

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

"El presente proceso solicita como documentación en la forma de pago y de cumplimiento de especificaciones técnicas del bien. Copia de certificado de análisis, este requerimiento se deduce que es independiente de la documentación a presentar en la forma de pago, por lo tanto se puede adjuntar cualquier lote de bien, hasta que sea aplicable las especificaciones del bien en relación a la forma de pago que correspondería al lote del bien a entregar. Por lo expuesto solicito amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria ACLARAR este punto."

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: II, III Literal: 2.5/3.1 6 Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que la ejecución contractual se debe adjuntar la copia del certificado de análisis o documento equivalente del lote a entregar, por lo tanto el lote indicado debe coincidir con el lote del producto entregado.

Entiendase como documento equivalente a: Certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de Extracción de ácidos nucleicos y del kit de Secuenciamiento del genoma completo de SARS - COV 2, emitido por el fabricante.

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

Debería decir:

Copia simple del certificado de análisis o Certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de extracción de ácidos nucleicos y del Kit de Secuenciación del genoma completo de SARS-CoV-2, debe ser emitido por el fabricante, en el que señalen la siguiente información: nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

"El presente proceso solicita como documentación a entregar en la forma de pago y para acreditar el cumplimiento de especificaciones técnicas, como parte de la oferta: la presentación de certificado de analisis o documento equivalente , el mismo que deberá contener información específica. Si el producto no esta sujeta a registro sanitario las diferentes entidades reguladoras de diferentes paises, no establecen la información que debe contener el certificado de analisis o documento equivalente. Para ellos bastara con que confirmen a traves de la firma de los responsables de calidad que el bien esta conforme para ser comercializado en los diferentes mercados.

Por lo expuesto solicito amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria ACEPTAR, la emisión de los certificados de analisis o documento equivalente, tal como es emitido por el fabricante."

Acápite de las bases : Sección: General

Numeral: II

Literal: 2.5

Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el certificado de analisis o certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de Extracción de ácidos nucleicos y del kit de Secuenciamiento del genoma completo de SARS - COV 2, debe ser emitido por el fabricante, los mismos que deben contener la siguiente información: Nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

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

Deberia decir:

Copia simple del certificado de análisis o Certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de extracción de ácidos nucleicos y del Kit de Secuenciación del genoma completo de SARS-CoV-2, debe ser emitido por el fabricante, en el que señalen la siguiente información: nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - EQUIPO PARA EXTRACCIÓN DE ARN

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo es bajo, por lo que su valor de corriente es bajo, menor a 6 A. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 0.1-15 A, entre 50-60 Hz)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estandar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - EQUIPO PARA EXTRACCIÓN DE ARN

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo es bajo, por lo que su valor de corriente es bajo y en algunas ocasiones no se indica. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante))", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - TERMOCICLADOR PARA PCR CONVENCIONAL

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - MINI CENTRIFUGA DE PLACAS

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo es bajo, por lo que su valor de corriente es bajo, menor a 6 A. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 0.1-15 A, entre 50-60 Hz)""", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - AGITADOR DE TUBOS DE 1.5 ML

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - MINI CENTRIFUGA DE TUBOS DE 1.5 ML

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - COMPUTADOR

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante) """, permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20160056062	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	BELOMED S.R.L.	Hora de envío :	16:15:12

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - Fluorómetro para cuantificar ácidos nucleicos
Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estandar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - Agitador de Placa

Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 6-15 A, entre 50-60 Hz)

Se menciona que las características de los equipos dependen de su diseño y estos a su vez dependen de cada fabricante. Se menciona que hay equipos cuyo consumo no es tan alto y en algunas ocasiones no se indica su corriente. En base a lo expuesto, se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Compatible con el suministro estándar nacional (220 V a 240 V de CA, entre 50-60 Hz, 0.1-15 A (opcional su indicación en base a fabricante)"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el equipo debe ser compatible con el suministro estándar nacional y de acuerdo a la tecnología ofertada, en caso no sea compatible el proveedor deberá proporcionar los accesorios necesarios para el adecuado funcionamiento del equipo

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato

h)Acreditación del Personal Clave-Supervisor de la instalación . Titulo Profesional de Ingeniería eléctrica o ingeniería de sistemas o ingeniería electrónica. Certificado de capacitación de la casa matriz del equipo principal - Secuenciador y del equipo complementario - Equipo de extracción ARN viral ofertado con un mínimo de 12 horas.

Se debería de tener en consideración que la información que refleja los certificados o constancias de capacitación para el personal no necesariamente mencionan horas, en algunos casos mencionan días de capacitación. En base a lo expuesto consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Certificado de capacitación de la casa matriz del equipo principal - Secuenciador y del equipo complementario - Equipo de extracción ARN viral ofertado con un mínimo de 12 horas o mínimo un día"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAP II **Literal:** 2.3 **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que la normativa ha establecido en su Directiva N°001-2019-OSCE, en el cual aprueban las Bases Estandar, los lineamientos que debe contener en este caso en particular las Capacitaciones como requisitos de calificación, el mismo que contempla el minimo de horas como requisito obligatorio.

Asimismo, la cantidad de horas requerida obedece para asegurar idoneidad de la persona encargada de la instalación.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Documento de las características técnica (brochure, folletería , hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayado las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 Literal c.2 Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones.

Se debería de tener en consideración que la información de fabricante normalmente se encuentra expuesta en brochure, folletería, hojas técnicas, catálogos; sin embargo, hay algunas ocasiones en que la información que es más específica se encuentra reflejado en manual del equipo o en cartas o documentos emitidos por el fabricante. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Documento de las características técnica (brochure, folletería , hojas técnicas, catálogos, manual del equipo o carta o documento emitido por el fabricante) de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayado las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 Literal c.2 Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones."" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: 2.2 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente, a fin de obtener la mayor participación de postores, por lo que, se agregará en las Bases Integradas.

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

Dice:

Documento de las características técnica (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso, , subrayando las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 literal c.2. CARACTERÍSTICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA 2304 DETERMINACIONES.

Debe decir:

Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas, catálogos o manual) emitidos por el fabricante de el/los equipo/sen cesión en uso, subrayando las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 literal c.2. CARACTERÍSTICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA 2304 DETERMINACIONES.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Copia simple de Certificado de manufactura o documento similar que indique que los equipos en cesión en uso cumplen con las especificaciones esperadas luego de su fabricación

Se debería de tener en consideración que hay diferente tipo de documentación disponible para los equipos y que la documentación disponible depende de cada fabricante. Teniendo en consideración que los ítems principales son el equipo Secuenciador y el equipo de extracción, el requerimiento de Certificado de manufactura o documento similar debería de ser para estos. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Copia simple de Certificado de manufactura o documento similar que indique que los equipos en cesión en uso (Secuenciador Genómico, Equipo de Extracción de ARN) cumplen con las especificaciones esperadas luego de su fabricación"" , permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que, en las bases se ha solicitado "Copia simple de Certificado de manufactura o carta o declaración jurada del equipo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN que indique que cumplen la antigüedad requerida y con las especificaciones esperadas luego de su fabricación", sin embargo a fin de acreditar la antigüedad del equipo y de las especificaciones técnicas esperadas, se suprimirá los documentos como carta o declaración jurada, toda vez que dicho documentos no acreditan de manera fehaciente la antigüedad y las especificaciones técnicas esperadas.

