

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-13-2023-ESSALUD/GRACU-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE OXÍGENO MEDICINAL LIQUIDO DELEGADO A COMPRA LOCAL, III TRIMESTRE PARA EL HOSPITAL NACIONAL ADOLFO GUEVARA VELASCO DE LA RED ASISTENCIAL CUSCO

Ruc/código :	20338570041
Nombre o Razón social :	LINDE PERU S.R.L.

Fecha de envío :	07/09/2023
Hora de envío :	22:27:42

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

La Entidad en el Capítulo I, Numeral 1.8 de la Pág. 14, señala:

1.8. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de tres (03) meses, a partir del día siguiente de suscrito el contrato y a la comunicación por parte del área usuaria según cronograma, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

La Entidad en el Capítulo III, Numeral 17 de la Pág. 32, señala:

17.CRONOGRAMA Y PLAZO DE ENTREGA

El plazo de ejecución del presente contrato se efectuará a partir del día siguiente de suscrito el contrato y a la comunicación por parte del área usuaria, según cronograma referencial durante 1 SEMANA o hasta el agotamiento de la totalidad de suministro del bien contratado o lo que suceda primero

Como se puede observar, en el numeral 1.8 hace referencia a un plazo de tres meses y luego en el numeral 17 hacen referencia a un periodo de 1 SEMANA.

Por lo que solicitamos a la Entidad, se sirvan aclarar o corregir para no crear confusión al momento de presentar las ofertas y mucho menos durante la ejecución del contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.8 y 17

Literal: CAP I,III

Página: 14

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

Art. 29.1 del D.S. N° 344-2018-EF. Y sus modificatorias

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa que En atención a lo expuesto, se acoge la observación, por consiguiente la redacción que da como sigue:

Se modifica el numeral 17. CRONOGRAMA Y PLAZO DE ENTREGA, El plazo de ejecución del presente contrato se efectuará a partir del día siguiente de suscrito el contrato y a la comunicación por parte del área usuaria, según cronograma referencial durante 3 meses o hasta el agotamiento de la totalidad de suministro del bien contratado o lo que suceda primero.

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

Se Acoge la observación porque se precisa que Se modifica el numeral 17. CRONOGRAMA Y PLAZO DE ENTREGA, El plazo de ejecución del presente contrato se efectuará a partir del día siguiente de suscrito el contrato y a la comunicación por parte del área usuaria, según cronograma referencial durante 3 meses o hasta el agotamiento de la totalidad de suministro del bien contratado o lo que suceda primero.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-13-2023-ESSALUD/GRACU-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE OXÍGENO MEDICINAL LIQUIDO DELEGADO A COMPRA LOCAL, III TRIMESTRE PARA EL HOSPITAL NACIONAL ADOLFO GUEVARA VELASCO DE LA RED ASISTENCIAL CUSCO

Ruc/código : 20338570041

Nombre o Razón social : LINDE PERU S.R.L.

Fecha de envío : 07/09/2023

Hora de envío : 22:27:42

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

La Entidad en Capítulo III numeral 3.2 de la Pág. 35, señala:

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

A. CAPACIDAD LEGAL ¿///¿

¿ Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario¿///¿

¿ El certificado de Análisis del Producto Farmacéutico Terminado (Protocolo de Análisis) ...///¿

¿ Metodología analítica propia ¿///¿

Al respecto, se indica a la Entidad que referente al requisito de calificación de capacidad legal, de acuerdo con lo previsto en el Artículo 49 del reglamento, esto se encuentra referido a la habilitación para llevar a cabo la actividad económica materia de contratación con la cual debe contar el proveedor; en este caso de las actividades reguladas por normas las cuales establece requisitos que las empresas debe cumplir para la ejecución de determinado servicio o estar autorizada para la comercialización de ciertos bienes.

En ese sentido, los documentos solicitados como Registro Sanitario, Protocolo de Análisis y Metodología analítica propia no guardan relación con lo indicado en la normativa de contrataciones y también en las bases estándares de bienes aprobadas mediante directiva N° 001-2019-OSCE modificado con la RS D000112-2022-OSCE-PER.

Por lo que solicitamos a la Entidad que para el caso de la habilitación se debe considerar únicamente la Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento del establecimiento farmacéutico, y los documentos solicitados como el Registro Sanitario, Protocolo de Análisis y Metodología analítica propia pueden ser solicitado dentro de la Documentación de presentación obligatoria - Documentos para la admisión de la oferta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2

Literal: CAP III

Página: 35

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

Art. 49 del D.S. 344-2018-EF. Directiva N° 001-2019-OSCE modificado con la RS D000112-2022-OSCE-PER.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa que En atención a lo expuesto, se acoge parcialmente la observación, En este caso, la Entidad está solicitando empresas certificadas con:

Registro Sanitario: Registro Sanitario de un producto faculta a la fabricación o importación o comercialización o distribución o expendio, por el titular del registro en las condiciones que establece el presente Reglamento.

Resolución de Autorización Sanitaria de funcionamiento del establecimiento farmacéutico: Los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación, y expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios, Es un requisito obligatorio para que un establecimiento pueda funcionar. Por tanto se otorga previo a que un establecimiento inicie sus actividades o cuando existan modificaciones.

En dicho sentido, puede entenderse que la habilitación de un postor está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

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

se modifica: Requisitos:

A CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

1. Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento Farmacéutico o Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-13-2023-ESSALUD/GRACU-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE OXÍGENO MEDICINAL LIQUIDO DELEGADO A COMPRA LOCAL, III TRIMESTRE PARA EL HOSPITAL NACIONAL ADOLFO GUEVARA VELASCO DE LA RED ASISTENCIAL CUSCO

Específico

3.2

CAP III

35

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

Art. 49 del D.S. 344-2018-EF. Directiva N° 001-2019-OSCE modificado con la RS D000112-2022-OSCE-PER.

Análisis respecto de la consulta u observación:

2. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), Además, las resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante el ANM y el producto farmacéutico ofertado. No se aceptará productos cuyo registro sanitario este suspendido o cancelado. Así mismo el certificado de Análisis del Producto Farmacéutico Terminado (protocolo de Análisis) y la Metodología analítica propia serán solicitados como documentos obligatorios para la admisión de la oferta.

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

Se Acoge parcialmente la observación porque la redacción queda de la siguiente, manera:

CAPACIDAD LEGAL

HABILITACIÓN

Requisitos:

1. Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento del Establecimiento Farmacéutico o Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico.

2. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), Además, las resoluciones de modificación o autorización, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante el ANM y el producto farmacéutico ofertado. No se aceptará productos cuyo registro sanitario este suspendido o cancelado. Así mismo el certificado de Análisis del Producto Farmacéutico Terminado (protocolo de Análisis) y la Metodología analítica propia serán solicitados como documentos obligatorios para la admisión de la oferta