

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	14:03:47

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

En las bases solicitan en la experiencia del postor: Reactivos de Hematologia en general, reactivos de Coagulometria, con un monto de S/ 2,280,000.00.
Se solicita al comité de selección en coordinación con el área usuasria ampliar como bienes similares para la acreditación de la experiencia del postor a: INSUMOS Y REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL, con la finalidad de fomentar una mayor pluralidad de postores. Según Artículo 2. Principios que rigen las contrataciones de la Ley de Contrataciones del Estado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 47

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

Según Artículo 2. Principios que rigen las contrataciones de la Ley de Contrataciones del Estado.

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, se reafirma que la experiencia del postor debe ser con reactivos de hematología en general, reactivos de Coagulometría

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el numeral 1.5 - Sistema de Contratación del Capítulo I - Generalidades de las Bases, se establece que el presente procedimiento de selección se rige por el sistema de precios unitarios.

De acuerdo con el literal b) del artículo 35° del Reglamento, se establece que este sistema de contratación es "aplicable en las contrataciones de bienes, servicios en general, consultorías y obras, cuando no puede conocerse con exactitud o precisión las cantidades o magnitudes requeridas." (Opinión N° 115-2019-DTN)

Asimismo, en la Opinión N° 058-2021/DTN se indica lo siguiente: "Como se aprecia, una Entidad ¿luego de analizar las circunstancias particulares de su necesidad, así como la naturaleza y características de la prestación¿ puede contratar la prestación de servicios bajo el sistema de precios unitarios cuando no puede definir con exactitud la cantidad o magnitud de las prestaciones requeridas, por lo que el postor formulará su oferta en función a las cantidades referenciales contenidas en los documentos del procedimiento de selección, las cuales se valorizarán de acuerdo a su ejecución real en un plazo determinado."

Sin embargo, en el numeral 3.1 de las especificaciones técnicas del Capítulo III - Requerimiento, se determina con claridad los productos y las cantidades requeridas por cada uno de ellos. De igual manera, en el numeral 15 - Plazo de Entrega del Capítulo III - Requerimiento, la Entidad establece con claridad las entregas.

En ese sentido, observamos las Bases y solicitamos que se modifique el sistema de contratación a SUMA ALZADA por corresponder a un procedimiento de selección en el que las cantidades y magnitudes están claramente definidas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.5 Literal: - Página: 14
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

La indagación de mercado para determinar el valor estimado se ha realizado en base a cantidades estimadas de consumo de acuerdo a la variación de la necesidad que pueda tener el usuario, como lo indica en el numeral 1.9 Plazo de entrega del Capítulo I Generalidades y numeral 15 de los Requerimientos técnicos mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de material de Laboratorio-Capítulo III, que se indica que las órdenes de compra podrán ser emitidas trimestralmente con una variación de +/- 20% con relación al cronograma presente en las bases, así mismo la contratación se realizará considerando el 100% de la cantidad total consignada en el cuadro de requerimiento, sin perjuicio que la Entidad pueda ejecutar la reducción de prestaciones de acuerdo a lo dispuesto en la normativa de Contrataciones del Estado. Por lo expuesto no se acepta la observación, el procedimiento de selección se regirá por el Sistema de PRECIOS UNITARIOS por estar enmarcado dentro de lo razonable.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

El literal B. - Experiencia del postor en la especialidad, numeral 3.2 -Requisito de Calificación , Cap. III - Requerimiento (Pag. 47), dice lo siguiente:

" El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 2,280,000.00 (Dos millones doscientos ochenta mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. Se consideran bienes similares a los siguientes : Reactivos de Hematología en general, reactivos de Coagulometría.¿

En concordancia con el principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, debería considerarse la acreditación de experiencia en bienes similares, permitiendo estos sean Reactivos de laboratorio en general. Con la finalidad de aumentar el numero de postores en la presente convocatoria.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el Área Usuaría, permita la acreditación de la experiencia con montos facturados por la venta de Reactivos de laboratorio en general.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, se reafirma que la experiencia del postor debe ser con reactivos de hematología en general, reactivos de Coagulometría

