

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO		
Nomenclatura :	LP-SM-10-2024-INSN-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO		

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 1.9 del Capítulo I, página 15: Plazo de Entrega, la entidad establece:
- Posteriores entregas: Desde la segunda hasta la doceava entrega, se tendrá una frecuencia de entrega mensual cada 30 días, con un plazo máximo de atención de cinco (05) días calendario, contabilizado desde el día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto; entendemos que el término de doceava puede deberse a un error material, ya que el CRONOGRAMA DE ENTREGA está previsto para un período de 24 meses.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

De ser así, solicitamos al Comité que se MODIFIQUE el párrafo correspondiente para que las "Posteriores entregas" se indiquen como: "Desde la segunda hasta la vigesimocuarta entrega, se tendrá una frecuencia de entrega mensual cada 30 días, con un plazo máximo de atención de cinco (05) días calendario, contabilizado desde el día siguiente de notificada la orden de compra".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria PRECISA que su entender es correcto, por un error tipográfico se ha considerado en el numeral 1.9 del Capítulo I, de la segunda hasta la doceava entrega, siendo lo correcto "de la primera hasta la vigesimocuarta entrega" en concordancia con el CRONOGRAMA DE ENTREGAS.

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

Posteriores entregas:
Se suprimirá en texto ¿doceava¿
Se incluirá ¿vigesimocuarta¿

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 2.2.1.1 del capítulo II, pagina 17 de las bases ¿ Documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece:

- Copia Simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

ENTENDEMOS; que esta es de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en la página 27 de las bases)

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: A Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria PRECISA que su entender es correcto,la copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario aplica solamente al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

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

El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario aplica solamente al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 16: Documentos para la admisión de la oferta.

Al respecto, advertimos que la entidad no está requiriendo la siguiente documentación, la cual resulta esencial para que la entidad convocante pueda comprobar de manera indubitable que los postores cumplen con las Especificaciones Técnicas (EE.TT.) funcionales o relevantes. Consideramos adecuado acreditar documentalmente el cumplimiento de las especificaciones técnicas mediante el siguiente documento:

- CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS)

Por lo expuesto; solicitamos al Comité INCORPORE los documentos con ocasión de las bases integradas dentro del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 16: Documentos para la admisión de la oferta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: - Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se acoge la consulta, se incorporará CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS), en el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 16: Documentos para la admisión de la oferta.

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

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta
Copia del CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Con relación al ROTULADO; entendemos que este será solo aplicable para el ENVASE MEDIATO, debido a que no se puede alterar las propiedades físicas, químicas de los bienes objeto de la convocatoria, considerando que algunos productos son células, las cuales guardan una cadena de frío y para realizar el rotulado se rompe la cadena de frío, pudiendo esto alterar el producto ocasionando lisis de los glóbulos rojos que finalmente afectará el resultado de las pruebas.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria PRECISA que su entender es correcto, el ROTULADO será aplicable solo al ENVASE MEDIATO para evitar alterar las propiedades físicas, químicas de los bienes

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

el ROTULADO será aplicable solo al ENVASE MEDIATO para evitar alterar las propiedades físicas, químicas de los bienes.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 19: Documentos para la admisión de la oferta.

Sobre la base de nuestra consulta anterior y de ser aprobada

SOLICITAMOS; al Comité PRECISAR que se aceptará copia simple del COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, sucursal, subsidiaria (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS), pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen, aplicables para DISPOSITIVOS MÉDICOS NORMAS específicas de calidad de reconocimiento internacional.

SOLICITAMOS; al comité de selección PRECISAR que el documento de CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS (incluye accesorios, diluyentes: control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: - Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa que los postores deberán presentar COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, sucursal, subsidiaria (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS) pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Los cuales deben ser presentados para el REACTIVO, esto incluye a los insumos y/o accesorios que tiene contacto directo con la muestra o permita validar los resultados como: diluyentes, células y controles internos.

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

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta
COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, sucursal, subsidiaria (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS) pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Los cuales deben ser presentados para el REACTIVO, esto incluye a los insumos y/o accesorios que tiene contacto directo con la muestra o permita validar los resultados como: diluyentes, células y controles internos.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Con relación al literal B del numeral 3.2 Requisitos de Calificación - ¿Experiencia del Postor en la especialidad¿ del capítulo III, pagina 35 de las bases.

