

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 13/04/2023

Hora de envío : 14:35:12

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Observación:

En el numeral 1.9. - Plazo de Entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica que:

"(...) Las siguientes entregas se realizaran a los tres (03) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra"

Sin embargo, debe tomarse en cuenta la naturaleza de los productos materia de contratación, y cual es el proceso de acondicionamiento e inyectado que estos deben pasar, por lo que 3 días calendario contados a partir de la notificación de la orden de compra podrían generar inconvenientes por los días que toma poner en disponible los productos, así mismo se estaría limitando la participación de otros postores no cuentan con dicho requerimiento.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo desde la segunda entrega sea de 5 días calendario contados a partir de la notificación de la orden de compra.

Acápíte 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER la observacion y precisar que, el plazo de la segunda entrega en adelante será a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

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

DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

11. SUMINISTRO, CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

(...)

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (lo cual implica la entrega de los reactivos de COAGULCION, accesorios y consumibles).

DE LAS BASES INTEGRADAS:

PLAZOS DE ENTREGA

(...)

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (lo cual implica la entrega de los reactivos de COAGULCION, accesorios y consumibles).

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 13/04/2023

Hora de envío : 14:35:12

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Observación:

Según las Especificaciones técnicas de los dosajes de coagulación, del literal B - Especificaciones Técnicas de los Dosajes de Coagulación (pag. 25) se indica que

"(...) El tiempo de expiración no menor de 1 año, a partir de la fecha de entrega" o"

Sin embargo, según los requerimientos de las Bases en mención, el cronograma de entregas serán mensual, por tal motivo sería incongruente exigir bienes que cuenten con una fecha de vigencia muy superior. Así mismo, se estaría limitando el ingreso de postores que no puedan contar con dicha exigencia, siendo que no afectaría el objeto de la contratación.

En ese sentido, se estaría afectando el principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual indica 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¿.

Por tal motivo, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, acepte que los bienes tengan una fecha de expiración no menor de 6 meses al momento de su entrega en los almacenes, o 4 meses acompañado de carta de canje. Con la finalidad que mas postores puedan presentarse, y no tener ningún inconveniente al momento de la ejecución contractual.

Acápites 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE la observación, y se hace la precisión que el tiempo de expiración será no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega para todos las pruebas de coagulación.

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

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS DOSAJES DE COAGULACION:

- . DOSAJE DE TIEMPO DE PROTROMBINA
- DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL ACTIVADO
- DOSAJE DE FIBRINOGENO
- DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBINA
- DOSAJE DE DIMERO D

(¿) Tiempo de expiración no menor de 6 meses, a partir de la fecha de entrega.

BASES INTEGRADAS - CAPITULO III - REQUERIMIENTO

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LOS DOSAJES DE COAGULACION:

- . DOSAJE DE TIEMPO DE PROTROMBINA
- DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBOPLASTINA PARCIAL ACTIVADO

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

- DOSAJE DE FIBRINOGENO
- DOSAJE DE TIEMPO DE TROMBINA
- DOSAJE DE DIMERO D

(¿) Tiempo de expiración no menor de 6 meses, a partir de la fecha de entrega.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 13/04/2023

Hora de envío : 14:35:12

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observación:

En el literal B - Especificaciones Técnicas de los Dosajes de Coagulación, del numeral 3.1. - Especificaciones Técnicas (pag. 25) se indica que:

El reactivo debe contar con controles como parte de los accesorios.

Sin embargo no se especifica con que clase de controles debe contar el reactivo, ni si se debe acreditar con algún documento, ya que forma parte del requerimiento.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, aclare cual es el tipo de control para cada producto que deben contar, así como se determine la forma y momento de la acreditación del mismo.

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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime ACLARA y PRECISA que la clase de controles con que debe contar el reactivo, como la forma y modo de acreditación del mismo, se encuentra descrito en la pagina 26 y 27, literal C), características técnicas del analizador - accesorios, CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS.

Asimismo, se aclara qué, las especificaciones técnicas será de acuerdo a cada fabricante.

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

NINGUNA

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	13/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	14:35:12

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Observación:

Según la nota que aparece en el Anexo E - Hoja de Presentación de los Equipos cedidos en cesión de uso (pag. 41), indica que:

"(...) No se sera necesario indicar el numero de serie año y mes de fabricación de cada uno de los equipos en cesión de uso para la presentación de propuestas, exigiéndose dichos datos para la etapa de suscripción del contrato; (...)"

Se solicita al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, confirme si lo indicado en la NOTA es correcto, estableciendo que no es necesario indicar (entiéndase también ni acreditar) el numero de serie, año y mes de fabricación de los equipos en cesión de uso al momento de la presentación de la oferta.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, tomaran la presente como una observacion, por lo que se acoge lo indicado respecto a la nota citada en el Anexo E - Hoja de Presentación de los Equipos cedidos en cesión de uso suprimíendose el siguiente texto:

(*) no sera necesario indicar el numero de serie, año y mes de fabricacion de cada uno de los equipos en seccion de uso para la presentacion de propuestas, exigiendose dichos datos para la etapa de suscripcion del contrato; dado que no resultaria necesaria la presentacion de la poliza de importacion, donde se acredite la fecha de ingreso al pais. (Pronunciamento N° 263-2015/DSU).

Sin embargo, tal como se ha señalado en el literal c) Características tecnicas del analizador - accesorios - Subtitulo: Año de Fabricacion, para acreditar este requisito respecto de los equipos en cesión en uso, deberá presentarse el Certificado de Manufactura al momento de la entrega de los equipos, el mismo que deberá ser emitido por el fabricante y no se aceptará declaraciones juradas.

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

SE SUPRIMIRA (*) no sera necesario indicar el numero de serie, año y mes de fabricacion de cada uno de los equipos en seccion de uso para la presentacion de propuestas, exigiendose dichos datos para la etapa de suscripcion del contrato; dado que no resultaria necesaria la presentacion de la poliza de importacion, donde se acredite la fecha de ingreso al pais. (Pronunciamento N° 263-2015/DSU).