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Con relación al Plazo de Entrega establecido para la Primera Entrega, se ha establecido que en dicho plazo se realice la entrega de los bienes (productos) y de los equipos, para lo cual se ha establecido un plazo máximo de veinte (20) días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva, sin embargo, tomando en cuenta que, el procedimiento de selección incluye 11 sedes hospitalarias, las mismas que se encuentran situadas geográficamente a distancias entre unas y otras, y considerando que en dicho plazo de entrega no solo se debe considerar la entrega física del equipo sino que esta debe incluir la instalación y puesta en funcionamiento, es necesario que se amplíe el plazo de entrega correspondiente a la primera entrega a un plazo no mayor de 45 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva, y con ello asegurar que la entrega de los equipos no se limite a la entrega física sino que incluya su instalación y puesta en operación.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con los usuarios aceptar ampliar el Plazo de Entrega correspondiente a la Primera Entrega a un plazo no mayor de 45 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva, tomando en cuenta las consideraciones expuestas.

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 acepta parcialmente la consulta, el plazo máximo de la primera entrega del reactivo y de los equipos, será de treinta (30) días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación vía correo electrónico de la orden de compra respectiva.

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

Treinta (30) días calendarios

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Dentro del Plazo de Entrega se ha incluido el siguiente texto:
"Las órdenes de compra podrán ser emitidas trimestralmente con una variación del +/- 20% con relación al cronograma presente en las bases"
Si bien es cierto que las cantidades podrían ser adecuadas a la necesidad de la entidad y con ello generar la variación mencionada, también sería oportuno que se precise el hecho de que se tomará en cuenta la presentación mínima de los bienes establecida por el postor en su oferta a efecto de que no se transgreda el Principio de Equidad establecido en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado.

Solicitamos amablemente al comité de selección pueda indicar y/o precisar que, para la emisión de las ordenes de compra, las cuales pueden incluir la variación mencionada, se tomará en cuenta la presentación mínima señalada por el postor ganador.

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 la consulta, el postor ganador de la buena pro deberá cumplir con la cantidad total del requerimiento al culminar el contrato. Asimismo, se requiere que los postores indiquen claramente la presentación de sus productos en su oferta, la misma que será considerada para la emisión de orden de compra y no podrá variar durante el perfeccionamiento del contrato.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Con relación a los literales e), h) e i) del numeral 2.2.1.1, correspondiente al Capítulo II de la página 18, la entidad requiere lo siguiente:

- Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), vigente
- Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, vigente.
- Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis).

Así mismo, en la página 26 de las Bases, en el acápite 4.3 del requerimiento se hace mención al Registro Sanitario, donde se puede leer el siguiente texto:

"Para el reactivo: Hemograma Automatizado Diferencial 5 Estirpes Kit"

De lo señalado, entendiendo que, los documentos solicitados en los literales e), h) e i) corresponderían a los mencionados en el Requerimiento, podemos inferir que, estos documentos serían SOLO para los Reactivos, por lo que no será necesario para el caso de controles, calibradores, soluciones, complementos y equipo, entre otros, tomando en cuenta que todos estos No se encuentran sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección, en coordinación con el área usuaria, precisar si nuestra interpretación es correcta y por tanto, los documentos requeridos en los literales e), h) e i) del numeral 2.2.1.1., serían SOLO PARA LOS REACTIVOS.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta, es correcta la apreciación.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con relación al acápite 4.4 del requerimiento, en su tercer párrafo dice:
"Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad"
Al respecto se debe tener presente que, en el DS 016-2011-SA, el Glosario de Términos define lo siguiente:
"Certificado de Análisis: Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, ..."
Como se aprecia, el extremo referido a especificaciones técnicas no se encuentra señalado taxativamente en la citada norma legal, por lo que su requerimiento como información mínima no se encuentra sujeto a lo dispuesto por norma legal.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria, pueda adecuar el texto de la información o contenido mínimo según lo establecido en el DS 016-2011-SA, por ser el que se ajusta a la normativa legal vigente.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, precisando que se consignará el siguiente texto: ¿Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Los estudios técnicos realizados y/o resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite¿

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

null

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Con relación al acápite 4.4 del requerimiento, en su sexto párrafo dice:
"Para los productos extranjeros se aceptará con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos ..."
Al respecto se debe tener presente que, en el DS 016-2011-SA, el Glosario de Términos define lo siguiente:
"Certificado de Análisis: Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, ..."
Como se aprecia, el contenido mínimo establecido en el Glosario de Términos del citado cuerpo normativo, es de carácter obligatorio, por lo que, si bien la entidad a previsto aceptar este documento, Certificado de Análisis, con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, ello no implica que estos documentos se encuentren eximidos de lo establecido en la normativa legal vigente. Tomar en cuenta el PRONUNCIAMIENTO N° 239-2023/OSCE-DGR donde se menciona lo siguiente:
"Al respecto, debe tenerse en cuenta que en el Anexo N° 01 - Glosario de Términos y Definiciones del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, ...
De lo cual, se desprende que, en el protocolo o certificado de análisis, a presentarse en la oferta, debe contener obligatoriamente los análisis realizados en todos los componentes del producto médico, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis. Es decir, existen información mínima que debería contener conforme a las normas sanitarias nacionales".

