

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código : 20458379395

Nombre o Razón social : LABIN PERU S.A.

Fecha de envío : 22/11/2024

Hora de envío : 16:06:31

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

1.- Que en la página citada, se menciona que el mantenimiento del equipo deberá ser de manera obligatoria y dicho mantenimiento será ejecutado por un profesional y/o tecnico con conocimientos en ingeniería electrónica y/o ingeniería biomédica debidamente certificado.

2.- Consultamos al comité de selección, precise, si este profesional y/o técnico debe ser acreditado en la oferta con un certificado de capacitación por la casa matriz de los equipos ofertados con una experiencia no menor a 06 meses en el equipo

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** 5D **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, de acuerdo a sus consulta aclara lo siguiente:

1. El mantenimiento del equipo deberá ser de manera obligatoria, donde se deberá presentar una programación de mantenimiento preventivo, durante el periodo que permanezca el equipo en el centro asistencial. Dicho mantenimiento será ejecutado por un personal de Ingeniería certificado por el fabricante, con experiencia no menor de 6 meses en el equipo, esta condición se acreditara en la instalación y puesta en marcha del equipo en cesión de uso. Esta precisión se realiza de conformidad a la Ficha Técnica IETSI-ESSALUD (Analizador bioquímico grande y Analizador Bioquímico Pequeño)., la cual deberá plasmarse en el requerimiento.

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

Modificar:

Capítulo III, numeral 5.3, Literal d) equipo en cesión de uso:

(¿)

El mantenimiento del equipo deberá ser de manera obligatoria, donde se deberá presentar una programación de mantenimiento preventivo, durante el periodo que permanezca el equipo en el centro asistencial. Dicho mantenimiento será ejecutado por un personal de Ingeniería certificado por el fabricante, con experiencia no menor de 6 meses en el equipo, esta condición se acreditara en la instalación y puesta en marcha del equipo en cesión de uso.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

- 1.- En la Pagina citada, se menciona sobre la Ficha Técnica del producto y del Equipo en Cesión de Uso (copia simple) Del Equipo en Cesión de Uso.
- 2.- Debemos entender que tal cual como en es el caso de la Ficha Técnica del producto y del Equipo en Cesión de Uso (copia simple) Del Producto, donde se indica que se debe presentar el Anexo N° 3-A, para el caso del equipo en Cesión de Uso se debe presentar el Anexo N° 6-A
- 3.- Consultamos al comité de selección si nuestra apreciación es correcta

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5D Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que, en el caso de la Ficha Técnica del producto y del equipo en cesión de uso (copia simple), se debera presentar el Anexo N° 3-A para el producto. Asimismo paara el equipo en cesión de uso, debera presentar el Anexo N° 6-A. Estos son documentos oficiales de la institución que exigen el cumplimiento estricto de las especificaciones técnicas tanto del producto como del equipo, debiendo consignarse la informacion de acuerdo a la acreditacion de características determinadas, por lo que la apreciación realizada es correcta.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

1.- En la página citada, se menciona que los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales , insertos, folleteria o cartas emitidas por el fabricante para sustentar aquellas especificaciones tecnicas que no estan en los documentos antes mencionados

2.- Cuando se indica fabricante, entendemos este termino hace referencia tambien a: fabricante legal y/o dueño de la marca

3.- Consultamos al comite de selección si nuestra apreciacion es correcta, de tal forma que ese parrafo quedaría de la siguiente forma: ... " Los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales, insertos, folleteria o cartas emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca para sustentar aquellas especificaciones técnicas que no están en los documentos antes mencionados."...

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5E Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, acepta su consulta, determinando que los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales, insertos, folleteria o cartas emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca para sustentar aquellas especificaciones técnicas que no están en los documentos antes mencionados.", debiendo considerar este parrafo en el requerimiento.