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	09:52:54

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

La folletería/Manual de instrucciones de Uso o inserto servirá para acreditar las siguientes especificaciones técnicas: Reactivos: Presentación y Metodología, para el Equipo: Metodología y Características, lo que nos parece correcto porque las bases estándar lo mencionan, pero con todo respeto debemos observar que al señalar que ¿ Para las otras Características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso no detalladas, de no encontrarse en la folletería, podrán ser acreditadas con una carta que sustente el compromiso de cumplimiento de lo solicitado¿, esto no corresponde toda vez que no debe requerirse cartas, ni declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas ANEXO 3 lo que es avalado por múltiples pronunciamientos de OSCE y por las Bases Estándar. Por lo que solicitamos se sirvan considerar en la integración de bases Para las demás Características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, se acreditará con la presentación de la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas ANEXO 3.

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** n) **Literal:** CAP II **Página:** 20

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que las características que no sean obligatorias acreditarlas con folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, serán acreditadas 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:

DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

Numeral 6 - Documentos técnicos para la admision de la oferta., literal e)

Para las otras características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, no detalladas, de no encontrarse en la folletería, podrán ser acreditadas; con la presentacion del anexo 3 - Declaracion jurada de cumplimiento de las especificaciones tecnicas".

y se suprimira lo referido a: "con una carta que sustente el compromiso de cumplimiento de lo solicitado.

DE LAS BASES INTEGRADAS:

CAPITULO II - DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION, NUMERAL 2.2.1.1

Literal n) - Documentacion de presentacion obligatoria.

Para las otras características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, no detalladas, de no encontrarse en la folletería, podrán ser acreditadas; con la presentacion del anexo 3 - Declaracion jurada de cumplimiento de las especificaciones tecnicas".

y se suprimira lo referido a: "con una carta que sustente el compromiso de cumplimiento de lo solicitado.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	09:52:54

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

observamos que solicitan año de fabricación del equipo el cual se acreditará en base al certificado de fabricación, emitido por la empresa fabricante. No se aceptará declaraciones juradas. Asimismo, en la página 41 ANEXO E, en la nota inferior indica que no será necesario indicar el número de serie, año y mes de fabricación de cada uno del equipo en cesión de uso para la PRESENTACIÓN DE PROPUESTOS EXIGIENDOSE DICHOS DATOS PARA LA ETAPA DE SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO (¿) Al respecto, observamos que aparte de existir una incongruencia, debemos señalar que, según varios pronunciamientos de OSCE, entre ellos podemos citar PRON. N°202-2022/OSCE-DGR en el cual señala que sería un requisito irrazonable solicitar el certificado de fabricación del equipo, toda vez que podría implicar que solo los postores que ya cuentan con los equipos en stock puedan contar con dichos documentos y por ende con dichos datos en una etapa de perfeccionar el contrato (8 días hábiles) y mucho menos en la etapa de presentación de ofertas, por lo que el organismo especializado acoge que se ACREDITE dicho documento a la ENTREGA DEL EQUIPO. Por lo que solicitamos al comité puedan referirse a este pronunciamiento de OSCE y permitir que todo documento para acreditar el año de fabricación del equipo se presente a la ENTREGA DEL EQUIPO.

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** 3.1 **Literal:** CAP. III **Página:** 27

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, tomaran la presente como una observacion, por lo que se acoge lo indicado respecto a la nota citada en el Anexo E - Hoja de Presentación de los Equipos cedidos en cesión de uso suprimíendose el siguiente texto:

(*) no sera necesario indicar el numero de serie, año y mes de fabricacion de cada uno de los equipos en seccion de uso para la presentacion de propuestas, exigiendose dichos datos para la etapa de suscripcion del contrato; dado que no resultaria necesaria la presentacion de la poliza de importacion, donde se acredite la fecha de ingreso al pais. (Pronunciamiento N° 263-2015/DSU).

Sin embargo, tal como se ha señalado en el literal c) Características tecnicas del analizador - accesorios - Subtitulo: Año de Fabricacion, para acreditar este requisito respecto de los equipos en cesión en uso, deberá presentarse el Certificado de Manufactura al momento de la entrega de los equipos, el mismo que deberá ser emitido por el fabricante y no se aceptará declaraciones juradas.

Asimismo, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER y precisar que lo indicado en el literal c) características tecnicas del analizador - accesorios, Subtitulo: Año de fabricacion referido al Certificado de Manufactura de fabricacion sera presentado al momento de la entrega de los equipos, el mismo que deberá ser emitido por el fabricante y no se aceptará declaraciones juradas.

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

AÑO DE FABRICACION: MAXIMO 12 MESES DE ANTIGUEDAD, LA FECHA DE FABRICACION DEL EQUIPOS SE ACREDITARA EN BASE AL CERTIFICADO DE MANUFACTURA DE FABRICACION, EMITIDO POR LA EMPRESA FABRICANTE, EL MISMO QUE SERA PRESENTADO PARA LA ENTREGA DE LOS EQUIPOS.
NO SE ACEPTARAN DECLARACIONES JURADAS,

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	09:52:54

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Para el plazo de entrega indican que la primera entrega será a los 15 días calendarios, computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión de uso instalados). Solicitamos amablemente al comité de selección que, para la instalación de los equipos en cesión de uso puedan aceptar un plazo de instalación de 25 días computados desde el día siguiente de emitida la primera orden de compra.

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

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE su consulta y aclara que la primera entrega será a los veinte (20) días calendarios, computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión de uso instalados).

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

11. SUMINISTRO, CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de doce meses (12 entregas) según cronograma (Anexo N° A) y en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

La primera entrega será a los veinte (20) días calendarios computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión en uso instalado).

