

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 17/01/2024

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 18:05:08

**Consulta:** Nro. 1

**Consulta/Observación:**

Con relación al PLAZO DE LA PRIMERA ENTREGA; la entidad ha previsto que esta será de veinte (20) días calendario; sin embargo, este plazo resulta insuficiente para todas las actividades que deben efectuarse; por lo que en aras de obtener la oferta mas ventajosa para la entidad, evitando también ofertas temerarias; SOLICITAMOS al comité de selección ampliar el PLAZO DE LA PRIMERA ENTREGA a: Veinticinco (25) días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, al ser esta una condición actual del mercado.

**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:**

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se acepta el plazo de 25 días calendarios sólo para la primera entrega tanto del producto como del Equipo en Cesión en Uso; las siguientes entregas deben realizarse como máximo a los 10 días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

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

El plazo de 25 días calendarios sólo para la primera entrega tanto del producto como del Equipo en Cesión en Uso; las siguientes entregas deben realizarse como máximo a los 10 días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Con relación al CRONOGRAMA DE ENTREGAS, la entidad ha establecido un cronograma con las cantidades requeridas segmentadas por cada uno de los meses durante la ejecución contractual; no obstante, estas cantidades no pueden coincidir con la forma de presentación del producto de los bienes ofertados por los postores; por lo que solicitamos al comité de selección: PRECISE que el postor adjudicado con la buena pro podrá presentar un CRONOGRAMA DE ENTREGAS CONFORME A LA PRESENTACIÓN DE LOS BIENES OFERTADOS conforme a la forma de presentación según cada fabricante sin que se afecte la cantidad total de los bienes requeridos (solo una redistribución); incorporando dicha exigencia dentro de los requisitos para el perfeccionamiento del contrato (numeral 2.3 del Capítulo II)

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:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se acepta el cronograma de entregas de acuerdo a la presentación del producto ofertado; siempre y cuando, cumpla con entregar la cantidad total de los reactivos solicitados en el requerimiento.

Por lo tanto, se solicitará como documento para la admisión de la oferta el Cuadro de entregas de los reactivos acorde a la presentación del producto de cada postor (Anexo A); a fin de garantizar la entrega total de los productos.

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

Se acepta el cronograma de entregas de acuerdo a la presentación del producto ofertado; siempre y cuando, cumpla con entregar la cantidad total de los reactivos solicitados en el requerimiento.

Por lo tanto, se solicitará como documento para la admisión de la oferta el Cuadro de entregas de los reactivos acorde a la presentación del producto de cada postor (Anexo A); a fin de garantizar la entrega total de los productos.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Dentro de los documentos para la admisión de la oferta se requiere lo siguiente:

- g) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.
- h) Certificado de análisis del producto terminado

Entendemos que AMBAS EXIGENCIAS son de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyente, 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.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario y el Certificado de Análisis del Producto Terminado solicitados en los documentos de presentación obligatoria, es sólo de los Reactivos a adquirir.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el literal j) de los documentos para la admisión de la oferta se requiere: MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO O INSERTO; sin embargo no se indica si este documento servirá para acreditar alguna o todas las especificaciones técnicas previstas para su acreditación en la oferta, toda vez, que no se ha previsto los documentos que servirán estas.

Sobre el particular, debemos señalar que el numeral 54 del Anexo N°01 del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por el Decreto Supremo N.º 016-2011-SA, describe al inserto como aquella información escrita dirigida al paciente o usuario, que acompaña al producto farmacéutico o dispositivo médico; y no necesariamente contiene toda la información prevista por la entidad para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y del equipo en cesión de uso. En otros términos, los documentos con información técnica, tales como los solicitados en el presente procedimiento de selección, no son elaborados para evidenciar todas y cada una de las especificaciones técnicas que una entidad pública del Perú requiere para un determinado bien según sus necesidades particulares; es cierto las características comunes y relevantes del producto pueden reflejarse en dichos documentos y, de esa manera, evidenciar el cumplimiento de lo que la entidad solicita; sin embargo, constituye un exceso que produce una limitación a la participación de los postores, EXIGIR QUE EL MANUAL O INSERTO, evidencien todas y cada una de las características que una entidad pública requiere en un caso concreto, según sus necesidades particulares

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección AMPLIE los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas del reactivo y del equipo en cesión de uso, ACEPTANDO: ¿folletos O INSERTOS o instructivos o catálogos, o MANUALES o brochure o cartas emitidas por el fabricante, o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria de manera INDISTINTA¿

Concordar con el Capítulo III (página 34)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, en el punto 4.6, se indica: "Los participantes deben acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas tanto del producto como del equipo ofertado en cesión en uso mediante folletos, instructivos, catálogos o similares¿"; por lo que, lo consultado (Inserto, Manuales) se encuentra enmarcado en este último término "similares".

Asimismo, indicar que Sí se encuentra establecido en las Bases Estándar que es lo que deben acreditar los postores tanto para los reactivos como para los Equipos en Cesión en Uso, en el numeral " j" de los Documentos para la admisión de la oferta.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

La entidad ha detallado como especificaciones técnicas para el REACTIVO sujetas a su acreditación en la oferta: PRESENTACIÓN Y METODOLOGÍA; no obstante en aras de un correcto afianzamiento del cumplimiento por parte de los proveedores; SOLICITAMOS al comité de selección sirva adicionar también la especificación técnica: CONTROL DE CALIDAD INTERNO.

