

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 05/07/2024

Hora de envío : 11:47:41

## Observación: Nro. 1

### Consulta/Observación:

EQUIPO EN CESION DE USO, Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento

Las estabilidades del reactivo a bordo, están señaladas en las especificaciones técnicas establecidas de las bases administrativas y son variables, de acuerdo a cada uno de los reactivos, por lo cual este requerimiento es por demás desproporcionado ya que el periodo de vencimiento establecido en las mismas especificaciones técnicas es de 6 meses ósea 180 días, por lo cual de acuerdo al requerimiento señalado en el ANEXO I, lo cual es un impedimento, para cualquier Empresa que pretenda participar en el presente proceso de selección.

Las especificaciones técnicas del ítem paquete y del equipo, se encuentra diseñadas por el INSTITUTO DE EVALUACION DE TECNOLOGIAS EN SALUD E INVESTIGACION (IETSI), por lo que, en atención a la DIRECTIVA N°01-IETSI-ESSALUD-2018; DIRECTIVA QUE REGULA LOS PETITORIOS DE DISPOSITIVOS MEDICOS, EQUIPOS BIOMEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS RELACIONADAS, las Fichas Técnicas son de obligatorio cumplimiento en nuestra institución, las mismas que, no pueden sufrir alteraciones, es decir, no se pueden agregar ni suprimir características.

### Observación

Observamos este extremo de las bases y solicitamos al Comité de Selección el retiro del requisito de; ¿Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento¿, al amparo de los principios de Libertad de Concurrencia e Igualdad de Trato, contenidos en el artículo 2 de la Ley de Contrataciones, Así mismo, solicitamos solo sean considerado la estabilidad a bordo señalada en cada una de las especificaciones técnicas de los reactivos, las cuales fueron establecidas por el IETSI y que son de estricto cumplimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1.

Literal: ANEXO I

Página: 53

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

### Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el área de inmunología tiene 01 solo operador, por lo que el verificar en forma continua las estabilidades de reactivos a bordo representa una carga laboral difícil de afrontar por falta de RRHH y además se aclara que por error se solicitó "Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento" como requerimiento mínimo al momento de realizar las empresas su oferta; por lo que será eliminado como requerimiento mínimo y se traslada a la condición de "mejora tecnológica". La puntuación será definida por el comité de selección.

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

Se acoge la observacion, se suprime "Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento" y se traslada a la condición de mejora tecnológica con puntuacion de 2 puntos.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

**Observación: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

**PLAZO DE ENTREGA**

De acuerdo al RLCE Artículo 143.- Cómputo de plazos

Durante la ejecución contractual los plazos se computan en días calendarios, excepto en los casos en que el presente Reglamento indique lo contrario, aplicándose supletoriamente lo dispuesto por los artículos 183 y 184 del Código Civil.

Artículo 183 (Código Civil). - Reglas para cómputo del plazo

El plazo se computa de acuerdo al calendario gregoriano, conforme a las siguientes reglas:

- 1.- El plazo señalado por días se computa por días naturales, salvo que la ley o el acto jurídico establezcan que se haga por días hábiles.
- 2.- El plazo señalado por meses se cumple en el mes del vencimiento y en el día de éste correspondiente a la fecha del mes inicial. Si en el mes de vencimiento falta tal día, el plazo se cumple el último día de dicho mes.
- 3.- El plazo señalado por años se rige por las reglas que establece el inciso 2.
- 4.- El plazo excluye el día inicial e incluye el día del vencimiento.
- 5.- El plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

Observación

Observamos bases del presente proceso y solicitamos al comité de selección aclarar que el plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

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

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

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

Se aclara que para el plazo de entrega: si el plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

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

Se acoge la observación y se aclara que para el plazo de entrega: si el plazo cuyo último día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

**Observación: Nro. 3**

**Consulta/Observación:**

c. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

No se precisa si se aceptara la presentacion del RS o CRS a nombre del postor o de un tercero.

De acuerdo al Oficio N° 1494-2011-DIGEMID-DG/DAS/ATAG/MINSA de fecha 25-05-2011 - y al pronunciamiento PRONUNCIAMIENTO N° 208-2020/OSCE-DGR, se precisa que el registro sanitario de los productos que ofrecen los postores podrán estar a su nombre o de terceros. Asimismo, de acuerdo a la LCR art. 2, Principios que rigen las contrataciones en su literal a) Libertad de competencia. 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 competencia de proveedores, y b) Igualdad de trato. 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.

Observacion

Observamos este extremo de las bases y solicitamos al comité de selección aceptar la presentación de Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario a nombre del postor o de terceros."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2 Literal: c Página: 27

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

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

Se indica que el documento "Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario" deberá presentarse a nombre del postor.

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

Se acoge parcialmente la observación y se indica que el documento "Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario" deberá presentarse a nombre del postor.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código : 20107914995

Fecha de envío : 05/07/2024

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Hora de envío : 11:47:41

**Observación: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

e. Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte (BPDT)

No se precisa que el BPDT debe estar a nombre del postor.

En el Artículo 5 relacionado al Cumplimiento de las disposiciones sanitarias y Buenas Prácticas del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado por D.S. N° 014-2011-SA, establece "...Los establecimientos farmacéuticos, deben cumplir, en cuanto les corresponda, con las disposiciones sanitarias del presente reglamento y con las disposiciones contenidas en las Buenas Prácticas de Manufactura,..., Distribución y Transporte, además en el Artículo 110 relacionado a la Certificación de Buenas Prácticas del Reglamento antes referido establece Los establecimientos farmacéuticos, para desarrollar actividades de fabricación, importación, almacenamiento, distribución, dispensación o expendió de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios, para si o para terceros, deben certificar en Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, según corresponda, asimismo teniendo en cuenta que una droguería se define como un establecimiento farmacéutico dedicado a la importación, exportación, comercialización, almacenamiento, control de calidad y/o distribución de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios, se advierte que debe cumplir lo antes referido.

Asimismo, se señala que se certifica el proceso de distribución y transporte, ya sea que lo establezca de manera propia para su empresa o que cuente con contratos para el servicio de distribución y transporte.

Cabe indicar que la R.M. N° 1000-2016/MINSA, establece el ámbito de aplicación del Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, indicando "es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como para los dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada.

En tal sentido, una droguería debe Certificar en Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, si se encuentra dentro del ámbito de aplicación de la R.M. N° 1000-2016/MINSA.

Observación.

Observamos este extremo de las bases y solicitamos al comité de selección solicitar que el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT debe estar vigente y a nombre del postor y con ello cumplir con la RM N° 1000-2016/MINSA.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2

Literal: e

Página: 28

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

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

Se indica que el documento "Buenas Prácticas de Distribución y Transporte" deberá presentarse a nombre del postor o de un tercero y vigente a la fecha de la oferta.

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

Se acoge parcialmente la observacion y se indica que el documento "Buenas Prácticas de Distribución y Transporte" deberá presentarse a nombre del postor o de un tercero y vigente a la fecha de la oferta.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

f. Certificado de Analisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)

De acuerdo al DS 001-2012-SA el cual modifica al DS N°016-2011-SA en su primera disposición complementaria transitoria indica que los reactivos de diagnóstico in vitro se regirán por el DS 010-97-SA, y bajo esta normativa no es exigencia presentar protocolo de análisis para la obtención del registro sanitario de este tipo de productos, por lo que no se les puede exigir a los fabricantes que modifiquen o adapten sus certificados de análisis a una norma que no les aplica.

CONSULTA.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria se acepten los certificados de análisis emitidos en el formato de cada fabricante en todos sus extremos suscrito por el área correspondiente del fabricante y refrendado por el químico farmacéutico de la empresa postora, teniendo en cuenta que los protocolos y/o certificados de análisis son emitidos por los fabricantes de acuerdo a los resultados de su propia metodología y en un formato propio, sobre los cuales los terceros no tenemos ninguna injerencia para solicitar información específica

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2. Literal: f Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado en formato propio del fabricante, suscrito de manera formal por el fabricante. No representante de marca, distribuidor o declaraciones simples.

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

Se aclara que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado en formato propio del fabricante, suscrito de manera formal por el fabricante. No representante de marca, distribuidor o declaraciones simples.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

f. Certificado de Analisis del Producto Terminado (Protocolo de Analisis)

La presentación del Certificado de Analisis del producto que se oferte, es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

Entendemos que la presentación Certificado de Analisis del Producto Terminado (Protocolo de Analisis) aplica para el reactivo principal que es objeto de la convocatoria y no para los controles, calibradores, complementos y otros consumibles que por su naturaleza no requieren de registro sanitario.

Consulta  
Solicitamos al comite de selección en coordinación con el area usuaria aclarar si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2 Literal: f Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento "Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)" deberá ser presentado para los reactivos. En caso de no corresponder a controles, calibradores u otros deberá acreditar ello con documentación correspondiente.