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (entrega de los reactivos de COAGULACION, accesorios y consumibles)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	09:52:54

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En las especificaciones técnicas de los reactivos, para el sub ítem 1.3 Dosaje de fibrinógeno solicitan reactivo liofilizado con tampón de diluyente y/o líquido, agua destilada. Entendemos que en caso el reactivo sea liofilizado, se aceptará como medio de dilución o reconstitución un tampón diluyente, agua destilada o el medio de dilución o reconstitución que el fabricante indique en sus insertos y hojas de aplicación, ¿es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 1.3 **Literal:** CAP. III **Página:** 25

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan considerar la presente como observación, ACOGIENDO Y ACLARANDO que en caso el reactivo de fibrinogeno sea Liofilizado se aceptará como medio de dilución tampón diluyente, agua destilada o el medio de dilución o reconstitución que el fabricante indique en sus insertos y/o hojas de aplicación.

Asimismo se aclara que la presentación del dosaje fibrinogeno podrá ser con reactivo líquido o Liofilizado.

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

DOSAJE DE FIBRINOGENO CARACTERISTICAS GENERALES:

PRESENTACION:

Reactivo para determinación de fibrinógeno de 20 o más pruebas, líquido o liofilizado (reconstituirse con tampón de diluyente, agua destilada o el medio de dilución o reconstitución que el fabricante indique en sus insertos y/o hojas de aplicación)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	09:52:54

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En especificaciones técnicas del analizador solicitan sistema de posicionamiento automático tanto de muestras y reactivos. Entendemos que ¿esta característica hace referencia a la capacidad del analizador de identificar tanto muestras como reactivos? O en todo caso por favor solicitamos amablemente al comité de selección explicar a qué hace referencia esta característica

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** C. **Literal:** CAP. III **Página:** 26

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, aclarara su consulta que el sistema de posicionamiento automatico es la capacidad que el analizador tiene para mostrar en la pantalla del software la posición que ocupa un reactivo o muestra dentro del analizador sin necesidad de digitar manualmente dicha posición.

se precisa además que se aceptara que el posicionamiento automatico de muestras y reactivos se realice de acuerdo al sistema propio de cada fabricante.

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

C) CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR - ACCESORIOS

CARACTERISTICAS

- SISTEMA DE POSICIONAMIENTO AUTOMATICO TANTO DE MUESTRAS Y REACTIVOS, DE ACUERDO AL SISTEMA PROPIO DE CADA FABRICANTE

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 en relación con el plazo de entrega para las siguientes entrega se indica lo siguiente:

-Las siguientes entregas se realizarán a los tres (03) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto, se deben tener en consideración dentro de dicho plazo de entrega, los plazos de importación, desaduanaje, nacionalización y traslado de los productos, por lo que no resulta razonable establecer como plazo de entrega en 03 días calendarios.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que establezca como plazo de entrega para las siguientes entregas en CINCO (05) DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA

Acápite de las bases : Sección: Específico **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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER la consulta y precisa que, el plazo de la segunda entrega en adelante será a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra. Este aspecto será considerado en la integración de bases administrativas.

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

DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

11. SUMINISTRO, CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA
(...)

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (lo cual implica la entrega de los reactivos de COAGULACION, accesorios y consumibles).

DE LAS BASES INTEGRADAS:

PLAZOS DE ENTREGA
(...)

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (lo cual implica la entrega de los reactivos de COAGULACION, accesorios y consumibles).

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el literal I) de la página 19 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

I) Certificado de Buenas Prácticas de Distribución de Transporte (BPDT), según corresponda.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que PRECISE que el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte deberá estar a nombre del postor.

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** I) **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria tomaran la presente como una observacion, por lo cual se ACOGE PARCIALMENTE y se precisa indicando que el Certificado de Buenas Practicas de Distribucion de Transporte (BPDT) deberá de estar a nombre del postor; sin embargo tambien se aceptara que este a nombre de un tercero, que realice el almacenamiento y transporte de los reactivos, para ello se debera presentar documentacion que acredite el vinculo contractual entre el postor y el tercero que brindara dicho servicio; permitiendo asi pluralidad y mayor concurrencia de postores.

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

DE LAS BASES:

- Numeral 2.2.1.1 Documentos de presentacion obligatoria - literal L)

El Certificado de Buenas Practicas de Distribucion de Transporte (BPDT) deberá de estar a nombre del postor; sin embargo tambien se aceptara que este a nombre de un tercero, que realice el almacenamiento y transporte de los reactivos, para ello se debera presentar documentacion que acredite el vinculo contractual entre el postor y el tercero que brindara dicho servicio

DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS:

Numeral 6.2 - Documentos tecnicos para la admision de la oferta., literal C)

El Certificado de Buenas Practicas de Distribucion de Transporte (BPDT) deberá de estar a nombre del postor; sin embargo tambien se aceptara que este a nombre de un tercero, quue realice el almacenamiento y transporte de los reactivos, para ello se debera presentar documentacion que acredite el vinculo contractual entre el postor y el tercero que brindara dicho servicio

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el literal n) de la página 20 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

n) Folletería/Manual de instrucciones de uso o inserto (original o copia simpe)

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que como documentos técnicos emitidos por el fabricante también se considerará la presentación de CARTAS EMITIDA POR FABRICANTE, para la acreditación de las características solicitadas. REACTIVOS: PRESENTACIÓN Y METODOLOGÍA y Así mismo solicitamos se incluya dentro de las especificaciones técnicas a acreditar PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: METODOLOGIA, CARACTERÍSTICAS, SOPORTE TECNICO Y (CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS), según lo indican en la página 20 de las Bases a fin de acreditar fehacientemente el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

Entendiendo que las demás especificaciones técnicas del reactivo y del equipo se darán por acreditadas con la presentación del ANEXO 3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** n) **Página:** 20
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, tomara la presente como una observacion y por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE la observacion e indicar que la carta es un documento válido, por lo que sera considerado al momento de la presentación de las ofertas.

Asimismo, se indicara que para la acreditacion de las demas EETT no detallas se validará con la Declaracion Jurada de cumplimiento de las especificaciones tecnicas - Anexo 3

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

n) Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)
(...)