En ese sentido, el texto quedaría redactado de la siguiente manera:

REACTIVO; 1) Presentación, 2) Metodología, y 3) Control de Calidad Interno.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se mantiene lo solicitado en las Bases Estándar respecto a la acreditación de Especificaciones Técnicas con el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En aras de un correcto afianzamiento de cumplimiento de especificaciones técnicas para el EQUIPOS EN CESIÓN USO en la oferta; SOLICITAMOS al comité de selección uniformice las especificaciones técnicas sujetas a su acreditación en la oferta para estos.

En ese sentido, el texto quedaría redactado de la siguiente manera:

EQUIPO GRANDE Y PEQUEÑO: 1) Tipo, 2) Metodología, 3) Performance y 4) Características.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los postores deberán acreditar lo siguiente:  
Reactivos: Presentación y metodología.

Equipo en Cesión en Uso:  
Equipo Grande para Inmuno hematología en Microplaca o Columna Automatizado: Tipo, metodología, performance.

Equipo Pequeño para Inmuno hematología en Microplaca o Columna: Tipo, metodología y performance.

Las demás características de los Reactivos, Equipos Grande y Pequeño, se acreditarán con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los postores deberán acreditar lo siguiente:

Reactivos: Presentación y metodología.

Equipo en Cesión en Uso:  
Equipo Grande para Inmuno hematología en Microplaca o Columna Automatizado: Tipo, metodología, performance.

Equipo Pequeño para Inmuno hematología en Microplaca o Columna: Tipo, metodología y performance.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con relación a las exigencias previstas en los REQUISITOS FUNCIONALES (página 25 de las bases administrativas); ENTENDEMOS que estos se encontrarán acreditados con el ANEXO N°03 ¿ DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto; caso contrario se precise su forma de acreditación y la oportunidad de su acreditación.

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:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los Requisitos Funcionales se acreditarán con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva UNIFORMIZAR las exigencias previstas para la ADMISIÓN DE LA OFERTA, toda vez, que la información no es igual y difiere entre el Capítulo II y III; ello en aras de evitar futuros cuestionamientos a las bases administrativas.

Cabe acotar, que la información que brinden las Entidades a los proveedores, en cualquier etapa de la contratación (incluyendo el procedimiento de selección), debe ser clara, es decir, debe ser fácil de comprender y no dejar lugar a duda o incertidumbre; y, además, debe ser coherente.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los documentos solicitados para la admisión de la oferta, están en concordancia con lo indicado en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales; por lo que, el postor deberá revisar en el Capítulo III REQUERIMIENTO los detalles que corresponden a los documentos solicitados para la admisión de la oferta (Revisar Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de Material de Laboratorio).

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

Los documentos solicitados para la admisión de la oferta, están en concordancia con lo indicado en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales; por lo que, el postor deberá revisar en el Capítulo III REQUERIMIENTO los detalles que corresponden a los documentos solicitados para la admisión de la oferta (Revisar Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de Material de Laboratorio).



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código : 20501887286

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Fecha de envío : 17/01/2024

Hora de envío : 18:05:08

**Consulta:** Nro. 9

**Consulta/Observación:**

Con relación a la exigencia del: CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE, cuestionamos esta, toda vez, que esta no se encuentra en el marco de la normativa especial que regula el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, asimismo no es clara ni coherente con lo solicitado a través de nuestra consulta:

El artículo 2 del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado mediante Decreto Supremo N° 014-2011-SA, se define al Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿ BPDYT como aquel conjunto de normas mínimas obligatorias que establecen los requisitos y procedimientos operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro.

El ¿ Documento técnico: Manual de buenas prácticas de distribución y transporte de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿, aprobado mediante Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, modificado mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, cuya finalidad es ¿ Regular la distribución y transporte de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios a nivel nacional, a fin de garantizar que éstos sean distribuidos, transportados y manipulados en condiciones adecuadas según las especificaciones establecidas por el fabricante, a efectos de preservar su calidad, eficacia y seguridad¿; establece que, ¿ el Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada¿.

Finalmente, es oportuno señalar que la entidad está solicitando como requisito de calificación ¿ habilitación que los postores cuenten con Resolución Directoral de autorización sanitaria de funcionamiento como droguería; siendo así, ya se cumple con el primer presupuesto: cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados.

En ese sentido, debe contemplarse y precisarse en las bases administrativas, lo siguiente:

- i. El Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿ CBPDYT debe estar a nombre del postor (droguería), considerando que su cumplimiento es obligatorio toda vez que los bienes objeto de la convocatoria requieren condiciones de temperatura refrigerada o congelada.
- ii. En caso se tercerice dicha la actividad corresponde que los mismos sean transportados y distribuidos por, empresas que cuenten con el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDYT) (droguería) ya que se encuentran en el alcance de la Ley 29459, teniendo como autoridad regulatoria a la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM); para tal efecto, se deberá presentar en la oferta: 1) El CBPDYT del postor, 2) El CBPDYT del tercero y 3) El vínculo contractual (contrato) entre ambas partes que acredite una correcta ejecución contractual.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico

**Numeral:** III

**Literal:** 3.1

**Página:** 33

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el CBPDY no es requisito de calificación en el presente Procedimiento de Selección y se suprimirá el término "requisito de calificación".

Asimismo, se agregará en las Bases Integradas en el punto 4.5, lo siguiente:

"El Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte se emitirá de conformidad a lo establecido en la norma sanitaria vigente, Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, modificada mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, la misma que Aprueba el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Específico	III	3.1	33
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):			

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

AMBITO DE APLICACIÓN: El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada.

En caso el postor no cuente con el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT) podrá presentar el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT) del tercero, debiendo adjuntar el vínculo contractual existente entre ambos.