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria, pueda indicar si nuestra apreciación es correcta y por tanto, los certificados de análisis deben contener como mínimo lo establecido en el Glosario de Términos del DS 016-2011-SA, pudiendo contener otra información adicional de acuerdo a cada fabricante y en su propio formato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** - **Página:** 26
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, es correcta la apreciación, el Certificado de Análisis es el Documento en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Asimismo, para los productos extranjeros se aceptará copia del protocolo y/o certificado de análisis y/o certificado de conformidad emitido por el fabricante (extranjero) con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas.
Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Con relación al acápite 4.4 del requerimiento, de la lectura completa se entiende que se estaría solicitando el Certificado de Análisis de los Reactivos, entendiendo a su vez que se podrá presentar este documento de cualquier lote que se haya importado previamente, considerando que dicho certificado tendrá por finalidad el poder establecer que el producto es sometido a análisis previos a su liberación a efecto de que pueda ser comercializado, por tanto, este documento que se presente en la oferta será considerado como referencial, es decir, que no será necesariamente del lote que el postor ganador pueda entregar en la ejecución contractual.

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

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, es correcta la apreciación.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Con relación al acápite 4.6 Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, en su tercer párrafo se señala lo siguiente:
"Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: carta emitida ..."
Consideramos que la redacción y por ende el requerimiento cuenta con un error tipográfico tomando en cuenta que se entendería que "las especificaciones técnicas solicitadas" han sido solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, lo cual es incorrecto debido a que las especificaciones técnicas son solicitadas a través del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica de EsSalud, que es el documento donde se encuentran las especificaciones técnicas homologadas de EsSalud, en esa línea y a efecto de no generar incertidumbre sobre lo señalado a través de este párrafo, sería oportuno se adecue el mismo, por lo que sugerimos la siguiente redacción:
"Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, se podrá realizar mediante documentos como: carta emitida por el fabricante y/o dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante. Para los casos referidos a representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante, el postor deberá incluir en su oferta el documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad y/o autoriza a emitir documentos sobre las características y/o especificaciones técnicas del producto y/o equipo ofertado"

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria, tomar en cuenta lo sugerido y de ser así, adecuar el texto a efecto de que el requerimiento sea claro y transparente y con ello no se genere duda sobre lo solicitado, hecho que puede conllevar a la nulidad del procedimiento de selección.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, el texto quedará redactado como sigue:
Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas (numeral 2.2.1.1 literal J documentos de admisión y 4.6 de las condiciones generales capítulo III) y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto se presentará documentos como: carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto y/o equipo ofertado.
Para acreditar el cumplimiento del resto de las EE.TT. de los reactivos y equipos, bastará la presentación de la Declaración Jurada de cumplimiento (anexo N° 3).

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

Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas (numeral 2.2.1.1 literal J documentos de admisión y 4.6 de las condiciones generales capítulo III) y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto se presentará documentos como: carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto y/o equipo ofertado.
Para acreditar el cumplimiento del resto de las EE.TT. de los reactivos y equipos, bastará la presentación de la Declaración Jurada de cumplimiento (anexo N° 3)

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el acápite 19 del Requerimiento, se observa el siguiente texto al final del mismo:

IMPORTANTE:

- Cuando se hace referencia a "Producto" equivale a "Materiales, Reactivos e Insumos de Laboratorio"

Si bien se entiende que la pretensión de la entidad es poder determinar o aclarar el término "Producto" de forma general, también es cierto que, en algunos casos como el requerimiento de documentos (Registro Sanitario, CBPM, Certificado de Análisis) podría tener o generar incertidumbre pues en parte de la redacción se emplea este mismo término, sin embargo, existen anotaciones que hacen referencia a SOLO el reactivo, con lo cual genera confusión.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección, en coordinación con el área usuaria, precisar que dicha anotación Importante NO se aplica para los casos de requerimientos de documentos como: Registro Sanitario, CBPM, Certificado de Análisis, los mismos que son requeridos SOLO para los REACTIVOS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 39

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que la denominación en el acápite 19 del Requerimiento se suprimirá el párrafo para evitar confusión a los participantes y postores. Asimismo, se aclara que el documento solicitado corresponde solo para el reactivo, objeto de la contratación.