La folleteria (Brochure, catalogo, inserto, carta aclaratoria o carta emitida) por el fabricante y/o fabricante legal y/o dueño de la marca)

Reactivos: Presentación y Metodología

Equipo: Metodología y Características

Para las otras características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, no detalladas, de no encontrarse en la folletería, podrán ser acreditadas; con la presentacion del anexo 3 - Declaracion jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas".

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el literal B, se indica lo siguiente en relación con la acreditación para la experiencia del postor para micro y pequeña empresa; no obstante, la misma no corresponde, considerando que el procedimiento de selección es una Licitación Pública y no se ha contemplado ítems integrantes de este.

Es oportuno indicar que la posibilidad de que los postores (que declaren ¿tener la condición de micro y pequeña empresa?), puedan acreditar un monto de facturación al requerido a los otros postores, es aplicable en el caso de procedimientos de selección por relación de ítems cuando el valor estimado de algún ítem corresponda al monto de una Adjudicación Simplificada; por lo que, en el presente caso no corresponde que se consigne dicha condición, pues excede los lineamientos previstos en las referidas Bases estándar - PRONUNCIAMIENTO N° 241-2022/OSCE-DGR

En ese sentido, solicitamos al comité de selección SIRVA SUPRIMIR, el párrafo relacionado a la condición de micro y pequeña empresa.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: B Página: 45

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y se precisa que tal exigencia se eliminará de las bases.

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

SE SUPRIMIRA LO REFERIDO A LA EXPERIENCIA REQUERIDA PARA LOS POSTORES QUE DECLAREN LA CONDICIÓN DE MYPE.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Consultamos al Comité especial que para el cumplimiento de las Especificaciones Técnicas de Reactivos y equipos, estos deberán ser de la misma marca del fabricante de reactivos o caso contrario deberá presentarse los valores de precisión emitidos por el fabricante de los reactivos en el equipo a ofertar, esto con el fin de garantiza

(VER PÁGINA 25, 26, 27 Y 28)

Acápito 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determina ACOGER su consulta y aclara que las especificaciones técnicas de reactivos y equipos deberán ser de la misma marca o caso contrario deberá presentarse los valores de precisión emitidos por el fabricante de los reactivos en el equipo a ofertar.

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

CARACTERÍSTICAS ¿

¿ (¿)

¿ Equipo de la misma marca del fabricante de reactivos o caso contrario deberá presentarse los valores de precisión emitidos por el fabricante de los reactivos en el equipo a ofertar.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En relación con el Control de Calidad Interno interlaboratorial y/o de Tercera Opinión, consultamos que el reporte de Control de Calidad Interno interno. Al respecto entendemos que cada fabricante ofrece parámetros estadísticos propios de acuerdo a sus normas, por lo que solicitamos se acepte Reporte de Control de calidad Interno Intelrbaoratorial, de acuerdo a los propios de cada fabricante, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección tomara la presente como una observación y en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que se aceptará reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial, de acuerdo a sus normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante y/o de tercera opinion; esto con el fin de permitir la pluralidad de postores.

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

C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

El Control de Calidad Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinion, de todos los parametros reportados por el equipo con graficas Levey - Jennings y análisis estadístico, deben procesar protocolos de calidad del laboratorio. Así mismo se aclara que el reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial debe reportar como minimo el índice de Precisión, índice de veracidad y Porcentaje de Sesgo y/o de acuerdo a las normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En relación con el Control de Calidad Interno interlaboratorial y/o de Tercera Opinión, consultamos que el reporte de Control de Calidad Interno interno. Consultamos que para acreditar esta característica se deberá presentar un reporte de Control Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinión esto con el fin de permitir garantizar al área usuaria que se cumplirá con la funcionalidad del Control interlaboratorial. Solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin de PRECISAR la acreditación de las características.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que se aceptará reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial, de acuerdo a sus normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante y/o de tercera opinion; esto para garantizar que se cumplira con la funcionalidad del control interlaboratorial.

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

C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

El Control de Calidad Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinion, de todos los parametros reportados por el equipo con graficas Levey - Jennings y análisis estadístico, deben procesar protocolos de calidad del laboratorio. Así mismo se aclara que el reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial debe reportar como minimo el índice de Precisión, índice de veracidad y Porcentaje de Sesgo y/o de acuerdo a las normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En relación al Servicio Técnico solicitan 02 profesionales (01 ingeniero y 01 Tecnólogo Medico), consultamos se ACLARE que estos deberán acreditar con tener un certificado por casa matriz y/o representante autorizado con antigüedad no menor de 1 año, esto con el fin de que la institución cuente con garantía de un servicio técnico idóneo, que permita mantener una producción de pruebas continuo.

(ver página 26 y 27)

Acápito 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE su consulta y aclara que el PROFESIONAL DE INGENIERIA a y el TECNÓLOGO MEDICO deberan estar certificados por la casa matriz y/o representante autorizado. En relación a la certificación, ésta no deberá tener una antigüedad mayor a dos años, el mismo que sera presentado al internamiento de los bienes.

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

Servicio Técnico y Asesoría:

(¿) En relación a la certificación, ésta no deberá tener una antigüedad mayor a dos años (¿).

Personal de Ingenieria con certificacion de casa matriz y/o representante autorizado.

Los certificados deberan ser presentados al internamiento de los bienes.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En relación con el Certificado de Fabricación consultamos ACLARE que se acreditaran al momento de la instalación de los analizadores. Entendemos que no se puede realizar importación de equipos si es que el proveedor no tiene la buena pro. Por lo que solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

(ver página 26 y 27)

Acápito 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, aclara y precisa que lo indicado en el literal c) características técnicas del analizador - accesorios, Subtitulo: Año de fabricación referido al Certificado de Manufactura de fabricación será presentado al momento de la entrega de los equipos, el mismo que deberá ser emitido por el fabricante y no se aceptará declaraciones juradas.