Es oportuno señalar que, dentro de los bienes similares para la EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, la entidad ha previsto que esta será; VENTA DE BIENES Y/O INSUMOS DE LABORATIO DE INMUNOHEMATOLOGIA, VENTA DE INSUMOS O REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA DE LABORATORIO PARA BANCO DE SANGRE, REACTIVOS DE BANCO DE SANGRE.

Sobre el particular, cabe indicar que, la Dirección Técnica Normativa mediante la Opinión N° 001-2017/DTN, establece que ¿(...) se entenderá como bienes ¿similares¿ a aquellos que guarden semejanza o parecido, es decir, que compartan ciertas características esenciales, referidas a su naturaleza, uso, función, entre otras; siendo susceptibles de contratarse en forma conjunta (...)¿; siendo así, solicitamos que solo se consideren como bienes similares: VENTA DE BIENES Y/O INSUMOS DE LABORATIO DE INMUNOHEMATOLOGIA, VENTA DE INSUMOS O REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA DE LABORATORIO PARA BANCO DE SANGRE, y que no se consideren como bienes similares los reactivos de banco de sangre, dado que esta categoría resulta de mayor generalidad, colocando en grave riesgo la especialidad del posible contratista; pudiendo traer perjuicio a la entidad convocante en la ejecución contractual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
No se acoge su consulta, y se mantiene como bienes similares lo detallado en las bases primigenias.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
NO SERA INTEGRADA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS para la prueba 4. KIT PARA CONFIRMACIÓN DEL RH DÉBIL solicitan como parte de los accesorios:

¿Control de calidad¿

Entendemos que al referirse a ¿control de calidad¿ hace referencia al control de calidad interno que simula una muestra de paciente y es capaz de validar los resultados del Rh Débil

Solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 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 área usuaria PRECISA que su entender es correcto, se hace referencia al control de calidad interno que simula una muestra de paciente y es capaz de validar los resultados del Rh Débil.

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

se hace referencia al control de calidad interno que simula una muestra de paciente y es capaz de validar los resultados del Rh Débil.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS para la prueba 5. PRUEBA DE COOMBS MONOESPECÍFICO MÉTODO GEL solicitan como parte de los accesorios:

¿Control de calidad¿

Entendemos que al referirse a ¿control de calidad¿ hace referencia al control de calidad interno que simula una muestra de paciente y es capaz de validar los resultados del Coombs Directo Monoespecífico de tipo IgG y el Coombs Directo Monoespecífico de tipo complemento (C3d)

Solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que los postores deben ofertar controles de calidad interno de 1ra o tercera opcionion (deben ser reconocidos de forma automatica por los equipos a través de la lectura de código de barras) y deben ser para el Coombs Directo Monoespecífico de tipo IgG y el Coombs Directo Monoespecífico de tipo complemento (C3d)

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

los postores deben ofertar controles de calidad interno de 1ra o tercera opcionion (deben ser reconocidos de forma automatica por los equipos a través de la lectura de código de barras) y deben ser para el Coombs Directo Monoespecífico de tipo IgG y el Coombs Directo Monoespecífico de tipo complemento (C3d)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS para la prueba 6. KIT PARA DETERMINACIÓN DE COMPATIBILIDAD PRETRANSFUSIONAL / TEST DE ANTIGLOBULINA DIRECTA solicitan como parte de los accesorios:

¿Control de calidad¿

Entendemos que al referirse a ¿control de calidad¿ hace referencia al control de calidad interno que simula una muestra de paciente y es capaz de validar los resultados de la Prueba cruzada (compatibilidad) de tipo IgG y la Prueba de Coombs Directo poliespecifica (IgG y complemento (C3d)).

Solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que los postores deben ofertar controles de calidad interno de 1ra o tercera opcionion (deben ser reconocidos de forma automatica por los equipos a través de la lectura de código de barras) y deben ser para la Prueba cruzada (compatibilidad) de tipo IgG y la Prueba de Coombs Directo poliespecifica (IgG y complemento (C3d)).