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

Se aclara que el documento "Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)" deberá ser presentado para los reactivos. En caso de no corresponder a controles, calibradores u otros deberá acreditar ello con documentación correspondiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

**Observación: Nro. 7**

**Consulta/Observación:**

Se solicita la presentación

- h. Ficha Tecnica del producto (copia simple) ANEXO D
- i. Ficha Tecnica del equipo en cesión de Uso (copia simple) ANEXO H

Al respecto, en diversos pronunciamiento el OSCE señalar que en las Bases Estándar aplicables al objeto de la convocatoria se ha establecido que no se debe requerir declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Por lo que, la Entidad no debería requerir las citadas declaraciones juradas para la admisión de ofertas, pues su alcance ya estaría comprendido dentro de la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas (Anexo N° 3) así como en la documentación tecnica.

Observación,  
Solicitamos al comite de selección en coordinanci3n con el area usuaria suprimir los ANEXOS D y H para la integraci3n de las bases las cuales no aportan informaci3n adicional y las mismas estan comprendidas en el ANEXO 3 DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS.

**Ac3píte de las bases :**    **Secci3n:** Específico    **Numeral:** 6.2    **Literal:** .    **P3gina:** 29  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observaci3n:**

No se acoge la observaci3n; La Ficha tecnica tanto el ANEXO D Y ANEXO H no son Declaraciones Juradas y se solicitan informaci3n adicional como por ejemplo nombre con que aparece el producto en el Registro Sanitario, Dueño de la Marca o dueño del producto, Denominaci3n el Equipo y otros que son relevantes, por tanto los ANEXOS D Y H no son declaraciones Juradas.

**Precisi3n de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**  
null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Se solicita lo siguiente para la admisión de ofertas

- k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E
- l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F
- m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J

En diversos pronunciamientos el OSCE señalar que la presentación de dichos documentos para la admisión de oferta resultaría excesiva, pues en dicha etapa del procedimiento de selección los postores no tienen la certeza de ser favorecidos con la buena pro, siendo razonable que sea requerido como requisito para el perfeccionamiento del contrato.

Consulta,  
Solicitamos amablemente al comite de selección en coordinación con el area usuaria solicitar la presentación de los ANEXOS E, F y J para la suscripción de contrato y no para la admisión de las ofertas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2 Literal: . Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE indica que los documentos "k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J" serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.

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

Se aclara que los anexo k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Se solicita:

n. Acta de Instalación - Acta de puesta en operación y funcionamiento del equipo ANEXO K

Entendemos que la presentación del ANEXO K será cuando se instale y entre en funcionamiento los equipos en cesión de uso.

Consulta  
Solicitamos amablemente al comite de selección aclarar si es correcto nuestro entender.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.2. Literal: n Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De presentación obligatoria a la fase de instalación de equipo. La presentación del ANEXO K será cuando se instale y entre en funcionamiento los equipos en cesión de uso.

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

Se aclara que la presentación del ANEXO K será cuando se instale y entre en funcionamiento los equipos en cesión de uso, es decir en la ejecución del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Se señala lo siguiente:

EQUIPO, REACTIVOS, CONTROLES, CALIBRADORES DE LA MISMA MARCA.

Entendemos que al solicitar EQUIPO, REACTIVOS, CONTROLES, CALIBRADORES DE LA MISMA MARCA, hace referencia tambien al mismo fabricante, fabricante legal, y/o dueño de la marca.

Consulta,  
Solicitamos al comite de selección en coordinación con el area usuaria aclarar si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: . Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que para no crear dudas, para este requerimiento se debe presentar en el formato de los reactivos el detalle o datos del equipo para los que fueron diseñados y acreditar ello con insertos, catalogo, etc.

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

Se aclara que para no crear dudas, para este requerimiento se debe presentar en el formato de los reactivos el detalle o datos del equipo para los que fueron diseñados y acreditar ello con insertos, catalogo, etc.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

ANEXO B CUADRO ENTREGAS

En el mercado se comercializan diversas marcas para reactivos de inmunología, las cuales manejan presentaciones de 50, 100 o 200 pruebas, por lo que consideramos que el cronograma de entregas debe ajustarse a la presentación del postor ganador de la buena pro, el cual debiera proponer un cronograma de entregas para la firma de contrato en donde se entregará la totalidad de pruebas requeridas en el presente proceso de selección.

Consulta,

Solicitamos al comite de selección adecuar para la firma de contrato el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: ANEXO B Página: 42

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

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

se indica que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro para la firma de contrato, ello sin afectación del total de pruebas requeridas.

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

Se aclara que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro para la firma de contrato, ello sin afectación del total de pruebas requeridas.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	11:47:41

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Se solicita lo siguiente:

j. Folleteria/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto

Nota: Se aceptará de manera opcional Folleteria/Manual de instrucciones, insertos y/o cartas emitidas por el fabricante. No declaraciones juradas.

No se precisa cuales son las características técnicas que deben ser acreditadas tanto para los reactivos como equipo de cesión en uso, por lo que propones se acredite lo siguiente:

Reactivos: PRESENTACION, METODOLOGIA Y MUESTRA  
Equipos en cesión de uso: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y MUESTRA.

Por lo que las demás características técnicas de reactivos y equipos en cesión de uso estaran acreditadas con la presentación del ANEXO N° 03 DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS.

Consulta,  
Solicitamos al comite de seleccion en coordinación con el area usuaria acreditar con Folleteria/Manual de instrucciones, insertos y/o cartas emitidas por el fabricante. No declaraciones juradas, las siguientes características:

Reactivos: PRESENTACION, METODOLOGIA Y MUESTRA  
Equipos en cesión de uso: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y MUESTRA.

Por lo que las demás características técnicas de reactivos y equipos en cesión de uso estaran acreditadas con la presentación del ANEXO N° 03 DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TECNICAS.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6.3 Literal: j Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

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

Se aclara que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las Especificaciones Técnicas Homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:50:30

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

De acuerdo a lo solicitado en el literal e.13 los equipos en cesion de uso no deben de ser repotenciados , con una antigüedad de fabricacion menor a los cuatro años como maximo . El proveedor debera de presentar documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricacion , marca , modelo y numero de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaracion unica de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al pais.

En ese sentido es pertinente manifestar que el documento solicitado se presenta en la etapa de perfeccionamiento de contrato o en su defecto para el internamiento del equipo.

Por lo antes expuesto, solicitamos que este requerimiento debe ser solicitado para el perfeccionamiento de contrato y no para la admision de la oferta, lo cual generaría una barrera restrictiva para potenciales postores.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos que soliciten otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país, etc. serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

Se aclara que el proveedor deberá presentar documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país, etc. serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

SEGURO SOCIAL DE SALUD  
LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1  
1  
Bien  
ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:50:30

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

De acuerdo a las especificaciones tecnicas , en la pagina numero 13 , el paquete 1 solicitan cantidades como por ejemplo test de antígeno CA 125 numero de pruebas 840 , test de antígeno CA 15-3 numero de pruebas 480 , test de antígeno CA 19-9 numero de pruebas 780 , mioglobina numero de pruebas 480 , test de troponina nummero de pruebas 780 , test de ferritina 2640 , test de hormona paratiroidea numero 780 , test de alfafetoproteina numero 780 , test de antígeno carcinomaembrionario (CEA) numero de pruebas 780 , test de hormona TSH numero de pruebas 3180 , test de vitamina B12 numero de pruebas 480 , test de hormona progesterona numero de pruebas 2880 , test de hormona estradiol numero de pruebas 2880 , test de hormona FSH numero de pruebas 2880 , test de hormona insulina 2880 , test de hormona LH numero de pruebas 2880 , test de hormona prolactina numero de pruebas 2880 , test de hormona t4 libre numero de pruebas 3180 , test de tiroglobulina numero de pruebas 1440 , test de procalcitonina numero de pruebas 960. Solicitamos al comite de seleccion en coordinación con el area usuaria considerar cambiar por multiplos de 50 o 100 puesto que al tener presentaciones de multiplos de 20 limita la participacion de los postores.

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

Sección: Especifico  
Numeral: I  
Literal: 1.2  
Página: 13

Análisis respecto de la consulta u observación:

se indica que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro para la firma de contrato, ello sin afectación del total de pruebas requeridas.

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

se aclara que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro para la firma de contrato, ello sin afectación del total de pruebas requeridas.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:50:30

**Observación: Nro. 15**

**Consulta/Observación:**

De acuerdo a la revisión de las bases se observa que el comité de selección en coordinación con el área usuaria no esta detallando de manera clara y precisa que especificaciones técnicas y funcionales se debe acreditar para los reactivos y equipo en cesión de uso.

En ese sentido es pertinente mencionar a la Resolución N° 2034-2018-TCE-S1, el Tribunal de Contrataciones del Estado ha establecido lo siguiente: ¿(...) no es posible acreditar la totalidad de especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures y manuales de fabricante, ello atendiendo a que la información requerida por las entidades no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad.