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

AÑO DE FABRICACION: MAXIMO 12 MESES DE ANTIGUEDAD, LA FECHA DE FABRICACION DEL EQUIPOS SE ACREDITARA EN BASE AL CERTIFICADO DE MANUFACTURA DE FABRICACION, EMITIDO POR LA EMPRESA FABRICANTE, EL MISMO QUE SERA PRESENTADO PARA LA ENTREGA DE LOS EQUIPOS.
NO SE ACEPTARAN DECLARACIONES JURADAS.

ANEXO E

HOJA DE PRESENTACION DE LOS EQUIPOS CEDIDOS EN CESION DE USO

SE SUPRIMIRA LO SIGUIENTE:

no será necesario indicar el número de serie, año y mes de fabricación de cada uno de los equipos en sección de uso para la presentación de propuestas, exigiéndose dichos datos para la etapa de suscripción del contrato; dado que no resultaría necesaria la presentación de la póliza de importación, donde se acredite la fecha de ingreso al país. (Pronunciamiento N° 263-2015/DSU).

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En relación a los CALIBRADORES, consultamos se ACLARE que estos serán entregados EN CASO DE REQUERIR, esto de acuerdo a lo establecido en las especificaciones técnicas de Reactivo

(ver página 26 y 27)

Acápito 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, tomara la presente como un observacion y en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER la consulta y precisa que, los calibradores de los reactivos serán entregados en caso se requiera.

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

Proporcionar material de calibración para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente, que permita la realización total de las pruebas, de acuerdo al protocolo de la metodología analítica en caso se requiera

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:41:57

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En la página 41 de las Bases se indica lo siguiente:

-Notas:

De ser necesario utilizar hojas adicionales

(*) No será necesario indicar el número de serie, año y mes de fabricación de cada uno de los equipos en cesión de uso para la presentación de propuestas, exigiéndose dichos datos para la etapa de suscripción del contrato: dado que no resultaría la presentación de la póliza de importación donde se acredite la fecha de ingreso al país.

Al respecto, cabe señalar que esta documentación NO CORRESPONDE presentar en la etapa de presentación de ofertas ni para el perfeccionamiento de contrato, sino que deberá ser entregada por el postor ganador de la Buena Pro en la etapa de ejecución contractual, pues se convierte en una limitante a la pluralidad de postores si se tuviese como documentación obligatoria en la etapa de presentación de ofertas o perfeccionamiento de contrato, pues implicaría que los postores ya cuenten con los equipos, sin embargo, ello se convierte en un gasto excesivo y oneroso para esta etapa, en ese orden de ideas, solo los portores que cuenten con los equipos podrán presentar su oferta.

Aunado a ello, es preciso señalar que el OSCE en diversos pronunciamientos ha señalado que no se puede exigir que los postores en la presentación de ofertas presenten el número de serie, fecha de fabricación, toda vez, que es una exigencia desproporcional y poco razonable para dicha etapa.

PRONUNCIAMIENTO N° 202- 2022/OSCE-DGR

¿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:** III **Literal:** -- **Página:** 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, tomaran la presente como

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Específico

III

--

41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

una observacion, por lo que se acoge lo indicado respecto a la nota citada en el Anexo E - Hoja de Presentación de los Equipos cedidos en cesión de uso suprimiendose el siguiente texto:

(*) no sera necesario indicar el numero de serie, año y mes de fabricacion de cada uno de los equipos en seccion de uso para la presentacion de propuestas, exigiendose dichos datos para la etapa de suscripcion del contrato; dado que no resultaria necesaria la presentacion de la poliza de importacion, donde se acredite la fecha de ingreso al pais. (Pronunciamiento N° 263-2015/DSU).

Sin embargo, tal como se ha señalado en el literal c) Caracteristicas tecnicas del analizador - accesorios - Subtitulo: Año de Fabricacion, para acreditar este requisito respecto de los equipos en cesión en uso, deberá presentarse el Certificado de Manufactura al momento de la entrega de los equipos, el mismo que deberá ser emitido por el fabricante y no se aceptará declaraciones juradas.

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

ANEXO E

HOJA DE PRESENTACION DE LOS EQUIPOS CEDIDOS EN CESION DE USO

SE SUPRIMIRA LO SIGUIENTE:

no sera necesario indicar el numero de serie, año y mes de fabricacion de cada uno de los equipos en seccion de uso para la presentacion de propuestas, exigiendose dichos datos para la etapa de suscripcion del contrato; dado que no resultaria necesaria la presentacion de la poliza de importacion, donde se acredite la fecha de ingreso al pais. (Pronunciamiento N° 263-2015/DSU).

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 18/04/2023

Hora de envío : 21:03:00

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Con respecto al cronogramas de entrega del Dosaje de Tiempo de Trombina se indican entregas de 100 determinaciones mensuales por 12 meses.

Con el propósito de evitar costos adicionales por embalaje y envío. Consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria tener a bien aceptar tres entregas de 400 determinaciones para este reactivo, con vigencia no menor de 6 meses al momento de la entrega del producto en almacén y/o con carta de compromiso de canje sin perjuicio de la entidad.

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:

Se aclara que la unidades han sido establecidas por determinaciones en un cronograma establecido de acuerdo a la necesidad del area usuaria. Asimismo se indica que el proveedor estara obligado a entregar pruebas en cantidad suficiente para cumplir con las pruebas efectivas solicitadas por cada entrega, la cantidad de pruebas adicionales debido a volumen de presentacion de empaque primario no generara costos adicionales a a entidad. En relacion a la pruebas de coagulacion la fecha de expiracion y/o vigencia ya fue resuelto en la consulta y observacion N° 02 del presente pliego absolutorio.

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

NINGUNA

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 18/04/2023

Hora de envío : 21:03:00

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

. h) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, solicitan:

¿En caso algún producto no requiera Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredite que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de Intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado, o adjuntar el documento en atención a la Consulta Técnica realizada a la DIGEMID. Considerar que el documento de respuesta a la Consulta Técnica realizada a DIGEMID no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año¿

La exigencia que el referido documento para acreditar que el producto no necesite registro sanitario deba ser menor a 1 año no ofrece beneficios para la entidad, debido a que la última versión del listado de productos que no necesitan registro sanitario publicado por DIGEMID es del año 2021. En este sentido no habría mayor implicancia que estos documentos tengan una antigüedad mayor.