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

los postores deben ofertar controles de calidad interno de 1ra o tercera opcionion (deben ser reconocidos de forma automatica por los equipos a través de la lectura de código de barras) y deben ser para la Prueba cruzada (compatibilidad) de tipo IgG y la Prueba de Coombs Directo poliespecifica (IgG y complemento (C3d)).

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS para la prueba 3. KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS solicitan como parte de los accesorios:

¿Células de Fenotipo adecuado (Células I,II y III) y panel de células (11 a mas células)¿

Al respecto solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR si las células I,II y III y el panel de células (11 a más células) deben contener el Antígeno Día dentro del kit, ya que este antígeno es alta prevalencia a nivel de Latinoamérica y es de importancia clínica la detección e identificación de los anticuerpos Anti-Dia ya que pueden causar reacciones hemolíticas al paciente transfundido.

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que para la prueba de RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS, será opcional que los kit de células I II III y las células Panel cuenten con el antígeno Diego dentro del Kit.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
será opcional que los kit de células I II III y las células Panel cuenten con el antígeno Diego dentro del Kit.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS para la prueba 3. KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS solicitan como parte de los accesorios:

¿Células de Fenotipo adecuado (Células I, II y III) y panel de células (11 a más células)¿.

Solicitamos amablemente al comité de selección, con la finalidad de contar con información fehaciente, esta debe ser acreditada en la presentación de ofertas con la tabla de antígenos o Antigram del producto respectivo donde se pueda visualizar el Antígeno Di (a+) tanto en el kit de las Células I, II y III como en el Kit de Panel de células (11 a más células).

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que para la prueba de RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS, si cuentan con el antígeno Diego dentro del Kit, este debe evidenciarse en el Antigram o Tabla de Antígenos.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
si cuentan con el antígeno Diego dentro del Kit, este debe evidenciarse en el Antigram o Tabla de Antígenos.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2.2 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO PARA INMUNOHEMATOLOGÍA dentro de las características solicitan lo siguiente

¿Que permita realizar titulaciones de forma automatizada.¿

Al respecto solicitamos al comité de selección PRECISAR si el proceso de Titulación sería con diluciones hasta en 1:2048, ya que una dilución más alta como la de 1:2048 proporciona una mayor capacidad para distinguir entre resultados, lo que puede conducir a una mayor precisión y eficiencia en el proceso de titulación.

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que en aras de propiciar la pluralidad de postores se mantienen las especificaciones técnicas primigenias.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
NO SERA INTEGRADA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Al revisar el punto 5.2.2 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO PARA INMUNOHEMATOLOGÍA dentro de las características solicitan lo siguiente

¿Capacidad de usar diferentes tubos Primarios de diferentes medidas¿

Entendemos que al mencionar ¿capacidad de usar diferentes tubos primarios¿ incluyen también que el equipo en cesión de uso sea capaz de usar tubos pediátricos para el procesamiento de sus muestras.

Solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa que su entender es correcto, nuestra población de pacientes son pediaticos por tanto se requiere que los instrumentos tengan la capacidad de trabajar con tubos de muestra pediaticos.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
se requiere que los instrumentos tengan la capacidad de trabajar con tubos de muestra pediaticos.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Se observa que en las ESPECIFICACION TÉCNICA DE EQUIPO PARA INMUNOHEMATOLOGÍA en el apartado ¿CONTROLES, CONSUMIBLES, SOLUCIONES, ACCESORIOS Y COMPLEMENTOS¿ se hace mención lo siguiente:

¿Debe incluir Controles de Calidad Interno con una frecuencia Mensual¿

Entendemos que, al solicitar los controles de calidad interno para el equipo en cesión de uso, estos deben ser compatibles con el equipo ofertado al ser reconocidos como controles de manera automática por lectura de código de barras al momento de ser ingresados al equipo para un correcto funcionamiento de la validación de resultados.

Solicitamos amablemente

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa, que en efecto su entender es correcto, los controles de calidad interno para el equipo deben ser reconocidos por el código de barras del equipo de forma automática.