Debe existir un contrato escrito que estipule claramente las obligaciones de cada una de las partes, el cual debe estar a disposición en el momento que sea requerido por la Autoridad de Salud."

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

Se suprimirá el término "requisito de calificación".  
Asimismo, se agregará en las Bases Integradas en el punto 4.5, lo siguiente:  
"El Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte se emitirá de conformidad a lo establecido en la norma sanitaria vigente, Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, modificada mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, la misma que Aprueba el Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.  
AMBITO DE APLICACIÓN: El presente Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada. En caso el postor no cuente con el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (CBPDT) podrá presentar..

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el numeral 4.7 CRONOGRAMA DE CONTROLES DE CALIDAD (ANEXO B), existe una incongruencia respecto a la oportunidad de su presentación, toda vez, que esta no se encuentra inserta dentro del Capítulo II ¿ (Documentos para la admisión de la oferta); siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección que se incorpore dentro de los requisitos para el perfeccionamiento del contrato (numeral 2.3 del Capítulo II)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, en cumplimiento al PRONUNCIAMIENTO N° 37-2024/OSCE-DGR, se añadirá en el numeral 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO del CAPÍTULO II de las Bases Integradas lo siguiente:

I) Cronograma de controles de calidad según metodología del Equipo en Cesión en Uso ofertado (Anexo B). Asimismo, se procederá a actualizar en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO, respecto al Anexo B.

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

En cumplimiento al PRONUNCIAMIENTO N° 37-2024/OSCE-DGR, se añadirá en el numeral 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO del CAPÍTULO II de las Bases Integradas lo siguiente:

I) Cronograma de controles de calidad según metodología del Equipo en Cesión en Uso ofertado (Anexo B). Asimismo, se procederá a actualizar en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO, respecto al Anexo B.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el numeral 4.10 ACTA DE VERIFICACIÓN CUALITATIVA ¿ CUANTITARIVA (ANEXO F); observamos esta, toda vez, que no corresponde al objeto de la convocatoria (Dispositivos médicos), esta es presentada para productos farmacéuticos o medicamentos; en ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección SUPRIMA dicha exigencia consignada en el numeral 4.10 de la página 34 de las bases administrativas. (tener en cuenta que tampoco esta requerida en el numeral 2.3 requisitos para el perfeccionamiento del contrato, siendo claro que su incorporación para la presente contratación no tiene vinculación o conexión)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, respecto al Anexo F, se ha indicado que el Acta de Verificación Cualitativa - Cuantitativa, "se entregará al momento del internamiento de los productos al Almacén Central de la RPL" y además se indicará en el punto 4.10 que dicho anexo será entregado al momento del internamiento de los productos al Almacén Central de la RPL.

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

Respecto al Anexo F, se ha indicado que el Acta de Verificación Cualitativa - Cuantitativa, "se entregará al momento del internamiento de los productos al Almacén Central de la RPL" y además se indicará en el punto 4.10 que dicho anexo será entregado al momento del internamiento de los productos al Almacén Central de la RPL.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el marco de la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009 ¿ Normas del proceso para el suministro de bienes vinculados a equipos de laboratorio entregados en cesión en uso al Seguro Social de Salud (ESSALUD); solicitamos que se PRECISE que la póliza se seguros se presente al internamiento de los bienes en la ejecución contractual; ello en aras de que no existe controversias durante la fase contractual.

Cabe precisar que en diversos pronunciamientos del OSCE, esto ha sido ratificado Pronunciamiento N° 202- 2022/OSCE-DGR \_ PRONUNCIAMIENTO N° 025-2021/OSCE-DGR, PRONUNCIAMIENTO N°380-2020/OSCE-DGR)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la póliza de seguro será entregada por el contratista al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual.

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

La póliza de seguro será entregada por el contratista al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 6: SOFTWARE DE INTERFASE; en este apartado se ha establecido ciertas exigencias como: CRONOGRAMA DE ACTIVIDADES, EXPERIENCIA OBTENIDA; no obstante, debido a su naturaleza, esta deberá presentarse durante la ejecución contractual; siendo así SOLICITAMOS al comité de selección precise que estas exigencias serán acreditadas al INTERNAMIENTO DE LOS BIENES; en aras de velar por la correcta información que se brinda a los proveedores en todas las fases de la contratación; asimismo, permitirá el seguimiento y monitoreo de las prestaciones a cargo del contratista.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se suprimirá el texto referido a Experiencia obtenida. Asimismo, el cronograma de actividades del tiempo de ejecución, implementación y entrega del software de interface, se presentará al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual, teniendo como plazo máximo 30 días para su implementación contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

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

Se suprimirá el texto referido a Experiencia obtenida. Asimismo, el cronograma de actividades del tiempo de ejecución, implementación y entrega del software de interface, se presentará al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual, teniendo como plazo máximo 30 días para su implementación contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 6: SOFTWARE DE INTERFASE; no se advierte el plazo que tendrá el postor ganador de la buena pro para cumplir con las condiciones requeridas por la entidad; por lo que SOLICITAMOS al comité de selección sirva precisar que el plazo máximo para la implementación del software será de 30 días calendario contados a partir del día siguiente que la entidad brinde los accesos al contratista, toda vez, con los accesos se podrá iniciar las actividades para una correcta conexión.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el cronograma de actividades del tiempo de ejecución, implementación y entrega del software de interface, se presentará al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual, teniendo como plazo máximo 30 días para su implementación contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

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

El cronograma de actividades del tiempo de ejecución, implementación y entrega del software de interface, se presentará al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual, teniendo como plazo máximo 30 días para su implementación contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Con relación a los ANEXO D y ANEXO D.1; ENTENDEMOS que la información consignada será conforme a los datos contemplados en el REGISTRO SANITARIO del dispositivo médico correspondiente.