Por lo expuesto, consultamos tener a bien aceptar documento emitido por la ANM en el cual acredite no requiere registro sanitario con fecha posterior a la última versión del listado publicado por DIGEMID.

Considerar la misma consulta para el literal a) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de la página 28

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.1 **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al analisis el comité de selección, en coordinacion con el area usuaria, aclara que el ultimo listado publicado en la web por DIGEMID, es de fecha 21.04.2023, por lo tanto este documento sera consideraro valido en tanto el bien no requiera registro sanitario.

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

h) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

Se suprimirá:

(¿) o adjuntar el documento en atención a la consulta técnica realizada a DIGEMID. Considerar que el documento de respuesta a la consulta técnica realizada a DIGEMID no podrá tener una antigüedad mayor a 1 año.

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	21:03:00

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

En el literal n) Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple). Se indica:

¿Para las otras características de las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, no detalladas, de no encontrarse en la folletería, podrán ser acreditadas con una carta que sustente el compromiso de cumplimiento de los solicitado.¿

Entendemos que se refiere a las otras características, no mencionadas, en el presente literal. En sentido consultamos al comité especial en coordinación con el área usuaria tener a bien aceptar que las otras características no mencionadas sean acreditadas con el Anexo N° 3 Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.2 **Página:** 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que las características que no sean obligatorias acreaditarlas con folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, serán acreditadas 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:

n) Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)
(...)

Reactivos: Presentación y Metodología

Equipo: Metodología y Características

Las EETT del reactivo y equipo en cesión de uso, no detalladas, se validarán con Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (Anexo N° 3)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	21:03:00

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Según las Especificaciones técnicas del dosaje de Tiempo de Protrombina, del literal B - Especificaciones Técnicas de los Dosajes de Coagulación. Se indica presentación con ISI no mayor de 1.4

Consultamos al comité en conjunto con el área usuaria tener a bien aceptar un ISI no mayor de 1.1. Todo esto en beneficio de la entidad pues los valores de ISI cuanto mas cercanos son a 1 son mas certeros y precisos, de esa forma se garantiza la precisión y exactitud de la prueba en beneficio de los pacientes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.2.1 **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, NO ACOGER su consulta, toda vez que ello limita la participación de postores y asimismo, esos niveles de ISI no afecta la interpretación clinica de los resultados.

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

NINGUNA

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	21:03:00

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En características técnicas del analizador se indica sistema de posicionamiento automático tanto de muestras y reactivos.

Entendemos que se hace referencia a identificación automática de tanto de muestras y reactivos. Donde los reactivos puedan almacenarse en un módulo refrigerado especial. Por este motivo, consultamos al comité especial en coordinación con al área usuaria tener a bien indicar si nuestra apreciación es correcta, de lo contrario precisar a qué se refiere con sistema de posicionamiento automático.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.1 **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al analisis el comité de selección, en coordinacion con el area usuaria, aclarara su consulta que el sistema de posicionamiento automatico es la capacidad que el analizador tiene para mostrar en la pantalla del software la posicion que ocupa un reactivo o muestra dentro del analizador sin necesidad de digitar manualmente dicha posicion.

se precisa ademas que se aceptara que el posicionamiento automatico de muestras y reactivos se realice de acuerdo al sistema propio de cada fabricante.

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

C) CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR - ACCESORIOS

CARACTERISTICAS

- SISTEMA DE POSICIONAMIENTO AUTOMATICO TANTO DE MUESTAS Y REACTIVOS, DE ACUERDO AL SISTEMA PROPIO DE CADA FABRICANTE

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	21:03:00

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En características técnicas del analizador, se indica:

Procesamiento de datos: Externo: Software y Hardware para el manejo de datos del equipo por un periodo de 3 años o más.

Teniendo en cuenta que el periodo de contratación es de un año, no tendría sentido solicitar Software y Hardware para el manejo de datos del equipo por un periodo de más de tres años. Por lo que consultamos que se pueda aceptar Software y Hardware para el manejo de datos del equipo por todo el periodo de contratación.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.1 **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y precisa que el procesamiento de datos será durante todo el periodo de contratación.

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

PROCESAMIENTO DE DATOS (...)

Software y Hardware: Para el manejo de datos del equipo por todo el periodo de contratación (¿)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 18/04/2023

Hora de envío : 21:03:00

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En características técnicas del analizador, se indica que para el control de Calidad Interno se deberá acreditar mediante la presentación de la hoja de valores de material de control.

Al respecto debemos señalar que, según el capítulo II, para reactivos solo se deberá acreditar la presentación y metodología y para equipos solo se deberá acreditar Metodología y características.

En este sentido, los consumibles, controles y complementos no forman parte de lo que debe ser acreditado por folletería u otros documentos de fabricante. Por lo expuesto anteriormente consultamos tener a bien eliminar la acreditación del control toda vez que es discordante con lo solicitado en el resto de las bases y genera confusión.

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** II **Literal:** 2.1 **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, tomara la presente como una observacion y por decisión unánime determinan, aclarar que la acreditacion de las características corresponden a los reactivos y al equipo, por lo que sera considerado al momento de la presentación de las ofertas la folleteria solicitada.

Asimismo, se indicara que para la acreditacion de las demas EETT no detallas se validará con la Declaracion Jurada de cumplimiento de las especificaciones tecnicas - Anexo 3.

En relacion a la presentacion de la Hoja de valores de material de control se precisa que se aceptara la presentacion de inserto y/o folleto de control, la cual sera presentado a la entrega de los bienes.