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

Modificar:

Capitulo III, numeral 5.3, Literal e) :

(¿)

Los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales, insertos, folleteria o cartas emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca para sustentar aquellas especificaciones técnicas que no están en los documentos antes mencionados.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

1.- En la pagina cita, indica que .. "El postor deberá presentar una carta emitida por el fabricante donde acredite el buen funcionamiento de los analizadores ofertados en cesión de uso a una condición climática igual a superior a 3,745 msnm."¿

2.- Cuando se indica fabricante, entendemos este termino hace referencia también a: fabricante legal y/o dueño de la marca

3.- Consultamos al comité de selección si nuestra apreciacion es correcta, de tal forma que ese parrafo quedaría de la siguiente forma: ... "El postor deberá presentar una carta emitida por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de marca donde acredite el buen funcionamiento de los analizadores ofertados en cesión de uso a una condición climática igual a superior a 3,745 msnm."¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5D Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, acepta su consulta en parte, determinando la presentacion del documento de acuerdo a lo siguiente:

Constancia de buen funcionamiento de modo obligatorio o una Declaración Jurada de Funcionamiento a una condición climática a 3745 m.s.n.m emitidas por una institución de salud , debidamente firmadas por las autoridades de dicha institución (Director y/o Administrador) o manual o folletería del fabricante donde indique el funcionamiento optimo del equipo a dicha altura, el cual será presentado para el perfeccionamiento del contrato

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

Modificar:

Capitulo III, numeral 5.3, Literal d) :

(¿)

Constancia de buen funcionamiento de modo obligatorio o una Declaración Jurada de Funcionamiento a una condición climática a 3745 m.s.n.m emitidas por una institución de salud , debidamente firmadas por las autoridades de dicha institución (Director y/o Administrador) o manual o folletería del fabricante donde indique el funcionamiento optimo del equipo a dicha altura, el cual será presentado para el perfeccionamiento del contrato

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

- 1.- En la pagina cita, indica que .. " a una condición climática igual a superior a 3,745 msnm."¿
- 2.- Entendemos que debido a un error tipografico, se colocó la letra "a" en vez de la letra "o" por lo que la expresión correcta debería ser ... " a una condición climática igual o superior a 3,745 msnm
- 3.- Consultamos al comité de selección si nuestra apreciación es correcta

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5D Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, acepta su consulta, determinando la redaccion del documento de acuerdo a lo siguiente:
Constancia de buen funcionamiento de modo obligatorio o una Declaración Jurada de Funcionamiento a una condición climática a 3745 m.s.n.m emitidas por una institución de salud , debidamente firmadas por las autoridades de dicha institución (Director y/o Administrador) o manual o folletería del fabricante donde indique el funcionamiento optimo del equipo a dicha altura, el cual será presentado para el perfeccionamiento del contrato

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

Modificar:
Capitulo III, numeral 5.3, Literal d) :
(¿)

Constancia de buen funcionamiento de modo obligatorio o una Declaración Jurada de Funcionamiento a una condición climática a 3745 m.s.n.m emitidas por una institución de salud , debidamente firmadas por las autoridades de dicha institución (Director y/o Administrador) o manual o folletería del fabricante donde indique el funcionamiento optimo del equipo a dicha altura, el cual será presentado para el perfeccionamiento del contrato

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

1.- En la pagina citada se presenta el Anexo 3-A el cual es la Ficha Técnica del Producto.

2.- En la parte final del anexo se citan 03 columnas: 01 Especificaciones Técnicas de Essalud // 02 Limites de Aceptación o Niveles o Criterios de Aceptabilidad // 03 Normas Nacionales y/o Internacionales y/o Propias, de Comprobación para Control de Calidad

3.- Respecto a estas dos últimas columnas, de la información solicitada en 02 Limites de Aceptación o Niveles o Criterios de Aceptabilidad // 03 Normas Nacionales y/o Internacionales y/o Propias, de Comprobacion para Control de Calidad , consideramos que no corresponden a la naturaleza de los bienes en cuestión, es más, ello, parecer ser aplicable a materiales médicos o farmacológicos, por lo tanto en el Anexo 3-A a presentar en la oferta se debería consignar "No aplica a reactivos de diagnóstico in vitro".

4.- Por lo anteriormente expuesto, consultamos al comité de selección, si nuestra apreciación es correcta?

Acápíte de las bases : Sección: Anexos Numeral: . Literal: . Página: 37

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria de conformidad al Artículo 29° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, acepta su consulta para obtener una oferta idónea para la atención de requerimiento, por tanto respecto a las columnas de acreditación del Anexo 3-A, se consignara en las ultimas columnas, la siguiente descripcion: "Documento que acredita" y "N° Folio", la cual de establecerse en el requerimiento de la contratación.