Por lo que no es posible aceptar lo señalado por el proveedor.

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

Dice:

Como parte de la ejecución contractual

Copia simple de Certificado de manufactura o carta o declaración jurada del equipo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN que indique que cumplen la antigüedad requerida y con las especificaciones esperadas luego de su fabricación.

Debe Decir:

Copia simple de Certificado de manufactura del equipo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN que indique que cumplen la antigüedad requerida y con las especificaciones esperadas luego de su fabricación.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

""Acerca de los instrumentos de medición (micropipetas) deberán ser nuevos y con calibración de fábrica según los rangos señalados en el listado de INSTRUMENTOS NECESARIOS PARA EL PROCESAMIENTO DE LAS MUESTRAS PARA SECUENCIAMIENTO, indicado en el Numeral 6 literal c.2.""

Se debería de tener en consideración que hay diferente tipo de documentación disponible para los instrumentos de medición y que la documentación disponible depende de cada fabricante. Con base en lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Certificado de Calidad"" emitido por fábrica que garantiza el cumplimiento de los parámetros de rendimiento ofrecidos para las micropipetas y el cumplimiento de los valores de error aleatorio y error sistemático relevantes para todo proceso de laboratorio que implique la manipulación de microvolúmenes, y, adicionalmente una calibración realizada por un laboratorio local que se encuentre certificado por INACAL."

Acápate de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 3.1 **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el requerimeinto estipula que se aceptará "Certificado de calibración o certificado de manufactura o documento similar de fabrica para las micropipetas". En ese sentido, lo requerido por el proveedor se encuentra dentro del documento similar de fabrica, por lo que, se aceptará dicha consulta.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

""EQUIPO COMPLEMENTARIO - TERMOCICLADOR PARA PCR CONVENCIONAL. Permite realizar los ciclos de temperatura necesarios para la amplificación de fragmentos por Reacción en Cadena de la Polimerasas (PCR) y transcripción reversa (RT), de acuerdo al protocolo del kit ofertado""

Con referencia a este equipo complementario, los diferentes fabricantes han realizado ensayos de validación que concluyen con la recomendación de los equipos que permiten la realización de protocolos de NGS con la calidad óptima que el procesamiento requiere. En el caso de algunas tecnologías de secuenciación por NGS, los fabricantes admiten equipos de termociclación equivalentes que no necesariamente van a cumplir con todas las características listadas pero que mantienen el alto rendimiento requerido (específicamente en los valores de: precisión de 0.25 °C, uniformidad de temperatura de 0.5 °C). Con base en lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria por la aceptación de equipos recomendados y/o permitidos por el protocolo del fabricante para la aplicación objetivo de este proceso de licitación."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que los rangos de precisión y uniformidad de los equipos complementarios deben de estar de acuerdo a la tecnología ofertada.

Se acepta la sugerencia del proveedor, por lo que agregará en las bases integradas, a fin de obtener mayor participación de postores.

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

Dice:

Uniformidad de temperatura: entre 0.1 a 0.2 °C.

Presición: entre 0.1 a 0.2 °C.

Debe decir:

Uniformidad de temperatura: entre 0.1 a 0.5 °C o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Precisión: entre 0.1 a 0.5 °C o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

""EQUIPO COMPLEMENTARIO - TERMOCICLADOR PARA PCR EN TIEMPO REAL. Descripción: Permite realizar los ciclos de temperatura necesarios de una Reacción en Cadena de la Polimerasa acoplada a transcripción reversa (RT-PCR) en tiempo real, además para realizar reacciones de secuenciamiento""

Con referencia a este equipo complementario, los diferentes fabricantes han realizado ensayos de validación que concluyen con la recomendación de los equipos que permiten la realización de protocolos de NGS con la calidad óptima que el procesamiento requiere. En el caso de algunas tecnologías de secuenciación por NGS, los fabricantes admiten equipos de termociclación en tiempo real equivalentes que no necesariamente van a cumplir con todas las características listadas pero que mantienen el alto rendimiento requerido (específicamente en los valores de: máxima rampa de velocidad de 6.5 °C). Con base en lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria por la aceptación de equipos recomendados y/o permitidos por el protocolo del fabricante para la aplicación objetivo de este proceso de licitación."

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los rangos de velocidad de rampa de los equipos complementarios deben de estar de acuerdo a la tecnología ofertada. Se acepta la sugerencia del proveedor.

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

Dice:
Máxima rampa de velocidad: entre 2 a 5 °C/s.

Debe decir:
Velocidad máxima de rampa: entre 2 a 6.5 °C/s o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

""EQUIPO COMPLEMENTARIO - MINI CENTRÍFUGA DE PLACAS. Descripción: Permite centrifugar muestras en placas PCR o microplacas""

Con referencia a este equipo complementario, los diferentes fabricantes han realizado ensayos de validación que concluyen con la recomendación de los equipos que permiten la realización de protocolos de NGS con la calidad óptima que el procesamiento requiere. En el caso de algunas tecnologías de secuenciación por NGS, los fabricantes admiten equipos minicentrífugas de placas variadas que no necesariamente van a cumplir con todas las características listadas pero que mantienen el alto rendimiento requerido (específicamente en los valores de: intervalo de velocidad: máxima velocidad de 2550 rpm al cierre de la tapa). Con base en lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria por la aceptación de equipos recomendados y/o permitidos por el protocolo del fabricante para la aplicación objetivo de este proceso de licitación."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los rangos de velocidad de los equipos complementarios deben de estar de acuerdo a la tecnología ofertada. Se acepta la sugerencia del proveedor.

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

Dice:
Intervalo de velocidad: 300 - 2500 rpm.

Debe decir:
Intervalo de velocidad: 300 - 2550 rpm o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

"Para el presente proceso solicitan:

Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipos en cesión en uso, subrayando las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 Literal c.2 CARACTERISTICAS DE LOS EQUIPOS EN CESION DE USO PARA 2304 DETERMINACIONES. Consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria si aceptarían además una carta del fabricante donde se indique el cumplimiento de alguna característica / requerimiento técnico, ya que es posible que existan detalles técnicos muy específicos que normalmente no se encuentran en una folletería o en un manual de usuario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAP II **Literal:** 2.2.1.1.g **Página:** 18
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que no se aceptó carta de fabricante, toda vez, que las características solicitadas son generales, el mismo que no contiene ninguna característica específica, asimismo, se confirma que durante la indagación de mercado, se ha obtenido pluralidad de proveedores que cumplen con la totalidad de las especificaciones técnicas, por otro lado, la carta de fabricante, no garantiza la acreditación de manera fehaciente.