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: 48

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcta la apreciación.

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



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

OBSERVAMOS, en la capacidad legal: HABILITACIÓN, el siguiente texto: ¿cuando el producto requerido no este sujeto a otorgamiento de registro sanitario no será necesario la presentación de dicho documento¿; por las siguientes razones:

Al respecto, cabe indicar que, el artículo 21 de la Ley N° 29459 ¿Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿, precisaría, entre otros aspectos, lo siguiente: ¿Los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación y expendio de los productos considerados en la presente Ley REQUIEREN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA PREVIA PARA SU FUNCIONAMIENTO. Están exceptuados de esta exigencia establecimientos comerciales que expenden productos de venta sin receta médica de muy bajo riesgo sanitario, clasificados en el numeral 4 del artículo 33 de la presente Ley.¿

Aunado a ello, el Decreto Supremo N° 014-2011-SA mediante el cual se ¿Aprueban Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos¿, establecería lo siguiente: ¿Artículo 5.- Los establecimientos farmacéuticos, comerciales y los almacenes aduaneros con infraestructura y servicios propios o tercerizados, deben cumplir, en cuanto les corresponda, con las disposiciones sanitarias del presente Reglamento, y con las disposiciones contenidas en las Buenas Prácticas de Manufactura, de Laboratorio, de Almacenamiento, Dispensación, Distribución y Transporte, Farmacovigilancia, Seguimiento Farmacoterapéutico y otras aprobadas por la Autoridad Nacional de Salud (ANS) a propuesta de la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM)¿ (¿) ¿Artículo 17.- Todos los establecimientos farmacéuticos comprendidos en el Artículo 4º del presente Reglamento requieren de Autorización Sanitaria para su funcionamiento, conforme a lo dispuesto en la Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios N° 29459. La autorización sanitaria es requisito indispensable para el otorgamiento de las licencias de funcionamiento por parte de los Gobiernos Locales.

Finalmente, cabe señalar que mediante la Resolución N° 1622-2018-TCE-S4, el Tribunal de Contrataciones del OSCE señaló, entre otros, que los requisitos de calificación sirven para verificar si los postores cuentan con capacidades necesarias para ejecutar el contrato, mientras que los documentos para la admisión de la oferta tienen como finalidad acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR: el siguiente texto: ¿cuando el producto requerido no esté sujeto a otorgamiento de registro sanitario no será necesario la presentación de dicho documento¿; debido a que la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Establecimiento Farmacéuticos es de cumplimiento obligatorio según la normativa citada, toda vez, que esta exigencia es para los postores no para los bienes objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.2 Página: 48

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se suprimirá el texto "Cuando el producto requerido no esté sujeto a otorgamiento de registro sanitario, no será necesario la presentación de dicho documento".

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

Se suprimirá el texto "Cuando el producto requerido no esté sujeto a otorgamiento de registro sanitario, no será necesario la presentación de dicho documento".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

La entidad ha previsto como bienes similares: REACTIVOS DE TAMIZAJE SEROLOGICO EN QUIMILUMINISCENCIA, REACTIVOS DEL GRUPO ABO; no obstante, estos no pueden ser considerados como bienes similares GRUPO ABO (es bien igual no similar); 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 (...)¿.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección establezca como bienes similares a: REACTIVOS PARA BANCO DE SANGRE EN GENERAL, bajo los argumentos expuestos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.2 Página: 53

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se suprimirá de los Bienes similares lo siguiente: REACTIVOS DEL GRUPO ABO.

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

Se suprimirá de los Bienes similares lo siguiente: REACTIVOS DEL GRUPO ABO.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Al revisar los Requisitos Funcionales, el punto 4 solicitan una centrifuga de Inmunohematología.

Al respecto debemos entender que hace referencia a una centrifuga de tubos para procedimientos Inmunohematológicos.

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

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:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, lo solicitado es una centrifuga de Inmunohematología; es decir, servirá para realizar procedimientos de Inmunohematología, como pruebas de compatibilidad sanguínea.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

Al revisar los Requisitos Funcionales, el punto 14 solicitan Kit de células pantalla para la determinación de anticuerpos irregulares Antieritrocitarios, deberá incluir dentro o fuera del kit al antígeno Diego (a).

Entendemos que existe un error tipográfico, ya que las especificaciones técnicas de acuerdo al IETSI solicitan lo siguiente: ¿Kit de células pantalla para la determinación de anticuerpos irregulares, en empaque adecuado. Debe incluir antígeno Diego A.

Por lo cual entendemos que el antígeno Diego A debe estar incluido dentro del kit para mantener la característica de empaque adecuado de las células pantalla.

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

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:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, en la Especificación Técnica se indica en la PRESENTACIÓN: "Kit de células pantalla para la determinación de anticuerpos irregulares, en empaque adecuado. Debe incluir antígeno Diego A¿". Siendo que la Especificación Técnica no precisa si el Antígeno Diego A debe estar incluido dentro o fuera del kit, se aceptará ambas opciones, siempre y cuando se cumpla cabalmente con el objetivo de la prueba, sin modificación alguna de las Especificaciones Técnicas; garantizando obtener la participación de diversos postores.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Al revisar los Requisitos Funcionales, solicitan control de calidad interno caracterizado por el fabricante para la plataforma analítica de Grupo Sanguíneo y Fenotipo RH.