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

Modificar en el Anexo 3-A, en las ultimas columnas la siguiente descripcion: "Documento que acredita" y "N° Folio"

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

- 1.- Que en las páginas 43 a la 54 de las bases, establecen las especificaciones técnicas de los reactivos de bioquímica a adquirir.
- 2.- Para garantizar que los materiales, reactivos e insumos cumplan con estándares internacionales y aseguren un producto de óptima calidad, se debe contemplar que el material de control debe tener valores asignados para el reactivo que utiliza el analizador ofertado y ser de la misma marca, garantizando de esta manera el trabajo bajo un sistema homogéneo (calibrador, control, reactivo y analizador)
- 3.- Por lo anteriormente indicado, solicitamos respetuosamente al comité de selección, indicar si para acreditar que los controles cumplan con los estándares y sean un producto de óptima calidad, se deberá presentar folletería del material de control que indique los valores asignados para el reactivo que utiliza el analizador ofertado, garantizando de esta manera el trabajo bajo un sistema homogéneo (calibrador, control, reactivo y analizador).

Acápíte de las bases : Sección: Anexos Numeral: . Literal: . Página: 43

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que, para garantizar que los materiales, reactivos e insumos cumplan con los estándares internacionales y aseguren un producto de óptima calidad, es necesario que el material de control tenga valores asignados para el reactivo utilizado. por el analizador ofertado y que sea de la misma marca. De esta manera, se asegura el funcionamiento bajo un sistema homogéneo (calibrador, control, reactivo y analizador). Además, se precisa que todo reactivo destinado al buen funcionamiento del equipo debe contar con la información correspondiente en folletería, la cual debe garantizar el producto ofertado

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20458379395	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	LABIN PERU S.A.	Hora de envío :	16:06:31

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

- 1.- Que en la página citada hacer referencia al Anexo 7-A, donde se detallan ciertas características del Software de Interface del Equipo de Bioquímica al Sistemas de Gestión SGSS
- 2.- Con la finalidad de evitar incompatibilidad entre el software de interface con el analizador y demoras innecesarias en su implementación, el Software de interface debe ser de la misma marca del equipo ofertado
- 3.- Consultamos al comité de selección junto con el ara usuaria si nuestra apreciación es correcta

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: . Literal: . Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que el software de interfaz del analizador bioquímico debe ser compatible, de fácil conexión y contar con la capacidad de garantizar un funcionamiento óptimo, permitiendo la transferencia de información de los resultados de los analitos. . Además, debe asegurar un buen desempeño en la integración del software con el sistema de gestión SGSS., la cual se presentará para el perfeccionamiento del contrato, debiendo considerarse esta condición en el requerimiento.

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

Incorporar: En los documentos para el perfeccionamiento del contrato lo siguiente:
La empresa adjudicada debera presentar el Anexo N° 7-A, Detalle software de interface equipo de Bioquimica, sistema de Gestion SGSS, n los documentos para el perfeccionamiento del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En relación con el numeral 1.9, PLAZO DE ENTREGA, la entidad establece lo siguiente para la Primera Entrega:

- Se realizará como máximo a los diez (10) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, asimismo los equipos en cesion de uso serán instalados y puestos en marcha en ese mismo plazo en cada centro asistencial.

-

Al respecto, como sabemos es facultad de la Entidad determinar los requerimientos técnicos mínimos, dicha potestad no es irrestricta, ya que para su determinación se debe verificar que resulten razonables y congruentes con el objeto de la convocatoria, así como que se encuentren acordes con los principios que regulan la normativa de contratación pública.

En ese orden de ideas, establecer los plazos de entrega antes señalados, supondría que los postores ya cuenten con los bienes pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, lo que resultaría excesivo y oneroso para la etapa de presentación de ofertas. Además, que puntualmente, se estaría vulnerando el principio de libertad de concurrencia en razón de que dicho plazo limita la participación de los postores, debido a que solo aquellos que tengan los equipos en stock podrán ofertar dicho plazo.

Por lo antes expuesto, solicitamos al Comité de Selección que AMPLIAR el plazo de entrega en (20) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de orden de compra.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 10.2 de la página 31 de las bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, acepta su consulta, por ende se ampliara el plazo , para la primera entrega, siendo redactada de acuerdo a lo siguiente:

¿ La primera entrega: Se realizará como máximo a los veinte (20) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificado la Orden de Compra, asimismo los equipos en cesión de uso serán instalados y puestos en marcha en ese mismo plazo en cada centro asistencial.