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

Dice:
Documento de las características técnica (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso.

Debe decir:
Documento de las características técnica (brochure, folletería, hojas técnicas, catálogos, manual) emitido por el fabricante de el/los equipo/s en cesión en uso

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

"En el presente proceso solicitan:

Numeral 6.b: Kit de extracción de ARN viral a partir de muestras de hisopado nasal y/o faríngeo en medio de transporte.

Numeral 6.c.2: Equipo complementario: Extractor de ARN: Permite extraer ARN de muestra: hisopado nasal y faríngeo en medio de transporte viral. Equipo para la extracción de ARN viral en formato de placa a partir de muestras de hisopado nasal y faríngeo

Solicitamos al comité especial aclarar si en todos los puntos donde se indica el término *nasal* y el término *faríngeo* se solicita un kit/equipo que permita una extracción a partir de muestras de hisopados *nasofaríngeos* que es el término que se aplica de forma común para este tipo de ensayos.

Caso contrario, por favor confirmar si lo que se solicita es un kit/equipo que permita extracción a partir de hisopados nasales y/o faríngeos (orofaríngeos).

"

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1/ 6.c2

Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el requerimiento señala que el kit de extracción de ARN viral a partir de muestras de "hisopado nasal y/o faríngeo", acorde con el procedimiento diagnóstico para SARS-CoV-2.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

"En el presente proceso solicitan un equipo complementario-equipos para extracción de ARN con la siguiente característica:

La cantidad de equipos para extracción de ARN viral debe garantizar la producción mínima solicitada (32 determinaciones por lote de extracción).

Nuestra representada cuenta con un sistema que permite la extracción desde 1 hasta 12 muestras por corrida en menos de 30min, logrando un total de 36 determinaciones en menos de 2 horas. Gracias a su corto tiempo de procesamiento permite realizar varias extracciones al día. Asimismo, le otorga mayor flexibilidad al área usuaria ya que es posible realizar una menor cantidad de reacciones sin perder reactivos.

Consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria si aceptarían también nuestra opción permitiendo mayor participación de postores.

"

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1/ 6.c2

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el requerimiento especifica que el equipo de extracción debe tener una capacidad mínima de 32 muestras por lote. Esto permite minimizar el número de procesos semanales, ahorrando recursos de horas hombre.

Si bien es cierto que el tiempo de proceso puede ser corto también se debe considerar el tiempo necesario para la preparación de las muestras y equipo.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062
Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023
Hora de envío : 16:15:12

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

"Como documento obligatorio en el literal i) indica lo siguiente:

Declaración Jurada de compromiso en donde indique cada característica requerida de los accesos y complemento de cada equipo de cesión de uso, tanto del principal y complementario.

Observamos que no detalla textualmente que a que se refiere la Declaración jurada, debiendo ser al Compromiso de entrega. Asimismo observamos error en la palabra ""acceso"" debiendo ser accesorios.

Por lo que solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria que aclare, se agregue y/o se corrija el literal i) debiendo ser: Declaración jurada de compromiso de ENTREGA donde indique cada característica requerida de los accesorios y complementos de cada equipo de cesión de uso, tanto del principal y complementarios.

"

Acápite de las bases : Sección: General

Numeral: CAP II

Literal: I

Página: 18

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

Artículo 2: c) Transparencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación, haciéndose la precisión, que el párrafo presenta un error tipográfico. Se corregirá en las bases integradas

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

Dice: Declaración Jurada de compromiso de entrega en donde indique cada característica requerida de los accesos y complemento de cada equipo de cesión de uso, tanto del principal y complementario.

Debe decir: Declaración Jurada de compromiso en donde indique cada característica requerida de los accesorios y complemento de cada equipo de cesión de uso, tanto del principal y complementario.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

"En el presente proceso solicitan una mini-centrífuga de placas con la siguiente característica:

Intervalo de velocidad 300-2500rpm

Durante todo el flujo de trabajo para la secuenciación se debe contar con equipos de centrífuga pequeños, denominados comúnmente *spin* o *minispin* donde se procesa la placa para reunir el contenido en el fondo de los pocillos. Para lograr esto solamente es importante contar con una centrífuga a velocidad máxima en un corto tiempo de corrida. Por lo tanto, tener un intervalo de velocidad no es necesario para el procesamiento.

Consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar también una centrífuga de placas con velocidad máxima de 2550rpm y/o de acuerdo al protocolo del kit permitiendo así un correcto flujo de trabajo con la tecnología que se va a ofrecer.
"

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1/ 6.c2

Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los rangos de velocidad de los equipos complementarios deben de estar de acuerdo a la tecnología ofertada. Se acepta la sugerencia del proveedor.

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

Dice:

Intervalo de velocidad: 300 - 2500 rpm.

Debe decir:

Intervalo de velocidad: 300 - 2550 rpm o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20160056062	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	BELOMED S.R.L.	Hora de envío :	16:15:12

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

"En el presente proceso solicitan una mini-centrífuga de tubos de 1.5ml con la siguiente característica:

Intervalo de velocidad mínima de 300rpm

Durante todo el flujo de trabajo para la secuenciación se debe contar con equipos de centrífuga pequeños, denominados comúnmente *spin* o *minispin* donde se procesan los tubos para reunir el contenido en el fondo del mismo. Para lograr esto solamente es importante contar con una centrífuga a velocidad máxima en un corto tiempo de corrida. Por lo tanto, tener un intervalo de velocidad no es necesario para el procesamiento.

Consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria aceptar también una centrífuga de placas con velocidad máxima de 6500rpm y/o de acuerdo al protocolo del kit que se va a brindar permitiendo así un flujo de trabajo acorde a la tecnología ofertada por nuestra representada.

"

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 3.1/ 6.c2 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere un equipo con una velocidad minima de 300 rpm, si el proveedor ofrece un equipo con mayores velocidades esta incluido en la especificación. Además, se indica en el literal c.2 Cantidad de Equipos en cesion en uso "Estos equipos complementarios serian opcionales de acuerdo al protocolo del kit y reactivos ofertados y/o la tecnología propuesta" que hace precisión a las características de la tecnología ofertada por el proveedor

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20160056062	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	BELOMED S.R.L.	Hora de envío :	16:15:12

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Secuenciador Genómico
Accesorios y complementos
UPS On-Line que permita una autonomía mínima de 15 minutos en caso sea recomendable para el equipo mencionado.