Sin perjuicio de lo antes mencionado, resulta pertinente mencionar que las Bases Estándar aplicables al objeto de la convocatoria se ha establecido que, las especificaciones técnicas se acreditan con la Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas¿ (Anexo N° 3), siendo que, se podría afianzar la acreditación de algunas especificaciones técnicas del requerimiento a través de la presentación adicional folletos, instructivos, catálogos o similares, para lo cual la Entidad debe especificar con claridad qué aspectos de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

Por lo antes expuesto, observamos las bases en este extremo y solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria, detallar de manera clara y objetiva las especificaciones técnicas que se tiene que acreditar para el bien objeto de la convocaotira y equipo en ceisión de uso."

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** II    **Literal:** d)    **Página:** 18

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

Art. 2 Ley de COnt rataciones Resolución N° 2034-2018-TCE-S1

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

Se indica que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

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

Se acoge parcialmente la observación y se aclara que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

**Observación: Nro. 16**

**Consulta/Observación:**

En el presente proceso se solicita 01 ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM MEDIANO

Solicitamos al Comité Especial, considerar la ficha vigente del Analizador de Inmunoensayos Mediano aprobado por IETSI. (06.02.2023)

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** a    **Página:** 47

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

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

Se indica que se realizará la actualización correspondiente y se incluirá el equipo de estudio precedente.

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

Se acoge la observación, se realizará la actualización correspondiente y se incluirá la ficha vigente del equipo de estudio precedente.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

1.9 PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria para la primera entrega serán en un plazo máximo de 25 días calendarios a la notificación de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendarios a la notificación de la orden de compra

Al respecto consideramos que la contabilización del tiempo debería ser a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, y no desde la notificación de acuerdo a lo señalado en el Artículo 183 (Código Civil). - Reglas para cómputo del plazo.

Solicitamos amablemente al comité especial aclarar se precise que la primera entrega será en un plazo máximo de 25 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: a Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclarar que la primera entrega será en un plazo máximo de 25 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

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

Se aclarar y se precisa que la primera entrega será en un plazo máximo de 25 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

e.4) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.  
Solicitamos amablemente al comité especial aceptar los Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, INCLUYENDO LOS EMITIDOS ELECTRÓNICAMENTE O CON FIRMA ELECTRÓNICA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.4 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado con Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, INCLUYENDO LOS EMITIDOS ELECTRÓNICAMENTE O CON FIRMA ELECTRÓNICA.

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

Se aclara que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado con Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, INCLUYENDO LOS EMITIDOS ELECTRÓNICAMENTE O CON FIRMA ELECTRÓNICA.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

e.4) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

A nuestro entender la documentación solicitada es SOLO por los 30 reactivos objeto de la convocatoria

Solicitamos amablemente al comité especial confirmar si nuestro entendimiento es correcto

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.4 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento "Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)" deberá ser presentado para reactivos. En caso de no corresponder a controles, calibradores u otros deberá acreditar ello con documentación correspondiente.

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

Se aclara que el documento "Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)" deberá ser presentado para reactivos. En caso de no corresponder a controles, calibradores u otros deberá acreditar ello con documentación correspondiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

e.6) Ficha Técnica del Producto (copia simple, Anexo D) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.  
Solicitamos amablemente al comite especial confirmar que el llenado del Anexo D debe ser de acuerdo a lo autorizado por Digemid en lo que corresponda.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.6 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que Anexo D debe ser de acuerdo a lo autorizado por Digemid en lo que corresponda.

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

Se aclara que Anexo D debe ser de acuerdo a lo autorizado por Digemid en lo que corresponda.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

e.6) Ficha Técnica del Producto (copia simple, Anexo D) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Solicitamos amablemente al comité especial permitir acreditar los Limites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad , Comprobación del control de calidad con documentación emitida por el fabricante, es decir con insertos, certificado de análisis, entre otros.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.6 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el anexo D podrá ser acreditado en los Limites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad , Comprobación del control de calidad con documentación emitida por el fabricante.

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

Se aclara que el anexo D podrá ser acreditado en los Limites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad , Comprobación del control de calidad con documentación emitida por el fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

e.7 Ficha técnica del Equipo en cesión en uso u Hoja de presentación de los equipos en cesión en uso (Anexo H), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que el solicitar para la admisión de ofertas, la consignación de número de serie, año y mes de fabricación supondría que los postores ya cuenten con el equipo pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, lo que resultaría excesivo y oneroso para la etapa de presentación de ofertas, conforme lo señala el Pronunciamiento N° 263-2015/DSU.

En tal sentido, solicitamos que se suprima estos datos del anexo H y que esto sea requerido al momento de internar el equipo en cesión en uso para estar acorde a lo señalado en la Directiva N° 04-GG-ESSALUD-2019

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.7 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

Se aclara que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

e.8) Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Documentación que permita demostrar que lo ofertado se ajuste a lo solicitado.

Al respecto debemos señalar que en diversos pronunciamientos en el Osce a determinado que no es posible acreditar todas las EETT de los bienes por lo tanto, La Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

En ese sentido solicitamos amablemente al comité especial que la acreditación de los bienes sea de acuerdo a lo siguiente:

Para los reactivos: Presentación (Excepto el tiempo de expiración), Metodología y Muestra Biológica.

Para el equipo en cesión en uso: Tipo, Metodología, Performance, Característica, Muestra Biológica, Procesamiento de dato (Excepto impresora y hardware)

Entendiendose que las demás EETT serán acreditadas con el Anexo 3 Declaración Jurada de cumplimiento de las especificaciones Técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.8 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las Especificaciones Técnicas homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

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

Se aclara que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las Especificaciones Técnicas homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

e.9) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo E), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que las entidades No deben solicitar a los postores para la admisión de ofertas este tipo de Declaraciones Juradas porque no se tiene la certeza de ganar la buena pro.

Solicitamos amablemente al comité especial suprimir este literal de los Documentos para la admisión de la oferta e incluirlos en el numeral 2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato correspondiente al Capítulo II de las Sección Específica de las Bases Integradas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.9 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos "k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E

l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F

m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J" serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.

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

Se aclara que los documentos como Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E

l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F

m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J" serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

e.10) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo F), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que las entidades No deben solicitar a los postores para la admisión de ofertas este tipo de Declaraciones Juradas porque no se tiene la certeza de ganar la buena pro.

Solicitamos amablemente al comité especial suprimir este literal de los Documentos para la admisión de la oferta e incluirlos en el numeral 2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato correspondiente al Capítulo II de las Sección Específica de las Bases Integradas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.10 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos "k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E

l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F

m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J" serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.

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

Se aclara que los documentos como Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento ANEXO E

l. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos ANEXO F

m. Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles) ANEXO J" serán de presentación opcional a la presentación de oferta; y de presentación obligatoria a la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

e.11) Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles), (Anexo J), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que las entidades No deben solicitar a los postores para la admisión de ofertas este tipo de Declaraciones Juradas porque no se tiene la certeza de ganar la buena pro.

Solicitamos amablemente al comité especial suprimir este literal de los Documentos para la admisión de la oferta e incluirlos en el numeral 2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato correspondiente al Capítulo II de las Sección Específica de las Bases Integradas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.11 Página: 19

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

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

Se indica que el documento Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles), (Anexo J),sera de presentación opcional a la presentación de ofertas y de manera obligatoria a la firma de contrato.

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

Se indica que el documento Declaración Jurada de plazo de entrega de instalación del equipo en cesión de uso y reactivos para controladores y calibradores (consumibles), (Anexo J),sera de presentación opcional a la presentación de ofertas y de manera obligatoria a la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

e.13) Los equipos en cesión de uso no deben de ser repotenciados, con una antigüedad de fabricación menor a los cuatro (04) años como máximo. El proveedor deberá de presentar documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo, y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que el solicitar para la admisión de ofertas documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo, y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país supondría que los postores ya cuenten con el equipo pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, lo que resultaría excesivo y oneroso para la etapa de presentación de ofertas, conforme lo señala el Pronunciamiento N° 263-2015/DSU. En tal sentido, solicitamos que se suprima este literal y que esto sea requerido al momento de internar el equipo en cesión en uso para dar cumplimiento a lo señalado en la Directiva N° 04-GG-ESSALUD-2019

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.13 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

Se aclara que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

i) El proveedor deberá de presentar documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo, y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país. A fin de poder determinar si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las Especificaciones Técnicas homologadas por el IETSI.

Al respecto, debemos señalar que el OSCE ha indicado en diversos Pronunciamientos que el solicitar para la admisión de ofertas documentos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca, modelo, y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la declaración única de aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país supondría que los postores ya cuenten con el equipo pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, lo que resultaría excesivo y oneroso para la etapa de presentación de ofertas, conforme lo señala el Pronunciamiento N° 263-2015/DSU. En tal sentido, solicitamos que se suprima este literal y que esto sea requerido al momento de internar el equipo en cesión en uso para dar cumplimiento a lo señalado en la Directiva N° 04-GG-ESSALUD-2019

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y numero de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

Se aclara que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y numero de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En la bases estándar señalan como nota de advertencia para las entidades lo siguiente:

El comité de selección no podrá exigir al postor la presentación de documentos que no hayan sido indicados en los acápites: Documentos para la admisión de la oferta, Requisitos de calificación y Factores de evaluación.