Entendemos que existe un error tipográfico, ya que solo se ha considerado dicho requerimiento para dos pruebas de las cinco que son objeto de la convocatoria:

- ¿Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares,
- Kit completo para prueba cruzada/Coombs directo,
- Kit completo para la determinación de grupo ABO y factor Rh globular,
- Kit completo para la determinación de grupo ABO sérico,
- Kit completo para determinación del Fenotipo Rh/Kell¿

Por lo cual Entendemos que el comité evaluador esta solicitando control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para la plataforma analítica y aplicable a todas las pruebas objeto de la convocatoria.

Solicitamos 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:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la provisión de controles se encuentra establecido en las Especificaciones Técnicas de cada prueba aprobadas por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI; adicionalmente, se está solicitando una muestra de Control de Calidad Interno para Grupo Sanguíneo y Fenotipo RH por ser de mayor producción, pudiendo opcionalmente ser ampliados al total de pruebas por el proveedor.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

De la revisión de las especificaciones técnicas de los Reactivos en el apartado de METODOLOGÍA solicitan como una de las metodologías AGLUTINACIÓN EN COLUMNA para los siguientes subitems:

- ¿Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares,
- Kit completo para prueba cruzada/Coombs directo,
- Kit completo para la determinación de grupo ABO y factor Rh globular,
- Kit completo para la determinación de grupo ABO sérico,
- Kit completo para determinación del Fenotipo Rh/Kell¿

Entendemos que la metodología de AGLUTINACIÓN EN COLUMNA es equivalente a AGLUTINACIÓN EN COLUMNA DE GEL, esto con la finalidad de evitar confusión en los postores.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la aglutinación en columna es equivalente a la aglutinación en columna de gel.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares.

Debemos hacer notar al comité de selección que en el Punto de Presentación solicitan lo siguiente:

¿Debe incluir reactivo para la identificación de anticuerpos irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas¿

Al respecto entendemos que la cantidad ¿equivalente al 2% del total de pruebas solicitadas¿, se acreditarían con el anexo 3. Esto para evitar confusión en los postores ya que no representa una especificación técnica del producto

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, lo indicado en la presentación de la Especificación Técnica del código 30106279, respecto a "Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos Irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas" se acreditará con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Equipo grande para Inmunohematología en columna y Equipo chico para Inmunohematología en columna en el apartado de PROCESAMIENTO DE DATOS solicitan lo siguiente ¿Software con Interfaz e interconexión operativa al sistema de salud del centro asistencial¿.

Al respecto solicitamos amablemente al comité de selección precisar si la conexión de interfaz será al software de gestión de banco de sangre como se indica en el punto 11 de los requisitos funcionales (pag.25) ó la conexión interfaz será al software del sistema de essalud (ESSI).

Solicitamos al comité de selección se sirva a precisar el requerimiento.

(ver pagina 28 y 30)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la conexión interfaz será al software de Gestión de Banco de Sangre; siendo indispensable la integración de los resultados para interconectarse al Software del Sistema de ESSALUD (ESSI).

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

null



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Equipo grande para Inmunohematología en columna y Equipo chico para Inmunohematología en columna en el apartado de METODOLOGÍA solicitan como metodología AGLUTINACIÓN DE ERITROCITOS EN COLUMNA.

Entendemos que al solicitar como Metodología AGLUTINACIÓN DE ERITROCITOS EN COLUMNA. este también se refiere a AGLUTINACIÓN EN COLUMNA DE GEL, esto con la finalidad de evitar confusión en los postores.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la Aglutinación de Eritrocitos en Columna es equivalente a la Aglutinación de Eritrocitos en Columna de gel.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el ¿punto 6. Software de Interfase al sistema de gestión hospitalaria / SGSS/ESSI¿ y el ¿punto 7. Hardware condicionado a equipo a cesión en uso¿, solicitan una serie de equipamientos.

Al respecto entendemos que este equipamiento será aplicable para la implementación de interfase al sistema de salud del centro asistencial ó para la implementación de la interfase al software de gestión de banco de sangre.

Solicitamos al comité de selección se sirva a precisar el requerimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 6 Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el Hardware solicitado permitirá el funcionamiento correcto de la interfaz al software de Gestión de Banco de Sangre; siendo indispensable la integración de los resultados para interconectarse al software del Sistema de ESSALUD (ESSI).

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Equipo grande para Inmunohematología en columna y Equipo chico para Inmunohematología en columna en el apartado de PROCESAMIENTO DE DATOS indica lo siguiente: ¿Hardware a requerimiento del usuario final (computadoras, SERVIDOR, Cableado) ¿

Al respecto debemos hacer notar al comité de selección que la solicitud de un SERVIDOR No Aplicaría para una interconexión de interfase al sistema de salud centro asistencial o Software de Gestion del banco de sangre

El incluirlo tendría como consecuencia el encarecimiento de las pruebas, objeto de la convocatoria y pues realmente no sería necesario para dicho fin.

Por lo general se solicita servidores cuando el postor tiene la obligación de instalar un software de gestión de banco de sangre pero este no es el caso.

Por ello solicitamos amablemente al comité de selección PRECISAR que el requerimiento de Servidor NO SERÍA APLICABLE para una interconexión de interfase al sistema de salud centro asistencial o Software de Gestión de Banco de Sangre.