Se debería de tener en consideración que la potencia de cada equipo varía dependiendo del fabricante y que esta hará que la capacidad del UPS a ofertar que cumpla con la autonomía varíe por equipo. Estos calculos son realizados por personal de Ingeniería Titulado. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria que acepte alternativamente que el sustento para este requerimiento sea ""Documento/Informe Técnico emitido por personal de ingeniería de la empresa postora para calculo de UPS"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** 3.1 **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere en el literal c.2 Accesorios y complementos: "Debe incluir todos los accesorios necesarios de acuerdo al protocolo propuesto" que hace precisión que cada protocolo propuesto por el proveedor debe incluir los accesorios necesarios para la ejecución de este. La capacidad del UPS debe de estar de acorde con el equipo ofertado.

Asimismo, se ha solicitado que para los accesorios y complementos de cada equipos, estos deban ser acreditado el cumplimiento a través de una declaración jurada, como es en este accesorio particular.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Equipo para Extracción de ARN

Accesorios y complementos

UPS On-Line que permita una autonomía mínima de 15 minutos en caso sea recomendable para el equipo mencionado.

Se debería de tener en consideración que la potencia de cada equipo varía dependiendo del fabricante y que esta hará que la capacidad del UPS a ofertar que cumpla con la autonomía varíe por equipo. Estos calculos son realizados por personal de Ingeniería Titulado. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria que acepte alternativamente que el sustento para este requerimiento sea ""Documento/Informe Técnico emitido por personal de ingeniería de la empresa postora para calculo de UPS"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere en el literal c.2 Accesorios y complementos: "Debe incluir todos los accesorios necesarios de acuerdo al protocolo propuesto" que hace precisión que cada protocolo propuesto por el proveedor debe incluir los accesorios necesarios para la ejecución de este. La capacidad del UPS debe de estar de acorde con el equipo ofertado.

Asimismo, se ha solicitado que para los accesorios y complementos de cada equipos, estos deban ser acreditado el cumplimiento a través de una declaración jurada, como es en este accesorio particular.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Termociclador para PCR Convencional

Accesorios y complementos

UPS On-Line que permita una autonomía mínima de 15 minutos en caso sea recomendable para el equipo mencionado.

Se debería de tener en consideración que la potencia de cada equipo varía dependiendo del fabricante y que esta hará que la capacidad del UPS a ofertar que cumpla con la autonomía varíe por equipo. Estos calculos son realizados por personal de Ingeniería Titulado. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria que acepte alternativamente que el sustento para este requerimiento sea ""Documento/Informe Técnico emitido por personal de ingeniería de la empresa postora para calculo de UPS"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere en el literal c.2 Accesorios y complementos: "Debe incluir todos los accesorios necesarios de acuerdo al protocolo propuesto" que hace precisión que cada protocolo propuesto por el proveedor debe incluir los accesorios necesarios para la ejecución de este. La capacidad del UPS debe de estar de acorde con el equipo ofertado.

Asimismo, se ha solicitado que para los accesorios y complementos de cada equipos, estos deban ser acreditado el cumplimiento a través de una declaración jurada, como es en este accesorio particular.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Termociclador para PCR en Tiempo Real

Accesorios y complementos

UPS On-Line que permita una autonomía mínima de 15 minutos en caso sea recomendable para el equipo mencionado.

Se debería de tener en consideración que la potencia de cada equipo varía dependiendo del fabricante y que esta hará que la capacidad del UPS a ofertar que cumpla con la autonomía varíe por equipo. Estos calculos son realizados por personal de Ingeniería Titulado. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria que acepte alternativamente que el sustento para este requerimiento sea ""Documento/Informe Técnico emitido por personal de ingeniería de la empresa postora para calculo de UPS"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere en el literal c.2 Accesorios y complementos: "Debe incluir todos los accesorios necesarios de acuerdo al protocolo propuesto" que hace precisión que cada protocolo propuesto por el proveedor debe incluir los accesorios necesarios para la ejecución de este. La capacidad del UPS debe de estar de acorde con el equipo ofertado.

Asimismo, se ha solicitado que para los accesorios y complementos de cada equipos, estos deban ser acreditado el cumplimiento a través de una declaración jurada, como es en este accesorio particular.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Hora de envío : 16:15:12

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

Congelador Vertical de Laboratorio

Accesorios y complementos

UPS On-Line que permita una autonomía mínima de 15 minutos en caso sea recomendable para el equipo mencionado.

Se debería de tener en consideración que la potencia de cada equipo varía dependiendo del fabricante y que esta hará que la capacidad del UPS a ofertar que cumpla con la autonomía varíe por equipo. Estos calculos son realizados por personal de Ingeniería Titulado. En base a lo expuesto, consultamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria que acepte alternativamente que el sustento para este requerimiento sea ""Documento/Informe Técnico emitido por personal de ingeniería de la empresa postora para calculo de UPS"", permitiendo mayor pluralidad de postores."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que se requiere en el literal c.2 Accesorios y complementos: "Debe incluir todos los accesorios necesarios de acuerdo al protocolo propuesto" que hace precisión que cada protocolo propuesto por el proveedor debe incluir los accesorios necesarios para la ejecución de este. La capacidad del UPS debe de estar de acorde con el equipo ofertado.

Asimismo, se ha solicitado que para los accesorios y complementos de cada equipos, estos deban ser acreditado el cumplimiento a través de una declaración jurada, como es en este accesorio particular.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20160056062

Nombre o Razón social : BELOMED S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 16:29:07

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

"En el presente proceso requieren se cumpla con el siguiente requerimiento:

""Acerca de los instrumentos de medición (micropipetas) deberán ser nuevos y con calibración de fábrica según los rangos señalados en el listado de INSTRUMENTOS NECESARIOS PARA EL PROCESAMIENTO DE LAS MUESTRAS PARA SECUENCIAMIENTO, indicado en el Numeral 6 literal c.2.""

Se debería de tener en consideración que hay diferente tipo de documentación disponible para los instrumentos de medición y que la documentación disponible depende de cada fabricante. Con base en lo expuesto, consultamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria aceptar alternativamente ""Certificado de Conformidad"" emitido por fábrica que garantiza el cumplimiento de los parámetros de rendimiento ofrecidos para las micropipetas y el cumplimiento de los valores de error aleatorio y error sistemático relevantes para todo proceso de laboratorio que implique la manipulación de microvolúmenes, y, adicionalmente una calibración realizada por un laboratorio local que se encuentre certificado por INACAL."

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** 3.1 **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El requerimiento estipula que se aceptará "Certificado de calibración o certificado de manufactura o documento similar de fabrica para las micropipetas". Sin perjuicio a ello, queda a potestad del contratista presentar documentación adicional que no es requerida.