Al respecto debemos señalar que en algunas bases solicitan la acreditación de algunos requerimientos que se encuentran fuera de estos acápites, esto en muchas oportunidades ocasiona malas interpretaciones entre los postores, que tienen la incertidumbre de la acreditación del requerimiento, conllevando a la nulidad del procedimiento de selección.

Solicitamos amablemente al comité especial aclarar y confirmar que se cumplirá con lo estrictamente señalado en la base estándar y que únicamente los postores debemos acreditar con la respectiva documentación lo señalado en estos acápites: Documentos para la admisión de la oferta, Requisitos de calificación y Factores de evaluación con la finalidad de evitar interrupciones en el proceso de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1. Literal: a Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que la nota de Advertencia son estipuladas en las bases estandar, por tanto es una indicación que debe ser tomado en cuenta para los procedimientos de selección.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En las bases estándar encontramos la siguiente Nota para la entidad:

En caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, y se haya considerado que éste es personal clave, se puede incluir el siguiente requisito de calificación:

C Capacidad Técnica y Profesional  
C.1 Experiencia del Personal Clave

Como podemos apreciar en las bases de este proceso (página 16) encontramos que este proceso fue convocado sin Modalidad de Ejecución (1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN: No corresponde)

En ese sentido solicitamos amablemente al comité especial suprimir del numeral 3.2 Requisito de Calificación a la Experiencia del Personal Clave por no haberse convocado el proceso por Modalidad de Ejecución Llave en Mano.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: c.1 Página: 80

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprimirá, sin embargo, se aclara que objeto de la Convocatoria son la adquisición de Reactivos de Inmunología con Equipo en cesión de uso que incluye la Instalación y puesta en funcionamiento del equipo durante el periodo de la vigencia del Contrato y otros descritos en las Bases de la presente convocatoria, siendo responsabilidad del contratista instalar y dejarlos operativos conforme al plazo previsto.

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

Se suprimirá, sin embargo, se aclara que objeto de la Convocatoria son la adquisición de Reactivos de Inmunología con Equipo en cesión de uso que incluye la Instalación y puesta en funcionamiento del equipo durante el periodo de la vigencia del Contrato y otros descritos en las Bases de la presente convocatoria, siendo responsabilidad del contratista instalar y dejarlos operativos conforme al plazo previsto.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN

El presente procedimiento se rige por el sistema de PRECIOS UNITARIOS, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

Solicitamos amablemente al comite especial suprimir el ANEXO N° 6 PRECIO DE LA OFERTA, porque es un formato para sistema de contratación a Suma alzada y el presente proceso es por un Sistema de Precios Unitarios.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Anexo Literal: Anexo 6 Página: 99

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprimirá para evitar confusiones

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

Se aclara que el formato Nro. 6 se suprimirá para evitar confusiones.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Consultamos al comité de selección que en conjunto con el área usuaria, permitan que los Cronogramas de entregas se pueda ajustar a la presentación del producto de cada proveedor, sin alterar el total del pedido de compra.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: Anexo B Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

se indica que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro, ello sin afectación del total de pruebas requeridas.

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

se aclara que para cumplimiento de anexo B "cuadro de entregas" se adecuará el cronograma de entrega de acuerdo a la presentación del postor ganador de la buena pro, ello sin afectación del total de pruebas requeridas, para ello el postor podrá adjuntar las presentaciones de todos los reactivos.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

3. SOFTWARE

b) Modulo de carga de Resultados:

En las bases solicitan que el sistema deberá de poder generar un archivo de resultados el que pueda ser cargado en el nuevo sistema SISCAP de acuerdo a una estructura de datos que será proporcionada con EsSalud. Solicitamos amablemente al comité especial se consigne al sistema de laboratorio SGSS en reemplazo del Sistema SISCAP debido a que existe un error tipográfico.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: b Página: 59

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que en lo referente a SOFTWARE, modulo de sistema de carga de resultados se consigna al sistema de laboratorio ESSI.

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

Se aclara que en lo referente a SOFTWARE, modulo de sistema de carga de resultados se consignará al sistema de laboratorio ESSI.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	18:58:07

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Especificaciones Técnicas del equipo en cesión de uso.

En el presente proceso se solicita además del Control de Calidad Interno Reportable.

Solicitamos al Comité Especial, permitir nuestra participación con el Programa de Control de Calidad Interno de primera opinión.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que se aceptará el "control de Calidad Interno Reportable" con el Programa de Control de Calidad Interno de primera opinión siempre y cuando se proporciona la plataforma (programa) de reporte de comparación y/o desempeño.

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

Se aclara que se aceptará el "control de Calidad Interno Reportable" con el Programa de Control de Calidad Interno de primera opinión siempre y cuando se proporciona la plataforma (programa) de reporte de comparación y/o desempeño.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:59:29

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

De acuerdo a las especificaciones tecnicas el plazo de instalacion de los equipos en cesion de uso : La entrega del equipo en cesion en uso sera no mayor a 25 dias calendarios , el mismo plazo de la entrega de reactivos ( 25 días ) contados a partir de la emision de la orden de compra . La instalacion del equipo en cesion en uso sera no mayor a 10 dias calendarios , contabilizados a partir del dia siguiente del equipo en cesion en uso , solicitamos al comite de selección ampliar el plazo de instalacion del equipo y puesta en funcionamiento en un plazo no mayor a 20 dias habiles , luego de emitida la orden de compra

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que a la fecha no se tiene stock de reactivos del área de inmunología y el servicio está a la espera de instalación inmediata; por lo que para la primera entrega (reactivos y equipo en cesion de uso) sera en un plazo maximo de 25 dias calendarios contabilizados a partir del dia siguiente de la notificacion de la orden de compra y el máximo que se prorrogar la instalación del equipo es de 15 días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de la entrega del equipo en cesion de uso.

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

Se aclara que para la primera entrega (reactivos y equipo en cesion de uso) sera en un plazo maximo de 25 dias calendarios contabilizados a partir del dia siguiente de la notificacion de la orden de compra y el máximo que se prorrogar la instalación del equipo es de 15 días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de la entrega del equipo en cesion de uso.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:59:29

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

De acuerdo a lo solicitado el requerimiento se solicita que el tiempo estimado es hasta 03 días luego de instalado el equipo , solicitamos al comité de selección ampliar el plazo hasta 20 días habiles para puesta en marcha el equipo , considerando la distancia y transporte del equipo puede tardar una semana .

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Por lo indicado en la consulta N° 35; se indica que no es posible otorgar la ampliación solicitada en la puesta en marcha (operatividad) del equipo.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:59:29

**Observación: Nro. 37**

**Consulta/Observación:**

En las bases se solicito lo siguiente:  
La experiencia mínima del personal Clave para la Instalación y Capacitaciones no menor a 6 meses en el equipo de Patología y Anatomía Patológica certificado por el fabricante, con formación profesional con Título Profesional de Tecnólogo Medico, Biólogo, Químico, Medico con especialidad en Patología Clínica o Ingenieros con especialidad de Laboratorio Clínico y Anatomía Patológica.

En la misma línea es pertinente señalar el espertis que tienen los ingenieros electrónicos o mecánicos en la instalación de los equipos de inmunología, es por ello que el comité al solicitar ingenieros con especialidad de laboratorio clínico y anatomía, estaría restringiendo la participación de potenciales postores que cuentan en su planilla con ingenieros capacitados para desarrollar esta actividad.  
Por lo antes expuesto, observamos las bases en este extremo y solicitamos ampliar el perfil a ingenieros electrónicos o mecanicos.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.2    **Literal:** C.1    **Página:** 80

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

Art. 2 Ley de Contrataciones del Estado, Principio de competencia e igualdad de trato.

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

Se aclara que suprimirá dicho requerimiento para evitar confusiones.

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

Se acoge parcialmente y se suprimirá dicho requerimiento.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 38

Consulta/Observación:

Con relación a la ficha SEACE advertimos que se indica ¿PAQUETE: NO¿; no obstante, ello difiere del contenido de las bases administrativas donde se puede verificar que los bienes se encuentran agrupados en 30 PRUEBAS, lo cual contraviene lo dispuesto en el numeral 27.1 del artículo 27 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ¿La información que se registra en el SEACE es idéntica al documento final y actuaciones que obran en el expediente de contratación, bajo responsabilidad del funcionario que hubiese solicitado la activación del Certificado SEACE y de aquel que hubiera registrado la información¿

En ese sentido, solicitamos se aclare si la contratación se efectúa por paquete.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que en la pagina 13 de las Bases en el cuadro del numeral 1.2 se encuentra consignado en paquete, por tanto la contratación se efectúa por paquete.