(ver pagina 28 y 30)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se mantiene lo solicitado en las Bases del Procedimiento, dando cumplimiento a lo señalado en la Especificación Técnica de los Equipos en Cesión en Uso aprobadas por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Equipo grande para Inmunoematología en columna , Equipo chico para Inmunoematología en columna, Equipo Grande para Inmunoematología en Microplaca, Equipo pequeño para Inmunoematología en Microplaca en el punto 8 referente a ¿consumibles, calibradores, controles, complementos y accesorios¿ SOLICITAN ¿controles internos¿

Entendemos que estos controles internos deben ser caracterizados por la misma marca de los reactivos y compatibles con los equipos ofertados para todas las pruebas objetos de la convocatoria.

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

(ver pagina 28 y 30)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado, los controles internos deberán ser de la misma marca de los Reactivos y compatibles con el Equipo en Cesión en Uso.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

En el punto 5.1.5 indica lo siguiente: ¿El proveedor debe cumplir con entregar para cada producto solicitado los reactivos necesarios requeridos y lo siguiente para obtener las PRUEBAS TOTALES necesarias:

En el punto ¿b¿ solicitan Material de CALIBRACIÓN y en el punto ¿e¿ Reactivos destinados a las pruebas de CALIBRACIÓN y control que correspondan al periodo de compra.

Al respecto debemos hacer notar al comité de selección que las plataformas analíticas para Inmunohematología de diferentes marcas y metodologías NO REQUIEREN DE CALIBRADORES para las pruebas, objetos de la convocatoria. Sin embargo, SI APLICA la entrega de los controles internos y pruebas adicionales para CONTROLES.

Por ello, solicitamos al comité de selección sirva PRECISAR que NO APLICA la entrega del Material de Calibración y Pruebas Adicionales para la Calibración para los ítems, objetos de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 5.1 Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado; por lo que, se suprimirá el término CALIBRACIÓN de los puntos: 5.1.5, 5.1.6, 8 (Otras Penalidades) y 12 (Control de Calidad), correspondientes al Capítulo III REQUERIMIENTO - Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales.

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

Se suprimirá el término CALIBRACIÓN de los puntos: 5.1.5, 5.1.6, 8 (Otras Penalidades) y 12 (Control de Calidad), correspondientes al Capítulo III REQUERIMIENTO - Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del ¿Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares¿.

Entendemos que los controles solicitados en el punto de ACCESORIOS hacen referencia al control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para el rastreo de anticuerpos.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del ¿Kit completo para prueba cruzada / Coombs directo¿.  
Entendemos que los controles solicitados en el punto de ACCESORIOS hacen referencia al control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para la Prueba Cruzada y Coombs Directo.

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

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del ¿Kit completo para la determinación de grupo ABO y factor Rh globular¿. Entendemos que los controles solicitados en el punto de ACCESORIOS hacen referencia al control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para Grupo Sanguíneo A, B, O globular

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado.

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



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del ¿Kit completo para la determinación de grupo ABO sérico¿.  
Entendemos que los controles solicitados en el punto de ACCESORIOS hacen referencia al control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para Grupo Sanguíneo ABO sérico (inverso)

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Al revisar las Especificaciones Técnicas del ¿Kit completo para la determinación del Fenotipo Rh/Kell¿.  
Entendemos que los controles solicitados en el punto de ACCESORIOS hacen referencia al control de calidad interno que brinda el fabricante de los reactivos para Fenotipo Rh/K

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:05:08

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Al revisar el Anexo B ¿Cronograma de controles de Calidad, Según Metodología del equipo en Cesión en Uso Ofertado¿

Solicitamos al comité de selección se sirva a PRECISAR si dicho cronograma será para la entrega de los kits de control de calidad o para la entrega de pruebas adicionales para el Control de Calidad.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el postor deberá cumplir con el cronograma mensual establecido en el Anexo B. Asimismo, en cumplimiento al PRONUNCIAMIENTO N° 37-2024/OSCE-DGR, se añadirá en el numeral 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO del CAPÍTULO II de las Bases Integradas lo siguiente:

I) Cronograma de controles de calidad según metodología del equipo en cesión en uso ofertado (Anexo B). De igual manera, se procederá a actualizar en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO, respecto al Anexo B.

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

Se añadirá en el numeral 2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO del CAPÍTULO II de las Bases Integradas lo siguiente:

I) Cronograma de controles de calidad según metodología del equipo en cesión en uso ofertado (Anexo B). De igual manera, se procederá a actualizar en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO, respecto al Anexo B.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

Los documentos consignados en los literales e, f, g, h, i, solo hacen mención a los tipos de documentos, sin embargo, no se menciona los aspectos señalados en el Requerimiento que figura en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría precisar que las copias de dichos documentos deben ser acorde a lo establecido en el Requerimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los documentos solicitados para la admisión de la oferta, están en concordancia con lo indicado en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales; por lo que, el postor deberá revisar en el Capítulo III del Requerimiento los detalles que corresponden a los documentos solicitados para la admisión de la oferta (Revisar Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de Material de Laboratorio).

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

Los documentos solicitados para la admisión de la oferta, están en concordancia con lo indicado en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales; por lo que, el postor deberá revisar en el Capítulo III del Requerimiento los detalles que corresponden a los documentos solicitados para la admisión de la oferta (Revisar Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de Material de Laboratorio).