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

Modificar el Plazo de la primera entrega en todos los extremos de las bases administrativas de acuerdo a lo siguiente:

¿ La primera entrega: Se realizará como máximo a los veinte (20) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificado la Orden de Compra, asimismo los equipos en cesión de uso serán instalados y puestos en marcha en ese mismo plazo en cada centro asistencial.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En relación con el literal h) documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece lo siguiente:

- Folletería / Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (Original o copia simple), de conformidad al numeral 5.3, literal e) de las especificaciones técnicas del capítulo III de las bases.

SOLICITAMOS al comité de selección sirva INCORPORAR con ocasión de las bases integradas con el fin de acreditar las acreditar el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido; la siguiente documentación: folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o brochures o cartas EMITIDAS por el fabricante o fabricante legal o dueño de la marca o matriz o filial o sucursal o subsidiaria de manera indistinta, considerando los diversos acuerdos comerciales de los fabricantes.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, acepta su consulta, determinando que los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales, insertos, folletería o cartas emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca para sustentar aquellas especificaciones técnicas que no están en los documentos antes mencionados.", debiendo considerar lo absuelto en el requerimiento.

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

Modificar:

Capitulo III, numeral 5.3, Literal e) :

(i)

Los documentos sustentatorios de las especificaciones podrán ser manuales, insertos, folletería o cartas emitidas por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca para sustentar aquellas especificaciones técnicas que no están en los documentos antes mencionados.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

ITEM N°1

Dentro de los documentos para la admisión de la oferta se ha establecido cierta documentación que servirá para acreditar las especificaciones técnicas; sin embargo, no se ha detallado las especificaciones técnica de los reactivos y del equipo en cesión de uso que serán materia de acreditación en la oferta; por lo que corresponde señalar que las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida. Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de VICIOS DE NULIDAD al no cumplir con las bases estándar: Resolución N° 2336-2023-TCE-S3

En ese sentido solicitamos al comité de selección sirva INCORPORAR en las bases integradas, las características técnicas sujetas a su acreditación, sugiriendo que sean las siguientes:

PARA LOS REACTIVOS (PRODUCTO): 1) Presentación, 2) Metodología y 3) Muestras

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: 1) Metodología, 2) Performance, 3) Características, 4) Modo de Operación

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria de conformidad al Artículo 29° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, acepta en parte su consulta para obtener una oferta idónea para la atención de requerimiento, por tanto la acreditación será de acuerdo a lo siguiente:

Ficha Técnica del Producto (Reactivo) Anexo 3-A.
ACREDITAR CARACTERISTICAS :
PARA LOS REACTIVOS: Presentación, Metodología, Muestra biológica

Hoja de Presentación de los Equipos Cedidos en Uso Anexo 6-A.
ACREDITAR CARACTERISTICAS :
PARA EL EQUIPO: Tipo, Metodología, Performance/Rendimiento, Características, Muestra.
Todas las demás características estarán avalados con la presentación de la Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas según ANEXO 3.(d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección)
Asimismo, la folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto seran acreditadas las características determinadas para la Ficha Técnica del Producto (Reactivo) Anexo 3-A y Hoja de Presentación de los Equipos Cedidos en Uso Anexo 6-A.

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

Incorporar: En el Capitulo III (Requerimiento), numeral 5, literal d), lo siguiente:
Ficha Técnica del Producto (Reactivo) Anexo 3-A.
ACREDITAR CARACTERISTICAS :
PARA LOS REACTIVOS: Presentación, Metodología, Muestra biológica
Hoja de Presentación de los Equipos Cedidos en Uso Anexo 6-A.
ACREDITAR CARACTERISTICAS :

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

PARA LOS EQUIPOS: Tipo, Metodología, Performance, Características, Muestra

Incorporar: En el Capítulo III (Requerimiento), numeral 5, literal e), lo siguiente:

ACREDITAR CARACTERISTICAS :

PARA LOS REACTIVOS: Presentación, Metodología, Muestra biológica

ACREDITAR CARACTERISTICAS :

PARA LOS EQUIPOS: Tipo, Metodología, Performance/Rendimiento, Características, Muestra.