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

Se aclara que en la pagina 13 de las Bases en el cuadro del numeral 1.2 se encuentra consignado en paquete, por tanto la contratación se efectúa por paquete.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

Con relación al PLAZO DE ENTREGA, la entidad ha establecido que el inicio del plazo de la primera entrega será ¿EN UN PLAZO MÁXIMO DE 25 DÍAS CALENDARIO A LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA¿ y para las entregas siguientes ¿PLAZO MÁXIMO DE 15 DÍAS CALENDARIO A LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA.

Sobre el particular, es oportuno indicar que lo correcto es que el inicio del plazo de entrega se compute A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA, considerando el artículo 143 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y el artículo 183 del Código Civil, dispone lo siguiente: ¿El plazo se computa de acuerdo al calendario gregoriano, conforme a las siguientes reglas: El plazo excluye el día inicial e incluye el día del vencimiento.¿

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección precise en el numeral 1.9, lo siguiente:

¿Los bienes materia de la presente convocatoria para la primera entrega serán en un plazo máximo de 25 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra de acuerdo a las cantidades estimadas de cronograma de entregas (ANEXO B), las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evolución de stock, coberturas, en concordancia con el expediente de contratación¿

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que para la primera entrega (reactivos y equipo en cesión de uso) será en un plazo máximo de 25 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra de acuerdo a las cantidades estimadas de cronograma de entregas (ANEXO B), las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evolución de stock, coberturas, en concordancia con el expediente de contratación y el máximo que se prorrogar la instalación del equipo es de 15 días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de la entrega del equipo en cesión de uso.

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

Se aclara que para la primera entrega (reactivos y equipo en cesión de uso) será en un plazo máximo de 25 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra y las subsiguientes entregas se efectuarán de manera trimestral, se harán en el plazo máximo de 15 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra de acuerdo a las cantidades estimadas de cronograma de entregas (ANEXO B), las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evolución de stock, coberturas, en concordancia con el expediente de contratación y el máximo que se prorrogar la instalación del equipo es de 15 días calendarios, contabilizados a partir del día siguiente de la entrega del equipo en cesión de uso.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia del literal e.5. METODOLOGÍA DE ANALISIS, observamos esta, por las siguientes razones:

¿ Las bases administrativas señalan como sustento normativo para ¿técnicas analíticas¿ el artículo 31 del Decreto Supremo N°016-2011-SA, el cual según se puede verificar corresponde a productos farmacéuticos (medicamentos, medicamentos herbarios, productos dietéticos y edulcorantes, productos biológicos y productos galénicos), pero no es aplicable para DISPOSITIVOS MÉDICOS DE DIAGNOSTICO IN VITRO (REACTIVOS), como es el presente caso; siendo así su exigencia no corresponde para el presente procedimiento de selección.

¿ Es importante, señalar que para el caso de los DISPOSITIVOS MÉDICOS de diagnóstico in vitro (Reactivos) se rigen conforme a lo establecido en el Reglamento aprobado por Decreto Supremo 010-97-SA; y en dicho cuerpo legal, no se menciona la exigencia de METODOLOGÍA DE ANALISIS Y/O TÉCNICA ANALITICA Y/O METODOLOGOGÍA ANALITICA, para éstos.

¿ Ello es ratificado por la propia DIGEMID, toda vez, que METODOLOGÍA DE ANALISIS Y/O TÉCNICA ANALITICA Y/O METODOLOGOGÍA ANALITICA, no es exigible en los trámites para la obtención del Registro Sanitario de Dispositivos Médicos de Diagnóstico In Vitro (Reactivos), por no corresponder para los DISPOSITIVOS MÉDICOS de diagnóstico in vitro.

¿ Para el caso de DISPOSITIVOS MÉDICOS DE DIAGNOSTICO IN VITRO (REACTIVOS), la metodología de análisis o técnica analítica a las que se acoge son propias de cada fabricante y son de carácter confidencial que no las pueden compartir, ya que son producto de su investigación y desarrollo que demanda tiempo y costo.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR la exigencia e.5. METODOLOGÍA DE ANALISIS, por las razones expuestas, a fin de que esta no sea cuestionada a futuro por los participantes, considerando el sustento normativo indicado.

Concordar con la página 28 de las bases administrativas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprimirá dicho requerimiento.

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

Se aclara que se suprimirá dicho requerimiento.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

En el literal e.13, se solicita la acreditación de los equipos en cesión de uso, 1) documento otorgado por la casa matriz para acreditar la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie, así como 2) Copia de la DUA donde se acredite la fecha de ingreso al país; sin embargo; ello contraviene la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009 ¿ Normas del proceso para el suministro de bienes vinculados a equipos de laboratorio entregados en cesión en uso al Seguro Social de Salud (ESSALUD), se indica que el equipo entregado en cesión de uso por el proveedor, con dichos documentos, por tanto, al internamiento de los bienes.

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, póliza de seguros, 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 para la presentación de requisitos para perfeccionar el contrato, dado que el plazo con el que cuenta el postor de la buena para presentar los requisitos para perfeccionar el contrato, es de ocho (8) días hábiles.

Aunado a ello, se aprecia que, en el numeral 7.3.2, de la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009, modificada por la Resolución de Gerencia General N° 1247-GG-ESSALUD-200911 , suscrita por el Gerente General de Essalud, y consignada en las Bases, se establece que, para los equipos en cesión de uso entregados por el proveedor, este deberá presentar documentación otorgada por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la Declaración Única de Aduanas (DUA), donde acredite la fecha de ingreso al país. 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- Se recomienda revisar el PRONUNCIAMIENTO N° 202- 2022/OSCE-DGR.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva PRECISAR que la: 1) Documentación otorgada por el fabricante que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo, 2) Copia simple de la Declaración Única de Aduanas; y 3) Pólizas de seguros que ampare los equipos, serán presentados al INTERNAMIENTO DE LOS BIENES, en el marco de la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que se tiene antecedente de incumplimiento de contratos y puntualmente debido a la falta de entrega de equipos a instalarse; motivo por el cual no es posible aceptar su solicitud. E indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

Se aclara que se tiene antecedente de incumplimiento de contratos y puntualmente debido a la falta de entrega de equipos a instalarse; motivo por el cual no es posible aceptar su solicitud. E indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación, marca , modelo y número de serie del equipo ofertado así como la copia de la declaración única de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

---

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia de CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO; ADVERTIMOS que existe un error en las condiciones de esta, toda vez, que se ha precisado el siguiente texto: ¿El certificado de análisis debe corresponder al lote del producto terminado¿ por las siguientes razones:

1. En primer lugar, debemos señalar que los postores ofertan bienes, no lotes, siendo la razón fundamental que no puede exigirse a los postores reserven determinado stock, sin tener la certeza de ser adjudicatarios de la buena, ello sería irrazonable, costo y hasta limitativo.
2. En segundo, lugar por la naturaleza de los bienes, estos tienen una vigencia reducida, por sus características física, químicas propias al momento de su manufactura, siendo así, es probable, por no decir un hecho cierto que, al momento del internamiento de los bienes, estos ya no contarán con la vigencia mínima requeridas en las bases administrativas.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección precise que el CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO, será de un LOTE REFERENCIAL, y no específicamente el que será internado, de ser adjudicados con la buena pro, por las razones expuestas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO; puede contener datos de un lote referencial, ello en el entendido de los tiempos que pueden demandar la ejecución del presente proceso y que puede ser discordante con la fabricación de un determinado lote.

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

Se aclara que el documento CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO; puede contener datos de un lote referencial, ello en el entendido de los tiempos que pueden demandar la ejecución del presente proceso y que puede ser discordante con la fabricación de un determinado lote.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia del CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO (PROTOCOLO DE ANALISIS):

Considerando que los bienes objeto de la convocatoria, son dispositivos médicos de procedencia extranjera bajo estándares de calidad y según la norma regulatoria nacional, para este tipo de caso, sujetas a normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Entendemos que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis, emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y EN SUS PROPIOS FORMATOS, pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos.

Además, debemos señalar que la entidad ya ha aceptado que se aceptará el formato de acuerdo con el fabricante, pero al parecer por un error involuntario ha omitido señalar que será conforme a la información y contenido que declare el fabricante.

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

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado con Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, INCLUYENDO LOS EMITIDOS ELECTRÓNICAMENTE O CON FIRMA ELECTRÓNICA.