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

Con relación al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, Certificado de Análisis del Producto, se entiende que corresponden al Dispositivo Médico o Producto requerido, en ese sentido se desprende que ello corresponde SOLO al REACTIVO, no siendo requerido para los accesorios, incluido insumos o materiales que aún cuando no son mencionados, de acuerdo a lo que haya considerado el fabricante pueden ser incluidos como complementos.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario y el Certificado de Análisis del Producto Terminado, solicitados en los documentos de presentación obligatoria, es sólo de los Reactivos a adquirir.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

En el citado literal se solicita la documentación adicional que servirá para acreditar las especificaciones técnicas del bien previsto, siendo así, de la lectura del requerimiento, se observa que en ella se menciona lo siguiente:  
¿los participantes deben acreditar ¿, mediante folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del fabricante que acredite aquellas características que no se encuentren contempladas en los documentos antes mencionados.¿  
Luego agrega ¿También se aceptará carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante, también se acepta cartas aclaratorias y/u otros emitido por el fabricante y/o fabricante legal y/o filial debidamente autorizado por el fabricante y/o fabricante legal¿.  
De todo el párrafo mencionado, se desprende que, la documentación debe ser emitida por el fabricante, entendiéndose que la definición de fabricante es la señalada en nuestra normativa legal vigente.  
Por otro lado, se hace mención a que se aceptará documentos emitidos por ¿representante autorizado por el fabricante¿ y por ¿filial debidamente autorizado por el fabricante y/o fabricante legal¿, sin embargo, no se ha precisado cómo se acreditará que el ¿representante¿ o la ¿filial¿ se encuentra autorizado.  
Sobre esto se debe traer a colación que, en la LP-14-2023-ESSALUD-RPR el área usuaria tuvo que precisar este aspecto en su informe ante la Dirección de Gestión de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) con motivo del Pronunciamiento derivado de la elevación del Pliego Absolutorio.

El Comité de Selección, tomando en cuenta lo señalado, podría precisar: i) Si cuando hace mención al Fabricante debe ser de acuerdo a la definición establecida en la normativa legal vigente; ii) Cómo se acreditará que el representante (se entiende que no es el Distribuidor local) o la filial se encuentran debidamente autorizadas a emitir la documentación que haga referencia expresa al cumplimiento de las especificaciones técnicas.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j) Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se agregará en las Bases Integradas en el punto 4.6, lo siguiente:

"Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o fabricante legal y/o filial debidamente autorizado por el fabricante, los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto ofertado".

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

Se agregará en las Bases Integradas en el punto 4.6, lo siguiente:

"Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o fabricante legal y/o filial debidamente autorizado por el fabricante, los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto ofertado".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 38

Consulta/Observación:

En el citado literal se solicita la documentación adicional que servirá para acreditar las especificaciones técnicas, dentro de ellas se señala que para el reactivo se debe de acreditar lo referido a la Presentación.

Al respecto, luego de revisar las especificaciones técnicas, con relación a la Presentación se hace referencia a ¿empaquete adecuado¿ y ¿Tiempo de expiración¿. Sobre estos puntos, el OSCE ya ha señalado que estos aspectos podrán ser acreditados y/o verificados durante la ejecución contractual, por lo que no puede ser solicitado para la presentación de oferta.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria tomando en cuenta lo señalado por el OSCE, precisará que estos dos aspectos señalados en la Presentación, se entenderán acreditados solo con el Anexo 3 referido a la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j) Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, lo indicado en la PRESENTACIÓN de las Especificaciones Técnicas de cada prueba solicitada en el presente requerimiento, respecto al "Tiempo de Expiración" se acreditará con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

Además, lo indicado en la PRESENTACIÓN de la Especificación Técnica del código 30106279, respecto a "Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos Irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas", también se acreditará con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

En la página 25 se consignan los Requisitos Funcionales, los mismos que se entiende se consideran acreditados solo con el Anexo 3 de las Bases Estandarizadas.

El Comité de Selección podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: / Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, los Requisitos Funcionales se acreditarán con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

null



Entidad convocante :  
Nomenclatura :  
Nro. de convocatoria :  
Objeto de contratación :  
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD  
LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1  
1  
Bien  
ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

Con relación al Kit completo para la determinación de anticuerpos irregulares, en la Presentación, que es materia de acreditación, se menciona lo siguiente: ¿Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas¿.

Lo señalado corresponde a un requerimiento y no a una especificación técnica, tal como lo ha sostenido ESSALUD en los informes Técnico Legales emitidos al Tribunal del OSCE en el marco de la apelación de la LP-14-2023-ESSALUD-RPR, en ese sentido, se entiende que lo citado al ser un requerimiento se encontraría acreditado con el Anexo 3 de las Bases Estandarizadas, por lo que no se tendría que presentar documento alguno emitido por el fabricante que señale este aspecto por no corresponder.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: / Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, lo indicado en la presentación de la Especificación Técnica del código 30106279, respecto a "Debe incluir reactivo para la identificación de Anticuerpos Irregulares equivalente al 2% del total de las pruebas solicitadas" se acreditará con la ¿Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3).

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

null

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO - SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

En el acápite 4.4 se solicita el Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis, en el que se menciona que para los productos extranjeros se aceptará que sea emitido por el fabricante (extranjero) con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas, siendo así, se debe tener en cuenta que el formato propio corresponde a la estructura del documento y no a su contenido, siendo esto adecuado, considerando que no existe un único formato para este tipo de documento que deba ser empleado por todos los fabricantes, sin embargo, para el caso del contenido, el DS 016-2011-SA establece un contenido mínimo que debe ser incluido en los Certificados de Análisis, pudiendo el fabricante incluir otros datos que haya considerado relevantes, con lo cual, de acuerdo a lo establecido en este dispositivo legal, los certificados de análisis deben incluir entre otras cosas los límites y los resultados obtenidos, no pudiendo ser estos denominados de forma genérica.