Ante la consulta formulada, el Certificado de Conformidad emitido por fabrica, se encuentra dentro del documento similar de fabrica, señalado en las bases, por lo que, será aceptado.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20524800510

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.

Hora de envío : 17:19:08

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

En virtud de los principios de Libertad de concurrencia y participación b) Igualdad de trato y oportunidades c) Transparencia e) Competencia efectiva y justa, solicitamos al Comité de Selección en consulta con el area usuaria pueda permitir presentar adicionalmente documentación emitida por el Fabricante, ya sean folletos, informes técnicos y/o cartas, para aquellas características que no estén contenidas en los insertos o manual de instrucciones de uso emitido por el fabricante.

Acápite de las bases : Sección: General

Numeral: 2.2.1.1.

Literal: III

Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que no se aceptó carta de fabricante, toda vez, que las características solicitadas son generales, el mismo que no contiene ninguna característica específica, asimismo, se confirma que durante la indagación de mercado, se ha obtenido pluralidad de proveedores que cumplen con la totalidad de las especificaciones técnicas, por otro lado, la carta de fabricante, no garantiza la acreditación de manera fehaciente.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	17:19:08

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

En virtud de los principios de Libertad de concurrencia y participación b) Igualdad de trato y oportunidades c) Transparencia solicitamos al Comité de Selección en consulta con el area usuaria pueda precisar de manera clara y detallada las características tecnicas que deben ser sustentadas con documentos (brochure, folleteria, hojas tecnicas o catalogos) emitidos por fabricante, y cuales características con Declaración Jurada de postor y/o fabricante, debido a que algunos de los accesorios son generalmente provistos por el postor y no el fabricante, ello requiere quedar claro para evitar vicios de nulidad al presente proceso.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1. Literal: III Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que los accesorios y complementos de los equipos de cesión, tanto de los equipos principales y complementarios, serán acreditado mediante declaración jurada.

Asimismo, lo equipos que deben ser acreditados fehacientemente, son:

- SECUENCIADOR GENOMICO (01).
- EQUIPO PARA EXTRACCIÓN DE ARN (01).
- TERMOCICLADOR PARA PCR CONVENCIONAL* (02).
- TERMOCICLADOR PARA PCR EN TIEMPO REAL*(01).
- FLUORÓMETRO PARA CUANTIFICAR ACIDOS NUCLEICOS* (01).
- COMPUTADOR (02).
- MINI CENTRÍFUGA DE PLACAS* (01).
- AGITADOR DE TUBOS DE 1.5 ML* (01).
- MINI CENTRÍFUGA DE TUBOS DE 1.5 ML* (01).
- AGITADOR DE PLACA* (01).
- CONGELADOR VERTICAL DE LABORATORIO (01).
- REFRIGERADORA/CONGELADORA VERTICAL DE LABORATORIO (01).

(*) Estos equipos complementarios serian opcionales de acuerdo al protocolo del kit y reactivos ofertados y/o la tecnología propuesta

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO II - DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

j) Declaración jurada de los instrumentos necesarios para el procesamiento de las muestras como su accesorio, en donde indique que cuenta con el certificado de calibración o certificado de manufactura o documento similar de fábrica de los instrumentos (micropipetas).

Consulta:

¿Podría el Comité de Selección precisar que un documento similar es el certificado de control de calidad?

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** j) **Página:** 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el requerimiento especifica que se aceptará "Certificado de Calibración o certificado de manufactura o documento similar de fabrica", si el Certificado de Calidad cumple con indicar la conformidad de la micropipeta fabricada dentro de los parametros esperados sera tomado como valido.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Observación: Nro. 34

Consulta/Observación:

Antecedentes:
CAPITULO II - DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION
2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS
2.2.1. Documentación de presentación obligatoria
2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta
g) PARA LOS EQUIPOS EN CESION EN USO
- Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos) de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayando las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 Literal c.2. CARACTERISTICAS DE LOS EQUIPOS EN CESION DE USO PARA 2304 DETERMINACIONES.
Observación:
Uno de los equipos complementarios que solicitan es COMPUTADOR y cuyas características se encuentran en los folios 26 y 27 de las bases administrativas. Al respecto, este equipo es de compra local y por lo tanto no se cuenta con brochure, folletería, hojas técnicas o catálogos pues no se cuenta con un vínculo comercial directo con los proveedores del mercado local; es necesario mencionar también que la marca y/o modelo de una computadora está sujeta a su disponibilidad en el mercado, no siendo posible adquirir dicho equipo antes de presentar una oferta, pues ello implicaría realizar una inversión previa sin tener la certeza de ser adjudicado. Por lo antes expuesto, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien aceptar que para sustentar las características técnicas del COMPUTADOR puedan ser sustentadas con una declaración jurada del postor.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: g) Página: 18

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación planteada, toda vez que no se ha vulnerado alguna normativa vigente, asimismo, el requerimiento especifica que para los equipos en cesion de uso el proveedor debe adjuntar un "Documento de las características técnicas (brochure, folletería, hojas técnicas , catálogos o manual) emitidos por el fabricante de el/los equipo/s en cesión en uso, subrayando las características o condiciones que acrediten los requerimientos técnicos mínimos señalados en el Numeral 6 literal c.2. CARACTERÍSTICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA 2304 DETERMINACIONES". los mismo que deben ser acreditados de manera fehaciente para su evaluación respectiva.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Hora de envío : 18:24:21

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO II - DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION

2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

g) PARA LOS EQUIPOS EN CESIION EN USO

- Informe (o su equivalente) que acredite que los equipos secuenciador genómico y equipo automatizado para extracción de ARN han sido verificados con muestras humanas. El citado documento podrá ser emitido por la casa matriz y/o contratista (refrendado con un especialista profesional de las ciencias biológicas, Biólogo Molecular o similares). Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Consulta:

¿Podría el Comité de Selección precisar que en caso el informe (o su equivalente) solicitado sea emitido por la casa matriz, no es necesario que sea refrendado por un especialista profesional y solo en el caso de que este documento sea emitido por el contratista deberá estar refrendado?

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: II

Literal: g)

Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que si el informe (o su equivalente) solicitado sea emitido por la casa matriz, no es necesario que sea refrendado por un especialista profesional, y solo en el caso de que este documento sea emitido por el contratista deberá estar refrendado por un especialista profesional de las ciencias biológicas, Biólogo Molecular o similares, se mejorara la redacción en las bases integradas.

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

Debe decir:

- Informe (o su equivalente) que acredite que los equipos secuenciador genómico y equipo automatizado para extracción de ARN han sido verificados con muestras humanas. El citado documento podrá ser emitido por la casa matriz o por el contratista, en caso sea emitido por el contratista deb estar refrendado con un especialista profesional de las ciencias biológicas, Biólogo Molecular o similares. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Hora de envío : 18:24:21

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

b) Características del bien:

Característica:

Consumibles de kit:

- Puntas o tips con filtro, tubos descartables, placas de PCR descartables, placas de fondo hondo descartables, tapas de placas, reservorios descartables, entre otros de acuerdo a la cantidad de determinaciones solicitada. Los kits y consumibles deben ser compatibles con los equipos en cesión a ser ofertados.