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

Se aclara que el documento "Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)" podrá ser presentado con Certificados de análisis tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, INCLUYENDO LOS EMITIDOS ELECTRÓNICAMENTE O CON FIRMA ELECTRÓNICA.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 44

Consulta/Observación:

Dentro de los documentos para la ADMISIÓN de la oferta de requiere: FICHA TÉCNICA DEL PRODUCTO Y FICHA TÉCNICA DEL EQUIPO, sin embargo, no se ha detallado que características técnicas serán incorporados en dichos anexos: por lo que corresponde señalar que las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida . De no efectuar el referido detalla el procedimiento de selección sería cuestionado o ser declarado nulo, por no cumplir las bases estándar.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección establezca que se acreditarán las siguientes especificaciones técnicas:

PARA EL REACTIVO: 1) Presentación (a excepción del tiempo de expiración), 2) Metodología y 3) Muestra

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: 1) Performance, 2) Metodología y 3) Muestra

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán acreditadas con el Anexo N°3 ¿ Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

se indica que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

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

se aclara que lo mínimo a acreditar con Folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas por documentación emitida por el fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 45

Consulta/Observación:

Sobre la base de la consulta relacionada a la acreditación de ciertas especificaciones técnicas; solicitamos al comité de selección PRECISE claramente en las bases integradas, literal j) ¿Folletería/Manual de instrucciones de uso o inserto¿ que los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas del reactivo y del equipo en cesión de uso, serán los siguiente:

¿Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o MANUALES o brochure o cartas emitidas por el fabricante, o fabricante legal, matriz o dueño de la marca o filial, o subsidiaria¿

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que lo mínimo a acreditar con folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas solo por documentación emitida por el fabricante. No declaraciones simples u representantes de marca.

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

Se aclara que lo mínimo a acreditar con folletería/Manual de Instrucciones de Uso o Inserto son las EETT homologadas por el IETSI. Para otras características podrán ser señaladas en el anexo 3 y acreditadas solo por documentación emitida por el fabricante. No declaraciones simples u representantes de marca.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 46

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva DETALLAR DE MANERA CLARA e inequívoca cuáles serán los requisitos y la acreditación de cada una de las exigencias requeridas para la ADMISIÓN DE LA OFERTA, toda vez, que de la revisión de la bases administrativas, existe incongruencia entre el Capítulo II y III, respectivamente, por ejemplo, en qué etapa se presentará el ACTA DE INSTALACIÓN ¿ ACTA PUESTA DE OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO, considerando que esta por un naturaleza debe ser presentada en la ejecución del contrato; sin embargo, se encuentra en el apartado documentos del POSTOR, lo cual evidentemente no es correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el documento ACTA DE INSTALACIÓN ¿ ACTA PUESTA DE OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO esta considerado como opcional a la presentación de oferta y obligatorio a la fase de ejecución del Contrato.

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

Se aclara que el ACTA DE INSTALACIÓN - ACTA PUESTA DE OPERACIÓN Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO, será presentada en la ejecución del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 47

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva SUPRIMIR como exigencia: DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VENCIMIENTO (Anexo E), considerando que ello no es razonable que se solicite a los postores de manera obligatorio a los postores que CUMPLEN CON LA VIGENCIA MÍNIMA REQUERIDA; SIENDO ASÍ. Ello es sustentado en el numeral 7.2 VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO (Pág.30) y aplicable solo A LOS POSTORES QUE NO CUMPLAN CON LA VIGENCIA MÍNIMA REQUERIDA.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que se tiene experiencia de hechos fortuitos no dependientes de la programación o consumos de reactivos, tales como emergencias, desastres, pandemia, que requieren canjes involuntarios a nuestra institución; por lo que no es posible aceptar su solicitud, sin embargo, será opcional y de presentación obligatorio para la firma de contrato

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

Se aclara que se tiene experiencia de hechos fortuitos no dependientes de la programación o consumos de reactivos, tales como emergencias, desastres, pandemia, que requieren canjes involuntarios a nuestra institución; por lo que no es posible aceptar su solicitud, sin embargo, será opcional y de presentación obligatorio para la firma de contrato



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 48

Consulta/Observación:

Con relación al CONTROL DE CALIDAD, ENTENDEMOS que este es aleatorio, en caso se presente algún lote no conforme, considerando la naturaleza propia de los bienes objeto de la convocatoria.

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

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El control de calidad de preferencia se realizará de manera aleatoria; sin embargo, se aclara que podrá ser a solicitud del usuario de presentarse eventualidades en forma continua

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

Se aclara que el control de calidad de preferencia se realizará de manera aleatoria; sin embargo, se aclara que podrá ser a solicitud del usuario de presentarse eventualidades en forma continua.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

**Consulta:** Nro. 49

**Consulta/Observación:**

En la página 32 PLAZO DE INSTALACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO, solicitamos al comité de selección corrija el siguiente error, DICE: ¿a partir de la emisión de la orden de compra¿ DEBE DECIR: ¿a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra¿

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

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

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

Es partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

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

Se aclara que es partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 50

Consulta/Observación:

Con relación al PLAZO DE INSTALACIÓN DEL SOFTWARE DE INTERFAZ Y SISTEMA DE CÓDIGO DE BARRAS, se ha establecido que será hasta un máximo de 15 días calendario, pero no se ha precisado desde cuando inicia esta; por tal motivo, SOLICITAMOS al comité de selección establezca que esta será A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ENTIDAD CON LOS ACCESOS CORRESPONDIENTES.

Concordar con la página 59 de las bases administrativas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que el PLAZO DE INSTALACIÓN DEL SOFTWARE DE INTERFAZ Y SISTEMA DE CÓDIGO DE BARRAS será hasta un máximo de 20 días calendarios luego de la puesta en funcionamiento del equipo.

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

Se aclara que el PLAZO DE INSTALACIÓN DEL SOFTWARE DE INTERFAZ Y SISTEMA DE CÓDIGO DE BARRAS será hasta un máximo de 20 días calendarios luego de la puesta en funcionamiento del equipo.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 51

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva suprimir la EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE, considerando que no corresponde a los bienes objeto de la convocatoria (adquisición de reactivos), toda vez, que los equipos se entregan en calidad de cesión de uso, siendo responsabilidad del contratista instalar y dejarlos operativos conforme al plazo previsto; en su defecto, puede precisarse en el requerimiento como SOPORTE TÉCNICO, precisando el perfil, el sustento para su acreditación y la oportunidad de la presentación .

Además, el comité de selección debe tener en cuenta, la disposición del OSCE ¿ bases estándar: Solo en caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, se puede requerir el personal necesario para la ejecución de dicha prestación, debiendo detallarse su perfil mínimo y las actividades a desarrollar, así como identificar al personal clave, esto es, aquél que resulta esencial para la ejecución de la prestación. En el caso del personal clave, la experiencia requerida debe acreditarse documentalmente, por lo que de haberse previsto esta, debe incluirse obligatoriamente como requisito de calificación en el literal C.1 del presente Capítulo.

Concordar con la página 80 de las bases administrativas ¿ EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE ¿ CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL.

Acápíte de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprimirá, sin embargo, se aclara que objeto de la Convocatoria son la adquisición de Reactivos de Inmunología con Equipo en cesión de uso que incluye la Instalación y puesta en funcionamiento del equipo durante el periodo de la vigencia del Contrato y otros descritos en las Bases de la presente convocatoria, siendo responsabilidad del contratista instalar y dejarlos operativos conforme al plazo previsto.

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

Se suprimirá, sin embargo, se aclara que objeto de la Convocatoria son la adquisición de Reactivos de Inmunología con Equipo en cesión de uso que incluye la Instalación y puesta en funcionamiento del equipo durante el periodo de la vigencia del Contrato y otros descritos en las Bases de la presente convocatoria, siendo responsabilidad del contratista instalar y dejarlos operativos conforme al plazo previsto.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 52

Consulta/Observación:

Con relación al ANEXO D Y ANEXO H, ambos HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y EQUIPO EN CESIÓN DE USO, respectivamente, ENTENDEMOS QUE SE INCLUIRÁ SOLO LA INFORMACIÓN Y EL DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS SUJETAS A SU ACREDITACIÓN EN LA OFERTA.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 48

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que sobre el documento ANEXO D Y ANEXO H, ambos HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y EQUIPO EN CESIÓN DE USO, respectivamente, ENTENDEMOS QUE SE INCLUIRÁ SOLO LA INFORMACIÓN Y EL DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS SUJETAS A SU ACREDITACIÓN EN LA OFERTA.