Todas las demás características estarán avalados con la presentación de la Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas según ANEXO 3.(d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección)

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En el literal k) de la página 22 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento para el perfeccionamiento del contrato:

- Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis), de conformidad al numeral 5.3, literal c) de las especificaciones técnicas del capítulo III de las bases

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

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.3 Literal: K Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria de conformidad al Artículo 29° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aclara lo siguiente: Que el postor puede presentar el certificado de análisis del producto terminado y/o protocolo de análisis, (copia simple), el cual puede ser emitido electrónicamente o con firma electrónica en el formato del fabricante, el mismo que será presentado para el perfeccionamiento del contrato.

Por tanto ceñirse a lo establecido

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En el literal l) de la página 22 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento para el perfeccionamiento del contrato:

- Certificado de fabricación de los equipos ofertados otorgados por la casa matriz donde indique la fecha de fabricación del equipo, marca, modelo y número de serie, de conformidad al numeral 5.3, literal d) de las especificaciones técnicas del capítulo III de las bases.

Al respecto, en el PRONUNCIAMIENTO N° 202- 2022/OSCE-DGR, señala lo siguiente:

¿De esta manera, se puede apreciar que, si bien la Entidad estaría solicitando determinada información para la suscripción de contrato que permita conocer el equipo que se estaría ofertando, exigir para la suscripción de contrato documentos otorgados por el fabricante donde indique datos, entre otros, como ¿fecha de fabricación¿ y ¿número de serie¿ del equipo ofertado, así como la copia de la Declaración Única de Aduana (DUA) que se utiliza para solicitar que las mercancías sean sometidas a los regímenes y operaciones aduaneros; RESULTARÍAN REQUISITOS IRRAZONABLES Y EXCESIVOS, TODA VEZ QUE, PODRÍA IMPLICAR QUE SÓLO LOS POSTORES QUE YA CUENTAN CON LOS EQUIPOS EN STOCK PUEDAN CONTAR CON DICHOS DOCUMENTOS (¿). De ahí que, la documentación otorgada por el fabricante (casa matriz) que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como la copia de la Declaración Única de Aduana (DUA) donde acredite la fecha de ingreso del equipo al país; debería ser presentados por el ¿CONTRATISTA¿ AL MOMENTO DEL INTERNAMIENTO DE LOS BIENES EN LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección ELIMINAR este requerimiento amparados en la Ley de Contrataciones del Estado que ha establecido lo siguiente: ¿Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores¿. (Artículo 2, literal a); ¿Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas y en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto¿. (Artículo 2, literal b). Señalando que dicha documentación, de requerirse debe ser al INTERNAMIENTO DE LOS BIENES.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.3 Literal: L Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria de conformidad al Artículo 29° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, con la finalidad de propiciar la mayor participacion de potenciales postores y para una adecuada formulacion de la oferta acepta su consulta por tanto:

Certificado de fabricación de los equipos ofertados otorgados por la casa matriz donde indique la fecha de fabricación del equipo, marca, modelo y número de serie, el cual sera presentado al momento del internamiento de los bienes en la ejecución contractual.

Debiendo considerarse esta condicion en el requerimiento y todos extremos de las bases.

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

Modificar:

Capitulo III, numeral 5.3, Literal d) :

(¿)

Certificado de fabricación de los equipos ofertados otorgados por la casa matriz donde indique la fecha de fabricación del equipo, marca, modelo y número de serie, el cual sera presentado al momento del internamiento de los bienes en la

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

ejecución contractual..

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En las Especificaciones Técnicas del Reactivo de Magnesio, mencionan: ¿Estabilidad en uso no menor de 21 días.¿

Entendemos que la estabilidad del kit en total deberá cumplir con la estabilidad solicitada por IETSI, en nuestro caso contamos con un kit de 4 frascos y cada frasco tiene una estabilidad, una vez colocado en el instrumento, de 07 días teniendo de esta manera el kit en total, superando las especificaciones técnicas para este reactivo y lo solicitado por la normativa de IETSI.