Consulta:

Considerando que los consumibles son distintos del kit principal y son de diversas marcas, ¿podría considerar el comité aceptar una carta emitida por el fabricante del consumible o declaración jurada emitida por el postor para sustentar la compatibilidad de los consumibles con los equipos en cesión?

Acápite de las bases : Sección: Específico

Numeral: III

Literal: b)

Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aceptara Declaración Jurada que indique que los consumibles son compatibles con el equipo en cesión en uso.

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

Se incluye el la seccion 6.d

- Copia simple de información técnica o Declaración Jurada que indique que los consumibles son compatibles con el equipo en cesión en uso.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Observación: Nro. 37

Consulta/Observación:

Antecedentes:
CAPITULO III - REQUERIMIENTO
3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS
6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS
b) Características del bien:

Documentos:
- Copia simple de Certificado de Manufactura o documento similar que indique que los equipos en cesión en uso cumplen con las especificaciones esperadas luego de su fabricación.

Observación:
- Solicitamos que el certificado de manufactura solicitado como documento corresponda únicamente secuenciador genómico y equipo de extracción de ARN, a efectos de que sea congruente con lo indicando en el folio 24 de las bases administrativas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: b) Página: 23

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación. como se indica en el literal 6.d. Documentación de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de características técnicas , la copia simple del Certificado de manufactura le corresponde al equipo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN que indique que cumple la antigüedad requerida y con las especificaciones esperadas luego de su fabricación.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 18:24:21

Observación: Nro. 38

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

c) Kit de secuenciamiento genómico de ARN viral por secuenciamiento de nueva generación para virus SARS-CoV-2

c.1. Características de los equipos en cesión de uso para realizar el procesamiento de las determinaciones adquiridas

- El secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN no deben tener una antigüedad mayor de 03 años de fabricación, el mismo que será verificado con certificado de manufactura o carta o declaración jurada emitida por la empresa, fabricante y/o similares.

Observación:

- Solicitamos al Comité de Selección tenga a bien precisar que solo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN deben cumplir con una antigüedad no mayor de 03 años de fabricación.

Acápite de las bases : Sección: Específico

Numeral: III

Literal: c)

Página: 24

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, como se indica en el literal 6.d. Documentación de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de características técnicas , la copia simple del Certificado de manufactura le corresponde al equipo secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN que indique que cumple la antigüedad requerida y con las especificaciones esperadas luego de su fabricación.

Se confirma que el secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN deben cumplir con una antigüedad no mayor de 03 años de fabricación.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

Antecedentes:
CAPITULO III - REQUERIMIENTO
3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS
6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS
c) Kit de secuenciamiento genómico de ARN viral por secuenciamiento de nueva generación para virus SARS-CoV-2
c.2. Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones:
EQUIPO COMPLEMENTARIO - FLUOMETRO PARA CUANTIFICAR ACIDOS NUCLEICOS
Característica:
- Requiere entre 1 - 5 ul de muestra problema
Consulta:
El rango de muestra problema del equipo con el cual estamos evaluando nuestra participación es de 1 - 20 ul. ¿Se podría aceptar ese rango tomando en cuenta que cumple con lo solicitado?

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Si se aceptaría ese rango, ya que los equipos complementarios serían opcionales de acuerdo al protocolo del kit y reactivos ofertados y/o la tecnología propuesta por el proveedor.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

c) Kit de secuenciamiento genómico de ARN viral por secuenciamiento de nueva generación para virus SARS-CoV-2

c.2. Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - MINI CENTRÍFUGA DE PLACAS

Características:

- Intervalo de velocidad 300 - 2500 rpm.

Consulta:

¿Se puede considerar lo siguiente?:

- Velocidad hasta 2500 rpm.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el rango propuesta ya esta considerado en el requerimiento.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Hora de envío : 18:24:21

Observación: Nro. 41

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

c) Kit de secuenciamiento genómico de ARN viral por secuenciamiento de nueva generación para virus SARS-CoV-2

c.2. Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones:

EQUIPO COMPLEMENTARIO - REFRIGERADORA/CONGELADORA VERTICAL DE LABORATORIO

Características:

- Temperatura del refrigerador entre 1 hasta 10°C o conforme a las condiciones de almacenamiento requeridas para los kits ofertados.

Observación:

Para el caso de las refrigeradoras/congeladoras verticales de laboratorio, su temperatura de refrigeración varía de 2 hasta 8°C, por lo que solicitamos al Comité de selección tenga a bien modificar el punto en cuestión, de tal manera que se detalle lo siguiente:

- Temperatura del refrigerador entre 2 hasta 8°C o conforme a las condiciones de almacenamiento requeridas para los kits ofertados.

Acápite de las bases : Sección: Específico

Numeral: III

Literal: c)

Página: 29

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente, en el requerimiento se indica en el literal c.2 Cantidad de Equipos en cesión en uso: "Estos equipos complementarios serían opcionales de acuerdo al protocolo del kit y reactivos ofertados y/o la tecnología propuesta" que hace precisión a las características de la tecnología ofertada por el proveedor.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 18:24:21

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

d) Documentación de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de características técnicas

Como parte de la ejecución contractual

- Copia de la Declaración Jurada de compromiso de canje por vencimiento de producto (ver Anexo - B) y Declaración Jurada de responsabilidad por vicios ocultos (ver Anexo - C), cada vez que se efectúe de aquellos productos que fueron adjudicados de manera excepcional con una vida útil menor a la requerida en la Ficha Net.

Consulta:

De una revisión de los mencionados anexos en los folios 42 y 43, se verifica lo siguiente:

ANEXO - B DECLARACION JURADA DE RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

ANEXO - C DECLARACION JURADA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO DE PRODUCTO

¿Podría el Comité de Selección precisar los anexos correctos para cada caso?

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: d)

Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que existe un error tipografico, el mismo que será corregido en las bases integradas.

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

Dice: Copia de la Declaración Jurada de compromiso de canje por vencimiento de producto (ver Anexo - C) y Declaración Jurada de responsabilidad por vicios ocultos (ver Anexo - B), cada vez que se efectúe de aquellos productos que fueron adjudicados de manera excepcional con una vida útil menor a la requerida en la Ficha Net.