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

Control de Calidad Interno: Proporcionar material de control interno patológico y normal, suficiente para realizar un mínimo de proceso de control de calidad diario por equipo en cada jornada de trabajo durante todo el periodo de compra y se acreditará mediante la presentación de la hoja de valores de material de control, aceptandose presentacion de inserto y/o folleto de control, la cual debera ser presentado al momento de cada entrega según cronograma

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 18/04/2023

Hora de envío : 21:03:00

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9. - Plazo de Entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica que:

"(...) La primera entrega será a los quince (15) días calendarios, computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión en uso instalados).

Sin embargo, debe tomarse en cuenta los tiempos de importación, traslados e instalación de los equipos. Sin contar con los procedimientos en aduanas que a menudo causa demoras ajenas a los proveedores.

Por lo expuesto anteriormente se estaría limitando la participación de postores, por lo que solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria considerar plazo máximo de 30 días calendarios desde la notificación de la Primera Orden compra para la entrega de reactivo y equipos.

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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE su consulta y aclara que la primera entrega será a los veinte (20) días calendarios, computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión de uso instalados)Este aspecto será considerado en la integración de las bases administrativas.

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

11. SUMINISTRO, CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de doce meses (12 entregas) según cronograma (Anexo N° A) y en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

La primera entrega será a los veinte (20) días calendarios computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (incluye la entrega de reactivos, accesorios, consumibles y equipos en cesión en uso instalado).

Las siguientes entregas se realizarán a los cinco (05) días calendarios contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra (entrega de los reactivos de COAGULCION, accesorios y consumibles)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Se solicita como característica en la prueba "Dosaje de fibrinógeno":

"Reactivo para determinación de fibrinógeno de 20 o más pruebas, liofilizado con tampón de diluyente y/o líquido, agua destilada."

Según lo solicitado entendemos que se aceptara reactivo para determinación de fibrinógeno de 20 o más pruebas, liofilizado que pueda reconstituirse con tampón de diluyente o agua destilada,

Consulta:

Solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria indicar si es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** b **Literal:** 1.3 **Página:** 25
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan considerar la presente como observacion, ACOGIENDO Y ACLARANDO que en caso el reactivo de fibrinogeno sea Liofilizado se aceptará como medio de dilución tampon diluyente, agua destilada o el medio de dilucion o reconstitucion que el fabricante indique en sus insertos y/o hojas de aplicacion.

Asimismo se aclara que la presentacion del dosaje fibrinogeno podra ser con reactivo liquido o Liofilisado.

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

DOSAJE DE FIBRINOGENO CARACTERISTICAS GENERALES:

PRESENTACION:

Reactivo para determinación de fibrinógeno de 20 o más pruebas, liquido o liofilizado (reconstituirse con tampón de diluyente, agua destilada o el medio de dilucion o reconstitucion que el fabricante indique en sus insertos y/o hojas de aplicacion)

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

Se solicita en las CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR- ACCESORIOS: "SISTEMA DE POSICIONAMIENTO AUTOMATICO TANTO DE MUESTRAS Y REACTIVOS"

Entendemos por esta característica a la capacidad del analizador de registrar o mostrar en el software la posición del área de muestras y reactivos,

Consulta:

Solicitamos al comité especial indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C **Página: 25**
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al analisis el comité de selección, en coordinacion con el area usuaria, aclarara su consulta que el sistema de posicionamiento automatico es la capacidad que el analizador tiene para mostrar en la pantalla del software la posicion que ocupa un reactivo o muestra dentro del analizador sin necesidad de digitar manualmente dicha posicion.

se precisa ademas que se aceptara que el posicionamiento automatico de muestras y reactivos se realice de acuerdo al sistema propio de cada fabricante.

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

C) CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR - ACCESORIOS

CARACTERISTICAS

- SISTEMA DE POSICIONAMIENTO AUTOMATICO TANTO DE MUESTAS Y REACTIVOS, DE ACUERDO AL SISTEMA PROPIO DE CADA FABRICANTE

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Se solicita como característica técnica del analizador:

"CAPACIDAD DE INTERRUMPIR Y PROCESAR MUESTRAS DE EMERGENCIA POR PRIORIDAD (STAT)"

Con el fin de facilitar el trabajo en el laboratorio y considerando que el procesamiento de las muestras de emergencia no debería afectar el tiempo de respuesta de las muestras de consultorio, por lo que se debería de considerar como obligatoria la capacidad de procesar muestras de emergencia en cualquier momento y en cualquier posición sin necesidad de interrumpir y la capacidad de interrumpir como opcional.

Consulta:

Solicitamos al comité especial en consulta con el area usuaria aceptar nuestra consulta y se acepte como obligatoria la capacidad de procesar muestras de emergencia en cualquier momento y en cualquier posición sin necesidad de interrumpir y la capacidad de interrumpir como opcional.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** C **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER PARCIALMENTE su consulta. y aclara que así el equipo tendrá la capacidad de procesar muestras de emergencia (STAT) con o sin interrupción.

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

CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR- ACCESORIOS: "SISTEMA DE POSICIONAMIENTO AUTOMATICO TANTO DE MUESTRAS Y REACTIVOS"

Capacidad de procesar muestras de emergencias por prioridad (STAT), con o sin interrupción

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Se solicita:

CONTROL DE CALIDAD INTERNO INTERLABORATORIAL Y/O TERCERO, Se aclara que el reporte del control de calidad interlaboratorial interno debe reportar como mínimo índice de precisión, índice de veracidad y porcentaje de sesgo.

Consulta:

Entendemos que el laboratorio desea evaluar con el índice de precisión la imprecisión de la prueba en relación con el grupo de consenso o grupo par, se sabe que para el mismo fin se utiliza dentro del control de calidad el CVR (coeficiente de variación relativa) que permite evaluar la imprecisión en relación a un grupo de consenso o par, por ello solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria considerar ambos índices como evaluadores de la precisión.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 5 Literal: C Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que se aceptará reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial, el cual sera acuerdo a sus normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante; esto para garantizar que se cumplira con la funcionalidad del control interlaboratorial.