Solicitamos amablemente al comité de selección aclarar considerar la estabilidad total del kit para el Reactivo de Magnesio.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 8-A Literal: - Página: 49

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que es requisito obligatorio la presentación del reactivo que cumpla con las especificaciones técnicas del IETSI. Además, se precisa que el frasco colocado a bordo debe tener una estabilidad mínima en uso no menor de 21 días, por tanto ceñirse a lo establecido en las bases administrativas.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:53:08

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

ITEM N°1

En el Literal D. FICHA TECNICA DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESION DE USO - DEL PRODUCTO menciona en el tercer punto:

¿Los productos ofertados deben ser de presentación líquida y no requerir mezcla previa, para no alterar la estabilidad del producto¿

Entendemos que la manufactura de los reactivos dependerá del fabricante para asegurar una Estabilidad y Linealidad acorde a la realidad de los hospitales. En nuestro caso, tenemos tres reactivos del listado del Item N°1 donde requiere un trasvase previo e ingresar al analizador inmediatamente, es decir, no requiere pipeteo, no requiere alicuotar, ni tiempo de reconstitución.

Este procedimiento en estos tres reactivos tiene como beneficio una Estabilidades a bordo amplios para evitar desechar reactivos y Linealidades extendidas donde pueda detectar concentraciones altas de estos analitos evitando diluciones innecesarias, gastos dobles de reactivos y de muestras.

Frente a lo expuesto, solicitamos amablemente precisar quedando de siguiente modo: ¿Los productos ofertados deben ser de presentación líquida y no requerir mezcla previa, para no alterar la estabilidad del producto (excepto para tres reactivos como máximo)¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: D Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que los productos ofertados deben ser de presentación líquida y no requieren mezcla previa, a fin de no alterar la estabilidad del producto. De esta manera, se garantiza el buen desempeño del reactivo para todos los reactivos del listado del requerimiento del area usuaria, cumpliendo con las especificaciones técnicas del IETSI.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	22:39:02

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Consultamos amablemente al comité en aras de promover una mayor pluralidad de postores, acepte también que se pueda utilizar como máximo un reactivo de marca diferente al equipo ofertado debidamente validado por el fabricante del equipo, sin que ello altere la trazabilidad y la precisión de los resultados toda vez que de acuerdo a IETSI este requerimiento no está restringido.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 49

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que en la ficha técnica de los productos y equipos solicitados en cesión de uso se especifica que el producto deben corresponder a una sola marca comercial, a fin de garantizar la confiabilidad de los resultados. Por tanto ceñirse a lo establecido.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-4-2024-ESSALUD/RAJUNIN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL REACTIVOS DE BIOQUIMICA PARA LAS IPRESS DE LA RED ASISTENCIAL JUNIN

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	22/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	22:39:02

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

De acuerdo al presente requerimiento, solicitan Reactivo de Magnesio y en el apartado de ESPECIFICACIONES TENICAS, indican: Estabilidad en Uso no menor de 21 días.

Teniendo en consideración que en el mercado existen distintas marcas que cuenta con presentaciones de kits compuestos de 2 o más frascos duplicados del mismo producto y estos conforman su kit completo. La presentación de nuestro fabricante incluye 6 frascos duplicados (conjunto de reactivos) en los que cada cual posee una estabilidad una vez colocado en el instrumento, de 10 días. Teniendo de esta manera el kit completo en total una estabilidad de 60 días, cumpliendo lo requerido en el requerimiento pues supera las Especificaciones técnicas dadas por IETSI y favorece la pluralidad de marcas y postores.

Téngase en cuenta también que cuando se trata de reactivos de una presentación única (cartucho), la estabilidad del reactivo se inicia cuando se apertura el uso, es decir, cuando ingresa al instrumento/analizador. En el caso de los reactivos kits (conjunto de reactivos) y/o frascos que componen el kit, cada componente tiene una estabilidad y la apertura de los frascos es escalonada, debido a que no se abren todos los frascos al mismo tiempo para su uso. Por este motivo solicitamos amablemente al área usuaria precisar que para acreditar la estabilidad del Magnesio se podría realizar la suma de estabilidad de los componentes del kit o frascos del reactivo siempre y cuando se encuentre detallado en la folletería y/o brochure y/o catalogo y/o inserto y/o carta aclaratoria emitida por el fabricante que demuestre fehacientemente lo solicitado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 49

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, en coordinación con el comité de selección, aclara que es requisito obligatorio la presentación del reactivo que cumpla con las especificaciones técnicas del IETSI. Asimismo, se precisa que el frasco colocado a bordo debe tener una estabilidad mínima en uso de 21 días, entendiendo por "frasco" únicamente el frasco colocado a bordo y no el total de frascos. Cabe señalar que la rotación de la prueba de magnesio en nuestro establecimiento no es alta, por tanto ceñirse a lo establecido.

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

null