Debe decir: Copia de la Declaración Jurada de compromiso de canje por vencimiento de producto (ver Anexo - B) y Declaración Jurada de responsabilidad por vicios ocultos (ver Anexo - C), cada vez que se efectúe de aquellos productos que fueron adjudicados de manera excepcional con una vida útil menor a la requerida en la Ficha Net.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20516036487	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	INVERSIONES JESAN STAR EIRL	Hora de envío :	18:24:21

Observación: Nro. 43

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

6. REQUERIMIENTO O CARACTERISTICAS TECNICAS

e) Vigencia del producto

Canje del producto:

El canje de los productos podrá ser solicitado a partir de 30 días anteriores al vencimiento del producto entregado por única vez, debiendo el contratista, efectuar el ingreso de un nuevo lote del kit ofertado inicialmente, en la misma cantidad a ser cambiada y con una fecha de vencimiento igual o mayor a lo requerido en la ficha net, contados a partir de la fecha de entrega de canje, en el plazo no mayor de (5) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación. Para ello, el contratista presentará carta de compromiso de canje (Anexo N° B), al momento de internar los bienes.

Observación:

Solicitamos al Comité de Selección tenga a bien precisar que el canje del producto por vencimiento solo es obligatorio en caso se internen productos con una fecha de vencimiento menor a la indicada en la ficha net. Asimismo, el Anexo - B corresponde a canje por vicios ocultos y no por vencimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** e) **Página:** 32

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que en vista que se ampliará el plazo de la vigencia del producto a 06 meses, asimismo, los postores deberán tener en cuenta que:

El contratista presentará una declaración jurada de compromiso de canje (Anexo N° B) al momento de internar los bienes, en caso el producto ofrecido tenga una vigencia no menor de 03 meses, se aplicará el canje del producto, el cual podrá ser solicitado como máximo 30 días calendarios anteriores al vencimiento del producto entregado, debiendo el contratista efectuar el ingreso de un nuevo lote del producto ofertado inicialmente en el plazo no mayor a 5 días calendarios antes de la fecha de vencimiento del lote vencido, en la misma cantidad a ser cambiada y con un tiempo mínimo de vigencia correspondiente a la diferencia entre la vigencia requerida y la vigencia ofertada y verificada al momento del internamiento.

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

Debe decir:

El contratista presentará declaración jurada de compromiso de canje (Anexo N° B) al momento de internar los bienes, en caso el producto ofrecido tenga una vigencia no menor de 03 meses, se aplicará el canje del producto, el cual podrá ser solicitado como máximo 30 días calendarios anteriores al vencimiento del producto entregado, debiendo el contratista efectuar el ingreso de un nuevo lote del producto ofertado inicialmente en el plazo no mayor a 5 días calendarios antes de la fecha de vencimiento del lote vencido, en la misma cantidad a ser cambiada y con un tiempo mínimo de vigencia correspondiente a la diferencia entre la vigencia requerida y la vigencia ofertada y verificada al momento del internamiento.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 18:24:21

Observación: Nro. 44

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

10. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

b) Del personal

PERSONAL CLAVE

- Supervisor de la instalación

Certificado de capacitación de la casa matriz del equipo principal - secuenciador y del equipo complementario - equipo de extracción de ARN viral ofertado con un mínimo de 12 horas

Observación:

Considerando que los certificados de capacitación emitidos por el fabricante son de acuerdo a su formato propio, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien suprimir la expresión "con un mínimo de 12 horas".

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: b)

Página: 36

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, se precisa, que la normativa ha establecido en sus Bases Estándar, los lineamientos que debe contener en este caso en particular las Capacitaciones como requisitos de calificación, el mismo que contempla el mínimo de horas como requisito obligatorio.

Asimismo, la cantidad de horas requerida obedece para asegurar idoneidad de la persona encargada de la instalación. El proveedor deberá ceñirse a lo requerido.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 18:24:21

Observación: Nro. 45

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

10. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

b) Del personal

PERSONAL NO CLAVE

- Encargado de la inducción

Certificado o constancia de capacitación de la casa matriz en aplicaciones genómicas con un mínimo de 12 horas.

Observación:

Considerando que los certificados de capacitación emitidos por el fabricante son de acuerdo a su formato propio, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien suprimir la expresión "con un mínimo de 12 horas".

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: b)

Página: 36

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, según las especificaciones se aceptará que el Personal No Clave tenga capacitación demostrada por "Certificado o constancia de capacitación de la casa matriz en aplicaciones genómicas con un mínimo de 12 horas" para asegurar idoneidad de la persona encargada de la capacitación

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20516036487

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : INVERSIONES JESAN STAR EIRL

Hora de envío : 18:24:21

Observación: Nro. 46

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPITULO III - REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TECNICAS

13. CONDICIONES DE ENTREGA

- Copia simple del certificado de análisis o documento equivalente en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados según corresponda por cada lote a entregar, debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Observación:

El bien objeto de la presente convocatoria no es un dispositivo médico, por lo que su certificado de análisis (o documento equivalente) no contaría con toda la información requerida. Por lo antes expuesto, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien precisar que los certificados de análisis, o documento equivalente, contendrá la información conforme al formato del fabricante que lo emite.

Acápite de las bases : Sección: Específico

Numeral: III

Literal: 13.

Página: 38

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que el certificado de análisis o certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de Extracción de ácidos nucleicos y del kit de Secuenciamiento del genoma completo de SARS - COV 2, debe ser emitido por el fabricante, los mismos que deben contener la siguiente información: Nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite.

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

Debería decir:

Copia simple del certificado de análisis o Certificado de Calidad o Conformidad de los lotes del Kit de extracción de ácidos nucleicos y del Kit de Secuenciación del genoma completo de SARS-CoV-2, debe ser emitido por el fabricante, en el que señalen la siguiente información: nombre del producto y/o código de referencia, número de lote, fecha de vencimiento, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos (opcional), firma del o los profesionales responsable del control de calidad y nombre del laboratorio / fabricante que lo emite. Si el documento se encuentra en idioma original distinto al español, se acompañará la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado al idioma español.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20562842145

Nombre o Razón social : BTS CONSULTORES S.A.C.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 23:55:43

Consulta: Nro. 47

Consulta/Observación:

6.Requerimiento de características técnicas

b) Características técnicas del bien

Indica 2 tipos de tecnología, lecturas de fragmentos cortos (cobertura mayor a 400X) y lecturas de fragmentos largos (cobertura mayor a 30X), donde se estaría ofertando 2 tecnologías que tienen fines y costos distintos, va a depender de la calidad que busque el usuario en su resultado final, por lo que ambas tecnologías no podrían competir técnicamente. Se solicita al comité evaluador definir qué tipo de tecnología requiere.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 **Página:** 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se requiere un KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO PARA VIRUS SARS-CoV-2 ambas tecnologías cumplen con la finalidad requerida y son útiles para la vigilancia genómica de SARS-CoV-2.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20562842145

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BTS CONSULTORES S.A.C.