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

los controles de calidad interno para el equipo deben ser reconocidos por el código de barras del equipo de forma automática.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Con relación a la INSTALACIÓN DEL EQUIPO EN CESIÓN EN USO; la entidad ha establecido que esta será contabilizada en un plazo máximo de 30 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra; sin embargo, solo se hace referencia a la instalación; pero no comprende la puesta en funcionamiento; ahora bien, en la página 32 de las bases administrativa se indica que ésta será contabilizada en un plazo no mayor de 30 días calendario de instalado el equipo; es decir para la puesta en funcionamiento del equipo se tendrá un plazo adicional; ello puede inducir a error en los postores no solo en la fase selectiva sino en la fase de ejecución contractual.

SOLICITAMOS al comité de selección sirva ACLARAR si la PRIMERA ENTREGA comprende los bienes objeto de la convocatoria (reactivos); los equipos en cesión de uso y accesorios, comprendiendo dentro del plazo la instalación y puesto en funcionamiento de éstos.

Concordar con el ANEXO N°4 DECLARACIÓN JURADA DE PLAZO DE ENTREGA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se precisa que para la PRIMERA ENTREGA comprende los bienes objeto de la convocatoria (reactivos); incluye los equipos en cesión de uso y accesorios, comprendiendo dentro del plazo la instalación y puesto en funcionamiento de éstos.

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

Se precisa que para la PRIMERA ENTREGA comprende los bienes objeto de la convocatoria (reactivos); incluye los equipos en cesión de uso y accesorios, comprendiendo dentro del plazo la instalación y puesto en funcionamiento de éstos.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Con relación al PERSONAL DE SERVICIO TÉCNICO (SOPORTE TÉCNICO); existe una incongruencia en la cantidad de personas requeridas para la presente contratación con relación al mantenimiento correctivo y preventivo, toda vez, que en un extremo: en la página 27 se indica que se requiere 1 persona; sin embargo, en el numeral 6.2.5, indica que se requiere 2 personas; siendo así, se advierte errores que pueden repercutir negativamente en el proceso de contratación debido a ello podría implicar vicios insubsanables en la fase selectiva.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva PRECISAR que se requiere 2 personas para el soporte técnico de mantenimiento correctivo y preventivo; debiendo ser ambos ingenieros, considerando la naturaleza del requerimiento y la necesidad del área usuaria.

Acápíte 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:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se acoge parcialmente la consulta, en efecto existio un error de digitación y con el objetivo que no existan errores se homologa de la siguiente forma: se requiere 01 persona para el soporte técnico de mantenimiento correctivo y preventivo.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
se requiere 01 persona para el soporte técnico de mantenimiento correctivo y preventivo.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Con relación al ROTULADO; entendemos que este será solo aplicable para el ENVASE MEDIATO, debido a que no se puede alterar las propiedades físicas, químicas de los bienes objeto de la convocatoria, considerando que algunos productos son células, las cuales guardan una cadena de frío y para realizar el rotulado se rompe la cadena de frío, pudiendo esto alterar el producto ocasionando lisis de los glóbulos rojos que finalmente afectará el resultado de las pruebas.

En ese sentido, solicitamos

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se acoge la consulta, el rotulado solo aplicará para el envase mediatto, ya que existen productos como las celulas sanguineas que por su naturaleza estas deben conservarse a temperatura fría sin romper la cadena de frío y no afectar al producto.

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

el ROTULADO será aplicable solo al ENVASE MEDIATO para evitar alterar las propiedades físicas, químicas de los bienes.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-10-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE REACTIVOS PARA INMUNOHEMATOLOGÍA CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:37:25

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Al revisar el apartado de Documentos para la admisión de la oferta, en el punto d) se observa que posteriormente a mencionar las especificaciones técnicas a acreditar de los reactivos se hace mención que ¿Se aceptará control de primera o tercera opinión¿

Entendemos que este requerimiento de control de calidad puede ser tanto de primera como de tercera opinión, y serán aceptados cualquiera de estos dos siempre y cuando los controles internos se puedan usar de manera automatizada.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Hecha la consulta al área usuaria nos indica que:
Se aclara que en caso de ser control interno diario deberá ser control de primera opinión y de tratarse de control externo deberá ser control de tercera opinión. En ambos casos, el control es obligatorio y deberán usarse de manera automatizada.

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

Se aclara que en caso de ser control interno diario deberá ser control de primera opinión y de tratarse de control externo deberá ser control de tercera opinión. En ambos casos, el control es obligatorio y deberán usarse de manera automatizada.