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

C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

El Control de Calidad Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinion, de todos los parametros reportados por el equipo con graficas Levey - Jennings y análisis estadístico, deben procesar protocolos de calidad del laboratorio. Así mismo se aclara que el reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial debe reportar como minimo el índice de Precisión, índice de veracidad y Porcentaje de Sesgo y/o de acuerdo a las normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Se solicita:

CONTROL DE CALIDAD INTERNO INTERLABORATORIAL Y/O TERCERO, Se aclara que el reporte del control de calidad interlaboratorial interno debe reportar como mínimo índice de precisión, índice de veracidad y porcentaje de sesgo.

Consulta:

Entendemos que el laboratorio desea evaluar o estimar con el índice de veracidad el sesgo de la prueba en relación con el grupo par o error sistemático de los participantes, sabiendo que el SDI (índice de desviación estándar) es un índice que busca evaluar el sesgo en relación con el grupo de consenso o grupo par, es decir evalúa el error sistemático de la prueba en relación a los participantes , solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria acepten como sinónimos ambos índices dado que buscan evaluar la veracidad de la prueba.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: c Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que se aceptará reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial, el cual sera acuerdo a sus normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante; esto para garantizar que se cumplira con la funcionalidad del control interlaboratorial.

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

C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

El Control de Calidad Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinion, de todos los parametros reportados por el equipo con graficas Levey - Jennings y análisis estadístico, deben procesar protocolos de calidad del laboratorio. Así mismo se aclara que el reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial debe reportar como minimo el índice de Precisión, índice de veracidad y Porcentaje de Sesgo y/o de acuerdo a las normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	23:07:08

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Se solicita:

CONTROL DE CALIDAD INTERNO INTERLABORATORIAL Y/O TERCERO, Se aclara que el reporte del control de calidad interlaborartorial interno debe reportar como mínimo índice de precisión, índice de veracidad y porcentaje de sesgo.

Consulta:

Entendemos que el laboratorio desea evaluar con el porcentaje de sesgo la diferencia entre los resultados esperados de la prueba y un valor de referencia aceptado dado por el grupo de consenso o grupo par, sabiendo que este sesgo o también llamado BIAS puede expresarse en porcentaje o en valor absoluto, solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria considere para el fin la expresión del sesgo en porcentual o en valor absoluto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** 3 **Página:** 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, ACOGER su consulta y aclarar que se aceptará reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial, el cual sera acuerdo a sus normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante; esto para garantizar que se cumpla con la funcionalidad del control interlaboratorial.

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

C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

CONSUMIBLES CONTROLES Y COMPLEMENTOS:

El Control de Calidad Interno Interlaboratorial y/o de tercera opinion, de todos los parametros reportados por el equipo con graficas Levey - Jennings y análisis estadístico, deben procesar protocolos de calidad del laboratorio. Así mismo se aclara que el reporte de Control de calidad Interno Interlaboratorial debe reportar como minimo el índice de Precisión, índice de veracidad y Porcentaje de Sesgo y/o de acuerdo a las normas y parametros estadísticos propios de cada fabricante

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:11:32

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

I.5.C. CARACTERISTICAS TECNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS
consulta 1

Con la finalidad de fomentar los principios de la Ley de contrataciones como el de Libre Concurrencia y Competencia, Imparcialidad, Vigencia Tecnológica y Trato Justo e Igualitario y de Equidad, solicitamos al Comité admitir la capacidad de 480 cubetas a bordo a más, ampliando el rango y así admitir a mayores postores.

Acápito de las bases : Sección: General 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, NO ACOGER su consulta. y aclara que la demanda de análisis de coagulación es muy alta y el interrumpir el proceso para la carga de cubetas, nos genera demora en la entrega de resultados.

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

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:11:32

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

Con la finalidad de fomentar los principios de la Ley de contrataciones como el de Libre Concurrencia y Competencia, Imparcialidad, Vigencia Tecnológica y Trato Justo e Igualitario y de Equidad, solicitamos al Comité admitir la capacidad desde 27 reactivos refrigerados a más, ampliando el rango y así considerar a mayores postores.

Acápites de las bases : Sección: General 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:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan, NO ACOGER su consulta. y aclara que el procedimiento de recarga de reactivos, toma un tiempo de media hora y con el proceso y la demanda conllevaría a una demora en la entrega de resultados.

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

NINGUNA

Entidad convocante : HOSPITAL CAYETANO HEREDIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2023-HNCH-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVOS PARA DOSAJE DE COAGULACIÓN CON EQUIPO AUTOMATIZADO EN CESIÓN DE USO PARA LA UNIDAD DE HEMATOLOGÍA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA Y ANATOMÍA PATOLÓGICA DEL HOSPITAL NACIONAL CAYETANO HEREDIA

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	18/04/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:19:49

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

Constancia de haber registrado en el Sistema Integrado para COVID ¿ 19 (SISCOVID Empresas) el Plan para la Vigilancia, Prevención y Control de COVID 19.

Solicitamos al comité aclarar si como constancia se tendría en cuenta la captura o pdf del correo enviado con los documentos para la suscripción en el Sistema Integrado para COVID-19 de empresas (SISCOVID Empresas).

Acápites de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 2.2. **Página:** 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al análisis, el comité de selección, en coordinación con el área usuaria, por decisión unánime determinan ACLARAR su consulta y precisa que dicha exigencia será retirada de las bases administrativas por ya no estar vigente su obligatoriedad según Decreto Supremo 117-2020-PCM, que autorizó la fase 3 de reactivación económica, eliminó la necesidad de inscribir el plan de emergencia

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

Se suprime lo referido a:

Constancia de haber registrado en el sistema integrado para covid-19 (SISCOVID EMPRESAS) el Plan para Vigilancia, Prevención y Control de Covid 19. En cumplimiento a la RM N° 972-2020-MINSA, que aprueba el documento técnico "Lineamientos para la vigilancia, Prevención y control de la salud de los trabajadores, con riesgo de exposición a covid 19".