta, pero del contenido se advierte que corresponde a una observación, en ese sentido, corresponde absolver en ese sentido. Si bien los productos no están sujetos para su ingreso a Control de Calidad; en aras de cumplir con el principio de Eficacia y Eficiencia, se ampliará el plazo a 20 días calendarios.

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

Se procederá a modificar el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, quedando de la siguiente manera:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12 o hasta agotar el monto

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

contratado, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.
(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá 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 veinte (20) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	19:12:27

Consulta: Nro. 64

Consulta/Observación:

Para el CENARES SIS - 5.1.5.

El contratista deberá solicitar a la Droguería de CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento de plazo de entrega.

Sabiendo la demora que se presenta en la notificación de las ordenes de compra por parte de la entidad y los tiempos de programación los cuales se dan vía correo electrónico a través de una cita con la DROGUERIA DE CENARES, para lo cual se requiere saber el ¿número de orden de compra¿.

Solicitamos, al comité de selección modificar este punto de las bases debido a la demora en la notificación de las ordenes y señalar que, la verificación técnica de los bienes a entregar sea con una anticipación mínima de 3 a 5 días calendarios al vencimiento de plazo de entrega.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.1.5 Literal: a Página: 36

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 subnumeral 5.1.5. del numeral 5.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES-SIS, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

- a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de entrega.
- b) La Dirección Técnica del CENARES, en un plazo no mayor de 02 días hábiles de recibida la solicitud, realizará la verificación técnica de los productos en las instalaciones del contratista. Asimismo, durante este proceso el contratista deberá entregar copia simple de los documentos señalados en literal a), b), c), d), e), f), g), h) e i) del numeral 5.1.1.

Al respecto, a la consulta sobre el subnumeral 5.1. de las condiciones de entrega, precisar que el plazo establecido en las Especificaciones Técnicas para solicitar la verificación técnica de los bienes a entregar es con una anticipación mínima de 30 días calendarios al vencimiento del plazo de entrega.

Finalmente, en el caso que existieran retrasos no imputables al contratista, la norma de contrataciones prevé mecanismos para la solicitud de ampliación de plazo.

Por lo tanto, se da por absuelta la consulta, sin aprobación de su petitorio

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20606062860

Nombre o Razón social : GEOMEDIC PERU E.I.R.L.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:51:38

Observación: Nro. 65

Consulta/Observación:

En la proforma de contrato se está solicitando CBPDyT para efectos de conformidad y este certificado solo es solicitado para productos farmacéuticos, no obstante, al estar convocándose el presente procedimiento de selección para dispositivos médicos NO CORRESPONDERÍA solicitar dicho requisito, en consecuencia se solicita retirar el CBDyT

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** V **Literal:** clausula12 **Página:** 57

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

DS 016-2011-SA y sus modificatorias / Art 2 de la ley de contrataciones

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.1. del numeral 5.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1. De las condiciones de entrega

(...)

5.1.1. En el Acto de Recepción de los bienes que formarán parte de la entrega, a fin de llevar a cabo recepción, el contratista deberá entregar en el almacén especializado de la Entidad o punto destino, copia simple de los documentos siguientes:

(...)

h) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT) y Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.

Asimismo, en el subnumeral 5.2.1. del numeral 5.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.2. Conformidad de los bienes

(...)

5.2.1. Calidad

(...)

f) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT) y Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.

Al respecto, señalamos que, se acoge la observación por lo tanto se modificará el literal h) del sub numeral 5.1.1. del numeral 5.1, y el literal f) del sub numeral 5.2.1. del numeral 5.2. 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:

Se procederá a modificar el literal h) del subnumeral 5.1.1 del numeral 5.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

h) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) y Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda..

Además se procederá a modificar el literal f) del subnumeral 5.2.1 del numeral 5.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

f) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT) y Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.

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

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

Ruc/código : 20263368992

Nombre o Razón social : CYMED MEDICAL SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:20:50

Consulta: Nro. 66

Consulta/Observación:

DEL CAPITULO III ¿ Requerimiento de la página 29 a las bases administrativa que solicitan:

ITEM N°1: Apósito transparente adhesivo 10cm x 12cm

ITEM N°2: Apósito transparente adhesivo 6cm x 7cm

4.1 LOGOTIPO

Envase Inmediato
Estado Peruano
Prohibido su venta

Envase Mediato
Estado Peruano
AS HOMOLOGACIÓN N XX ¿ 2023-CENARES/MINSA
PROHIBIDA SU VENTA

Nuestro producto presenta envase inmediato y mediato; de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario y aprobado por DIGEMID.

De acuerdo a las bases referente al LOGOTIPO impreso con INYECTOR a los envases mediato e inmediato según lo mencionado en el Registro Sanitario.

Sin embargo, al efectuar el inyectado del LOGOTIPO al producto como envase inmediato, perdería el sellado hermético del sistema de seguridad de la caja que mantiene la integridad del producto. Ese sello viene de fábrica cumpliendo la función de seguridad.

Consultamos al comité y al área usuaria: ¿si aceptaría el inyectado en la caja más no en la bolsa (envase inmediato) que contiene el producto?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Cap. III **Literal:** **Página:** 29

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

NO APLICA

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

(...)

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 inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta.

Ante lo indicado, en párrafo precedente de las bases, el contratista o fabricante debe 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 inmediato, a fin de que este rotulado no sea considerado.

Por lo tanto, se da por absuelta la consulta, sin aprobación de su petitorio

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-Homologacion-SM-2-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTROS PRODUCTOS, COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - MINSA - MINDEF - INPE - (09 ITEMS)

null