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

Se aclara sobre el documento ANEXO D Y ANEXO H, ambos HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y EQUIPO EN CESIÓN DE USO, respectivamente, SE INCLUIRÁ SOLO LA INFORMACIÓN Y EL DETALLE DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS SUJETAS A SU ACREDITACIÓN EN LA OFERTA.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 53

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva suprimir el apartado: FECHA DE FABRICACIÓN Y NÚMERO DE SERIE DEL EQUIPO, del ANEXO H ¿ HOJA DE PRESENTACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO, por no corresponder en la fase selectiva, considerando que son exigencias irrazonables, toda vez, que desconoce el desenlace del procedimiento de selección, no podemos separar o reservar un equipo para la oferta, mas aún cuando en el mercado existen proveedores que ofertan equipos nuevos, y no cuenta con esa información en esa etapa.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 48

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que se tiene antecedemte de incumplimiento de contratos y puntualmente debido a la falta de entrega de equipos a instalarse; motivo por el cual no es posible aceptar su solicitud. Se indica que los documentos que soliciten datos otorgado por la casa matriz que indiquen la fecha de fabricación , marca , modelo y numero de serie del equipo ofertado asi como la copia de la declaración unica de aduanas (DUA) , donde acredite la fecha de ingreso al país, etc serán de presentación opcional a la presentación de oferta y de presentación obligatoria para la firma de contrato.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 54

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección SUPRIMA el ANEXO N°J (DOCUMENTO PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA), considerando que los plazos ya han sido definidos por la entidad en la página 32 y 33, no pudiendo los postores ofertar plazos diferentes o adicionar mayor plazo al requerido, no aportando así, ninguna información ADICIONAL, el comité de selección debe evaluar nuestro pedido en el marco de lo dispuesto en las bases estándar: ¿Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 54

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Sera opcional y de presentación obligatorio para la firma de contrato.

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

Se aclara que sera opcional y de presentación obligatorio para la firma de contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 55

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva SUPRIMIR el ANEXO 10, por no corresponder al presente procedimiento de selección al no ser una contratación en ítems, se trata de una Licitación Pública.

Literal g) del artículo 50 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado

¿g) En procedimientos de selección que por su cuantía correspondan a Adjudicaciones Simplificadas, a solicitud de los postores que tengan la condición de micro y pequeña empresa, o a los consorcios conformados en su totalidad por estas, se les asigna una bonificación equivalente al cinco por ciento (5%) sobre el puntaje total obtenido, siempre que acrediten que dicha condición ha sido otorgada por la Autoridad competente. Esta disposición se extiende a los ítems de una Licitación Pública o Concurso Público, cuya cuantía corresponda a una Adjudicación Simplificada.¿¿

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO Literal: 10 Página: 104

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se suprimirá el ANEXO 10 "SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA".

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

Se suprimirá el ANEXO 10 "SOLICITUD DE BONIFICACIÓN DEL CINCO POR CIENTO (5%) POR TENER LA CONDICIÓN DE MICRO Y PEQUEÑA EMPRESA".



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 56

Consulta/Observación:

En el cuadro de CONSUMIBLES PARA EQUIPOS DE BIOQUIMICA PARA EL HOSPITAL III JULIACA, se indican cantidades para: Etiquetas, Copas o equivalentes, Copas pediátricas.

Entendemos que este cuadro de entregas es referencial a la cantidad que se requerirá de manera trimestral y que este será adecuado a la presentación de cada fabricante, ya que esta puede ser variable según la marca y proveedor.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que en efecto podrá haber variaciones de acuerdo a la presentación de cada producto según la empresa postora; sin embargo, las cantidades podrán ser modificadas según requerimiento del usuario.

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

Se aclara que en efecto podrá haber variaciones de acuerdo a la presentación de cada producto según la empresa postora; sin embargo, las cantidades podrán ser modificadas según requerimiento del usuario.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 57

Consulta/Observación:

En el cuadro de CONSUMIBLES PARA EQUIPOS DE BIOQUIMICA PARA EL HOSPITAL III JULIACA, se indican cantidades para: Cubetas (Rotor)

Respecto a la unidad de medida Rotor, solicitamos amablemente al comité que esta sea adecuada a la presentación de cada marca y fabricante, puesto que en los equipos inmunológicos los procesos a realizar se hacen en cubetas de reacción de un solo uso que se proporcionan en bolsa como unidad de medida las cuales se abastecen para el uso y son provistas por el postor adjudicado en cantidad suficiente para la realización de todas las pruebas y procesos necesarios

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que en efecto podrá haber variaciones de acuerdo a la presentación de cada producto según la empresa postora; sin embargo, las cantidades podrán ser modificadas según requerimiento del usuario.

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

Se aclara que en efecto podrá haber variaciones de acuerdo a la presentación de cada producto según la empresa postora; sin embargo, las cantidades podrán ser modificadas según requerimiento del usuario.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 58

Consulta/Observación:

Respecto al punto 7. VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO, se indica:  
7.5 Rotulado de los envases (mediato e inmediato) e inserto cuando corresponda  
Solicitamos amablemente al comité que el rotulado correspondiente sea solamente para los envases mediatos, a fin de garantizar la integridad de los envases inmediatos y evitar manipulaciones innecesarias de los reactivos a entregar. Del mismo modo, entendemos que solamente la indicación de ¿estéril¿ y ¿de un solo uso¿, método de esterilización empleado y fecha de esterilización será para los materiales que por su fabricación y/o presentación lo requieran.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 7.5 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta el rotulado solo en envase mediato e indicaciones de "estéril¿" solo para materiales que lo requieran.

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

Se acepta el rotulado solo en envase mediato e indicaciones de "estéril¿" solo para materiales que lo requieran.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 59

Consulta/Observación:

Como parte del cuadro de entregas, se detallan también REQUERIMIENTOS DE EQUIPOS EN CESIÓN DE USO y; MEJORAS TECNOLÓGICAS, así como en el ANEXO 1 de la página 53, el cual indica: EQUIPO, REACTIVOS, CONTROLES Y CALIBRADORES DE LA MISMA MARCA.

Ante esto señalamos, que en vista que una de las Mejoras Tecnológicas es CONTROL DE CALIDAD INTERLABORATORIAL INTERNO REPORTABLE, el cual se realiza con controles de fabricante independiente o también llamados de tercera opinión, solicitamos amablemente al comité se modifique y retire del enunciado la parte de controles (de la misma marca) a fin de que los postores puedan presentar sus programas de control interlaboratorial con los controles adecuados al equipo a presentar, o en su defecto se ACLARE que el postor que oferte la Mejora tecnológica verá acreditada la presentación del control de calidad interno con la oferta de controles de fabricante independiente o también conocidos de tercera opinión.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial no se exige que el mismo deba ser de tercera opinión, lo que si se precisa en el control EXTERNO; por lo que se aclara que tanto reactivos y controles internos deben ser de la misma marca. En el caso de ofrecer Control de calidad EXTERNO como mejora tecnológica, estos si podrán ser de tercera opinión.

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

Se aclara que la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial no se exige que el mismo deba ser de tercera opinión, lo que si se precisa en el control EXTERNO; por lo que se aclara que tanto reactivos y controles internos deben ser de la misma marca. En el caso de ofrecer Control de calidad EXTERNO como mejora tecnológica, estos si podrán ser de tercera opinión.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 60

Consulta/Observación:

Como parte del cuadro de entregas, se detallan también REQUERIMIENTOS DE EQUIPOS EN CESIÓN DE USO y; MEJORAS TECNOLÓGICAS, así como en el ANEXO 1 de la página 53, el cual indica: EQUIPO, REACTIVOS, CONTROLES Y CALIBRADORES DE LA MISMA MARCA.  
Al respecto, aunado a nuestra consulta anterior, solicitamos amablemente al comité se acepte que el EQUIPO, REACTIVOS, CONTROLES Y CALIBRADORES sean de la misma MARCA y/o FABRICANTE.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que para no crear dudas, para este requerimiento se debe presentar en el formato de los reactivos el detalle o datos del equipo para los que fueron diseñados y acreditar ello con insertos, catalogo, etc

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

Se aclara que para no crear dudas, para este requerimiento se debe presentar en el formato de los reactivos el detalle o datos del equipo para los que fueron diseñados y acreditar ello con insertos, catalogo, etc

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 61

Consulta/Observación:

Como parte del cuadro de entregas, se detallan también REQUERIMIENTOS DE EQUIPOS EN CESIÓN DE USO y; MEJORAS TECNOLÓGICAS, así como en el ANEXO 1 de la página 53, el cual indica: ESTABILIDAD DE REACTIVO A BORDO NO MENOR AL 50% DEL PERIODO DE VENCIMIENTO.

Al respecto, debemos indicar que las bases solicitan un vencimiento mínimo de 6 meses para los reactivos siendo así que estarían requiriendo que la estabilidad a bordo de los analizadores sea de 3 meses como mínimo, característica que no puede ser cubierta por ningún proveedor pues la estabilidad de los reactivos es requerida por cada fabricante de acuerdo a estándares propios. Además, se debe considerar que esta característica no forma parte de las especificaciones técnicas del IETSI y que el requerimiento contempla pruebas efectivas por lo que, los postores garantizan el cumplimiento de la totalidad de las pruebas adquiridas sin perjuicio para la entidad. Por lo expuesto, solicitamos amablemente al comité que se retire esta característica o se considere como OPCIONAL.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que el área de inmunología tiene 01 solo operador, por lo que el verificar en forma continua las estabilidades de reactivos a bordo representa una carga laboral difícil de afrontar por falta de RRHH y además se aclara que por error se solicitó "Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento" como requerimiento mínimo al momento de realizar las empresas su oferta; por lo que será eliminado como requerimiento mínimo y se traslada a la condición de "mejora tecnológica". La puntuación será definida por el comité de selección.