Hora de envío : 23:55:43

Consulta: Nro. 48

Consulta/Observación:

6.Requerimiento de características técnicas

C.2) Características de los equipos en cesión de uso para 2304 determinaciones

Indica 2 tipos de tecnología, lecturas de fragmentos cortos (cobertura mayor a 400X) y lecturas de fragmentos largos (cobertura mayor a 30X), donde se estaría ofertando 2 tecnologías que tienen fines y costos distintos, va a depender de la calidad que busque el usuario en su resultado final, por lo que ambas tecnologías no podrían competir técnicamente. Se solicita al comité evaluador definir qué tipo de tecnología requiere.

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se requiere un KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO PARA VIRUS SARS-CoV-2 ambas tecnologías cumplen con la finalidad requerida y son útiles para la vigilancia genómica de SARS-CoV-2.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20562842145

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : BTS CONSULTORES S.A.C.

Hora de envío : 23:55:43

Consulta: Nro. 49

Consulta/Observación:

3.2 Requisitos de calificación.

B. Experiencia del postor en la especialidad

Se solicita al comité evaluador, considerar se incluya el requisito de calificación de experiencia del postor en la especialidad, la experiencia exigida a los postores que acrediten tener la condición de micro y pequeña empresa, o los consorcios conformados en su totalidad por estas, la opción de no superar el 25% del valor estimado, con el fin de tener pluralidad de postores e incluir anexo de solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa.

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.2

Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, que de acuerdo a la normativa de contrataciones del estado para los Concursos Públicos y Licitaciones Públicas, no considera los beneficios micro y pequeña empresas.

Sin embargo, la normativa deja a potestad de los proveedores de poder consorciarse, ello a fin de complementarse en el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código :	20603365080	Fecha de envío :	07/09/2023
Nombre o Razón social :	UMBRELLA GENOMICS COMPANY S.A.C.	Hora de envío :	23:57:40

Observación: Nro. 50

Consulta/Observación:

Se observa, que al solicitar la antigüedad de los equipos este no debe ser mayor a 03 años de fabricación, este estaría dirigiendo el procedimiento de selección hacia determinado proveedor, el cual viene brindando en la actualidad la concesión de equipos, dado que dicho plazo genera una desventaja desproporcional ante los demás proveedores, y consecuencia de ello dirigiendo dicho procedimiento hacia el determinado proveedor (Gen Lab del Perú S.A.C.), en ese sentido, a fin de no generar una ventaja desproporcional, y sobre el trato igualitario, la vigencia tecnológica y los principios de la normativa de contrataciones vigente, se solicita al comité disminuir dicho plazo a dos (02) años.

Acápites de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** III **Página:** 24

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

Principios de la Ley de Contrataciones del Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación planteada, dado que se está solicitando que los equipos secuenciador y de extracción de ARN no deben tener una antigüedad mayor a los 3 años de fabricación para asegurar la vigencia de la tecnología, esto quiere decir, que para poder cumplir con la finalidad del requerimiento los equipos solicitados deben ser equipos vigentes y que estén actualizados (tanto hardware como software). Asimismo, técnicamente no se evidencia diferencias significativas entre la producción que se puede tener entre equipos de 2 y 3 años de antigüedad, sin perjuicio a ello, si el equipo ofertado tenga una antigüedad mayor a 02 años, deberá adjuntar para la suscripción del contrato, un informe suscrito por parte de un profesional con competencia en la materia (biólogo o profesional de la salud), en el cual indique que el equipo ofertado se encuentra actualizado con la vigencia tecnológica requerida, así como con los mantenimientos respectivos, el cual garantiza el adecuado funcionamiento durante la ejecución.

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

Dice: - El secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN no deben tener una antigüedad mayor de 03 años de fabricación, el mismo que será verificado con certificado de manufactura.

Debe decir: - El secuenciador genómico y el equipo de extracción de ARN no deben tener una antigüedad mayor de 03 años de fabricación, el mismo que será verificado con certificado de manufactura. Si el equipo ofertado tiene una antigüedad mayor a 02 años deberá adjuntar para la suscripción del contrato un informe suscrito por parte de un profesional con competencia en la materia (biólogo o profesional de la salud) en el cual indique que el equipo ofertado se encuentra actualizado con la vigencia tecnológica requerida, así como con los mantenimientos respectivos, el cual garantiza el adecuado funcionamiento durante la ejecución.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20603365080

Fecha de envío : 07/09/2023

Nombre o Razón social : UMBRELLA GENOMICS COMPANY S.A.C.

Hora de envío : 23:57:40

Consulta: Nro. 51

Consulta/Observación:

EQUIPO COMPLEMENTARIO ¿ TERMOCICLADOR PARA PCR CONVENCIONA

Las Características indican:

Máxima rampa de velocidad: entre 2 a 4°C/s

Nuestra representada posee un termociclador de PCR convencional con máxima rampa de velocidad de 7°C/s. Ello no afecta al procedimiento de secuenciación propuesto.

Por ello se consultamos al comite especial en coordinación junto al área usuaria aceptar un termociclador de PCR convencional con máxima rampa de velocidad de 7°C/s.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se especifica que los equipos en cesión en uso "Estos equipos complementarios serian opcionales de acuerdo al protocolo del kit y reactivos ofertados y/o la tecnología propuesta" que hace precisión a las características de la tecnología ofertada por el proveedor.

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

Dice:

Máxima rampa de velocidad: entre 2 a 4 °C/s.

Debe decir:

Velocidad máxima de rampa: entre 2 a 7 °C/s o de acuerdo a la tecnología ofertada.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2023-OPE/INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE KIT DE SECUENCIAMIENTO GENÓMICO DE ARN VIRAL POR SECUENCIAMIENTO DE NUEVA GENERACIÓN PARA VIRUS SARS-CoV-2

Ruc/código : 20603365080

Nombre o Razón social : UMBRELLA GENOMICS COMPANY S.A.C.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 23:57:40

Consulta: Nro. 52

Consulta/Observación:

EQUIPO COMPLEMENTARIO ¿ TERMOCICLADOR PARA PCR EN TIEMPO REAL

Las Características indican:

Uniformidad de temperatura: entre 0.2 a 0.5 °C

Nuestra representada posee un termociclador de PCR en tiempo real con uniformidad de ± 0.05 , por la tecnología que maneja de inducción magnética. Ello no afecta al procedimiento propuesto.

Por ello se consultamos al comite especial en coordinación junto al área usuaria aceptar un termociclador de PCR en tiempo real con uniformidad de ± 0.05 .

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los rangos de precisión y uniformidad de los equipos complementarios deben de estar de acuerdo a la tecnología ofertada. Se acepta la sugerencia del proveedor.

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

Dice:

Uniformidad de temperatura: entre 0.2 a 0.5 °C.

Debe decir:

Uniformidad de temperatura: entre 0.05 a 0.5 °C o de acuerdo a la tecnologia ofertada.