Para mayor consideración, se debe tener en cuenta lo señalado en los puntos 90 al 92 de la Resolución N° 2985-2023-TCE-S4 emitida por el Tribunal de Contrataciones del Estado el pasado 14 de julio del 2023, donde señala lo siguiente: ¿¿ la información referida a los análisis realizados en todos los componentes del dispositivo, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, es imprescindible para cumplir con la finalidad del certificado o protocolo de análisis, sin lo cual su expedición no tendría objeto, además conllevaría el incumplimiento de la normativa¿¿ .

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, tomando en cuenta lo señalado, precisará que el Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis indistintamente de si es emitido en el extranjero o en el país, debe contar como mínimo con la información señalada en el DS 016-2011-SA, de acuerdo a lo establecido por el Tribunal de Contrataciones del Estado, pudiendo el fabricante incluir otros detalles no señalados en el citado dispositivo legal vigente, indistintamente del formato en el que se encuentre, al no existir un formato único.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: / Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se mantiene lo solicitado en las Bases del Procedimiento, dando cumplimiento a lo señalado en los Requerimientos Técnicos Mínimos y Condiciones Generales del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO, el mismo que está acorde al D.S. 016-2011-SA.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAHA - RPL

Ruc/código :	20470358484	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICO UAL S.A.C.	Hora de envío :	19:21:22

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

Con relación a las Especificaciones de los Equipos en el numeral 6. Procesamiento de Datos se señala lo siguiente:  
Interno: Software y Hardware (propio del analizador) para el manejo de datos del equipo:  
Entendemos que la exigencia de las bases es que tanto el software de funcionamiento del analizador, como el hardware donde se instale este software, sean propios del equipo, es decir que formen un conjunto funcional como componentes del mismo equipo, independientemente de su configuración interna; es decir, sin importar donde se encuentren ubicados, si junto a los dispositivos robóticos (electromecánicos), en el interior de la carcasa del equipo, o de manera separada de los dispositivos robóticos.

El ¿Software y hardware PROPIO DEL ANALIZADOR¿, significa que deben ser componentes que se integren exclusivamente al funcionamiento de la parte robótica del dispositivo para llevar a cabo en conjunto la prueba respectiva de manera automatizada. Por lo tanto, el computador del equipo puede ser independiente, es decir, estar separado del equipo, sin embargo, forma parte integral del analizador al contener el software propio del equipo y estar dedicado exclusivamente al funcionamiento del mismo, lo que hace que sea un hardware PROPIO del analizador.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado, deberá dar cumplimiento a la Especificación Técnica del Equipo en Cesión en Uso aprobada por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación - IETSI.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:14:17

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

1. Cap III, 3.1, Pag. 25 de las especificaciones técnicas: Requisitos funcionales, numeral 10) solicitan Entrega adicional de reactivos y consumibles para la ejecución de PRUEBAS EFECTIVAS, deberá constar en el contrato y ordenes de compra, que deberán ingresar con cada compra.

Al respecto entendemos que la entrega adicional de reactivos será para reponer las pruebas usadas como parte del proceso de controles de calidad, en ese sentido solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria determine ¿cuáles serían las cantidades que el proveedor deberá entregar como pruebas adicionales para el proceso de controles de calidad?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 10 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, se añadirá en el punto 10 de los REQUISITOS FUNCIONALES del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO lo siguiente: Las PRUEBAS EFECTIVAS se entregarán con cada orden de compra; siendo la cantidad de pruebas estimada de acuerdo a lo establecido en el protocolo de cada metodología analítica.

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

Se añadirá en el punto 10 de los REQUISITOS FUNCIONALES del CAPÍTULO III REQUERIMIENTO lo siguiente: Las PRUEBAS EFECTIVAS se entregarán con cada orden de compra; siendo la cantidad de pruebas estimada de acuerdo a lo establecido en el protocolo de cada metodología analítica.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:14:17

Consulta: Nro. 44

Consulta/Observación:

2. Cap III, 3.1, Pag. 25 de las especificaciones técnicas: Requisitos de funcionales, numeral 11) solicitan: Interfase al software de banco de sangre para garantizar a trazabilidad¿(¿)

A efecto de no incurrir en interpretaciones erradas solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria aclare y precise que, el postor que obtenga la buena pro deberá realizar la interface del o los equipos en cesión en uso al software y/o Sistema de gestión de banco de sangre.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 11 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, la conexión interfaz será al software de Gestión de Banco de Sangre; siendo indispensable la integración de los resultados para interconectarse al Software del Sistema de ESSALUD (ESSI).

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

null

Entidad convocante :  
Nomenclatura :  
Nro. de convocatoria :  
Objeto de contratación :  
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD  
LP-SM-17-2023-ESSALUD/RPL-1  
1  
Bien  
ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA DETERMINACIÓN DEL GRUPO ABO Y RH LIGADO A EQUIPO EN CESIÓN EN USO  
- SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE HNAAA - RPL

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	17/01/2024
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:14:17

Consulta: Nro. 45

Consulta/Observación:

3. Cap III, 3.1, Pag. 25 de las especificaciones técnicas: Requisitos funcionales, numeral 11) solicitan: Software integrador de resultados (OPCIONAL), Visibilidad centralizada, lista de trabajo, resultados y archivos, administración centralizada de datos de los equipos, interconexión de los equipos¿(¿)¿

A efecto de no incurrir en interpretaciones erradas solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria aclare y precise que, las características descritas Visibilidad centralizada, lista de trabajo, resultados y archivos, administración centralizada de datos de los equipos, interconexión de los equipos¿(¿)¿ corresponde al Software integrador y que la presentación en la propuesta técnica será OPCIONAL

Acápite de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: 3.1    Literal: 11    Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, SE ACLARA que, es correcto lo consultado, garantizando el trabajo dinámico y de calidad.

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

null