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

Se suprime "Estabilidad de reactivo a bordo no menor al 50% del periodo de vencimiento" y se traslada a la condición de mejora tecnológica con puntuación de 2 puntos.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 62

Consulta/Observación:

Como parte del cuadro de entregas, se detallan también REQUERIMIENTOS DE EQUIPOS EN CESIÓN DE USO y; MEJORAS TECNOLÓGICAS, así como en el ANEXO 1.1 de la página 53, el cual indica:  
SISTEMA DE PROVISIÓN DE AGUA

Al respecto debemos precisar que las especificaciones técnicas del equipo en cesión de uso ya indican dentro de los accesorios del mismo el equipo para tratamiento de agua de ser requerido por el analizador por lo que dicho requerimiento no configuraría una mejora a los requerimientos técnicos mínimos toda vez que ya forma parte de estos. Por el contrario, entendemos que un equipo que indique no requerir del uso de agua para su procesamiento es decir, que no necesite de esta para preparar soluciones que intervengan en el procesamiento de las muestras sería la mejora requerida pues optimizarían el uso del espacio y se evitaría pasos manuales de adición de agua por los profesionales encargados del área. Por lo expuesto, solicitamos se modifique esta mejora como sigue:  
EQUIPO QUE NO REQUERA SISTEMA DE PROVISIÓN DE AGUA (SOLUCIONES LISTAS PARA USAR), se acreditará con brochure y/o documentos del fabricante del equipo ofertado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que se tiene antecedente de uso de grandes cantidades de agua destilada para lavados, depuraciones y otros necesarios de equipo (no de reactivos), por ello el requerimiento de "sistema de provisión de agua independiente". En el caso de no requerir agua el equipo deberá acreditarse con documentos emitidos por fabricante.

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

Se aclara que se tiene antecedente de uso de grandes cantidades de agua destilada para lavados, depuraciones y otros necesarios de equipo (no de reactivos), por ello el requerimiento de "sistema de provisión de agua independiente". En el caso de no requerir agua el equipo deberá acreditarse con documentos emitidos por fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 63

Consulta/Observación:

Como parte del cuadro de entregas, se detallan también REQUERIMIENTOS DE EQUIPOS EN CESIÓN DE USO y; MEJORAS TECNOLÓGICAS, así como en el ANEXO 4 de la página 53, el cual indica:  
SISTEMA VERIFICABLE DE CADENA DE FRÍO  
Entendemos que esta característica hace referencia a que las entregas de insumos refrigerados deben ser verificados con un dispositivo que puede ser termohigrómetro a fin de que la entidad pueda constatar la temperatura de llegada de los insumos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Es correcta su apreciación; para el SISTEMA VERIFICABLE DE CADENA DE FRÍO: Que esta característica hace referencia a que las entregas de insumos refrigerados deben ser verificados con un dispositivo que puede ser termohigrómetro a fin de que la entidad pueda constatar la temperatura de llegada de los insumos.

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

Se aclara que para el SISTEMA VERIFICABLE DE CADENA DE FRÍO: Que esta característica hace referencia a que las entregas de insumos refrigerados deben ser verificados con un dispositivo que puede ser termohigrómetro a fin de que la entidad pueda constatar la temperatura de llegada de los insumos.



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 64

Consulta/Observación:

En el cuadro de ESPECIFICACIÓN TÉCNICA DE EQUIPO, ANALIZADOR DE INMUNOENSAYOS RANDOM MEDIANO, punto 8. Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios, se indica:

- Controles internos: proporcionar Material de Control de un único lote en dos niveles como mínimo para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presentada)

Cabe indicar que para esta característica de lotes se tenga en cuenta la fabricación y naturaleza de los mismos, ya que dependiendo de cada marca, estos pueden estar incluidos con cada kit de reactivo, lo cual variaría con las entregas y en caso de ser separados de estos, depende de la disponibilidad de casa matriz, además que en caso de ser de un fabricante independiente del equipo y ser estos usados para el control interlaboratorial, se recomienda que los lotes sean usados entre 4 y 6 meses como máximo para que haya un grupo par adecuado de participantes para las medias por lo sería adecuado que para el periodo de este proceso, por lo que solicitamos amablemente al comité se acepte un cambio de hasta 3 lotes de controles de calidad internos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO C Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indica que es posible aceptar controles incluidos en el mismo kit de reactivos y su modificación cada tres meses dependiendo de la empresa ofertante; ello, siempre y cuando se garantice la provisión de los mismos de acuerdo a la necesidad del usuario y que ello no sea afectado por la disponibilidad del fabricante. Siendo que el Servicio ofertado por nuestra institución no puede ser discontinuado por ningún motivo, no es aceptable estar sujetos a disponibilidad de ninguna naturaleza siendo que se tiene de por medio un contrato vigente, lo que implica previsión y responsabilidad.

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

Se aclara que es posible aceptar controles incluidos en el mismo kit de reactivos y su modificación cada tres meses dependiendo de la empresa ofertante; ello, siempre y cuando se garantice la provisión de los mismos de acuerdo a la necesidad del usuario y que ello no sea afectado por la disponibilidad del fabricante. Siendo que el Servicio ofertado por nuestra institución no puede ser discontinuado por ningún motivo, no es aceptable estar sujetos a disponibilidad de ninguna naturaleza siendo que se tiene de por medio un contrato vigente, lo que implica previsión y responsabilidad

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:47:33

Consulta: Nro. 65

Consulta/Observación:

En la presente convocatoria, en el objeto de la convocatoria, solicitan en el subitem 1.13 Código SAP 30104228, AUTOANTICUERPO ANTI MICROSOMAL TIROIDEO.

Entendemos que esta prueba también se conoce como Anticuerpo Antiperoxidasa Anti TPO, solicitamos al comité aclarar si es correcto nuestro entender, por ser este el nombre del reactivo usado por la casa comercial que representamos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria mernciona que el codigo SAP 30104228, AUTOANTICUERPO ANTI MICROSOMAL TIROIDEO se conoce como Anticuerpo Antiperoxidasa Anti TPO, que se trata de los mismos items.

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

Se aclara que el código SAP 30104228, AUTOANTICUERPO ANTI MICROSOMAL TIROIDEO se conoce como Anticuerpo Antiperoxidasa Anti TPO, que se trata de los mismos items.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20563090805	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	BIOASSAY PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:55:33

Consulta: Nro. 66

Consulta/Observación:

En la página 22 de las bases administrativas, en el numeral 2.4. Perfeccionamiento del Contrato, indican que el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la División de Adquisiciones de la Gerencia de la Red Asistencial Juliaca - 3er Piso, sito en la Av. Jose Santos Chocano s/n, Urb. La Capilla - Juliaca, de horario de 7:30 am a 16:00 pm. Teniendo en consideración que hay postores que se encuentran en distintos departamento del país, se solicita poder incluir adicionalmente que el postor ganador de la buena pro pueda presentar los documentos para perfeccionar el contrato por medio de la mesa de partes virtual de la Entidad ya que de esta manera se cumpliría con el principio de libertad de concurrencia e igualdad de trato y se cumpliría correctamente con el objeto de la contratación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.4 Literal: - Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que según reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se cuenta con 08 días hábiles para la presentación de documentos.

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

Se aclara que según reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se cuenta con 08 días hábiles para la presentación de documentos, los documentos deben ser presentados en original para el perfeccionamiento de contrato, así como la garantía de fiel cumplimiento del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-1-2024-ESSALUD-RAJUL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE INMUNOLOGIA CON EQUIPO DE CESION DE USO PARA EL SERVICIO DE LABORATORIO CLINICO DEL HOSPITAL BASE III JULIACA DE LA RED ASISTENCIAL JULIACA

Ruc/código :	20563090805	Fecha de envío :	05/07/2024
Nombre o Razón social :	BIOASSAY PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:55:33

Consulta: Nro. 67

Consulta/Observación:

En la Pág. 78. de las bases administrativas, dentro de los requisitos del postor indican lo siguiente:

El postor debe de acreditar un monto facturado acumulado equivalente a Un Millón doscientos mil (S/. 1 '200,000.00) en la venta de bienes iguales o similares a los reactivos utilizados en el servicio de laboratorio tanto en las áreas de hematología, bioquímica, microbiología e inmunología.

En atención a lo antes expuesto se observa lo siguiente:

En atención al artículo 49.6. del Reglamento de LCE, debería incluirse el beneficio para los postores que acrediten tener la condición de micro y pequeña empresa, que el requisito de calificación de experiencia del postor en la especialidad, la experiencia exigida a no podrá superar el 25% del valor estimado y de esta manera cumplir con el principio de libertad de concurrencia e igualdad de trato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2. Literal: B Página: 78

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No es posible incluir ya que no es un procedimiento de selección por relación de ítems, es una convocatoria por paquete y con equipo en cesión de uso.

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

null