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

Se aclara que la denominación en el acápite 19 del Requerimiento se suprimirá el párrafo para evitar confusión a los participantes y postores. Asimismo, se aclara que el documento solicitado corresponde solo para el reactivo, objeto de la contratación.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el Anexo A del requerimiento se observa lo siguiente:
"01 Analizador Hematológico Chico diferencial de 5 estirpe en calidad de back up para HII Heysen"

De acuerdo a lo señalado, se debe entender que, la cantidad total de equipos sería 12 (4 grandes y 8 chicos) y no 11, considerando que, el equipo back up deberá ser instalado junto con el equipo principal.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, es correcta la apreciación, el total de equipos solicitados es de 12 unidades, considerando el equipo back up para el Hospital II Heysen, el mismo que deberá ser entregado al inicio de la ejecución contractual del Presente Procedimiento de Selección.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el Anexo A del requerimiento se observa lo siguiente:
"01 Analizador Hematológico Chico diferencial de 5 estirpe en calidad de back up para HII Heysen"

Entendiendo que, el HII Heysen contaría con un (01) equipo Principal (Grande) y un (01) equipo back up (Chico), implicaría que los reactivos provistos para el equipo principal debieran poder ser empleados en el equipo chico, de acuerdo a lo establecido por cada fabricante según su diseño, con lo cual, no se aceptaría presentaciones distintas.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, que los postores deben ofertar Reactivos para cada Equipo en Cesión en Uso, teniendo en cuenta su performance.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En el Anexo A del requerimiento se observa lo siguiente:
"Se requiere control de calidad independiente de tercera opinión Interlaboratorial, por recomendación de SUSALUD y NTS N° 072 - MINSA/DGSP V.01.2008, debe realizarlo un laboratorio nacional de alta complejidad ..."

Al respecto se debe tomar en cuenta las siguientes observaciones: i) SUSALUD es un ente supervisor que podría haber generado alguna recomendación luego de realizada su visita de supervisión, pero NO podría "recomendar" que el control Interlaboratorial deba ser realizado "por un laboratorio nacional de alta complejidad"; y ii) La NTS N° 072 - MINSA/DGSP V.01.2008, en su página 5 señala lo siguiente: "... gracias a la intervención de una organización ajena, a través de un programa de evaluación externa o evaluación Interlaboratorial"

Como se aprecia, la NTS N° 072 - MINSA/DGSP V.01.2008 establece el requerimiento del uso de un Control Externo o Control Interlaboratorial a través de un Programa de Calidad, hecho que no puede desconocer SUSALUD, por tanto, consideramos que se ha generado un error tipográfico involuntario al señalar lo siguiente: "por un laboratorio nacional de alta complejidad", cuando lo correcto sería: "por un Programa de Control Interlaboratorial o Programa de Control Externo"

Solicitamos amablemente al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, indicar si nuestra apreciación es correcta, y por tanto, se corregirá la redacción a efecto de que no se genere incertidumbre al respecto al requerir un control Interlaboratorial que no se ajusta a la NTS N° 072 - MINSA/DGSP V.01.2008

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En concordancia a la NTS N° 072 - MINSA/DGSP V.01.2008, se aclara que el control externo se realiza a través de un programa de evaluación externa o evaluación interlaboratorial.
En la integración de bases se debe retirar el término laboratorio nacional de alta complejidad.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se suprimirá el texto que indica "laboratorio de alta complejidad"

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En el Anexo A del requerimiento se observa lo siguiente:
"Se requiere control de calidad independiente de tercera opinión Interlaboratorial, ... o control de calidad externo que deberá acreditarse con reporte de registros que pueda ser comparado interlaboratorialmente"

Al respecto se entiende que, en caso se oferte el control de calidad externo, se debe de proveer "reporte de registro", sin embargo, se debe tener en cuenta lo siguiente: i) No se ha precisado a qué se denomina "reporte de registro" pues se puede interpretar que se estaría solicitando el reporte de registro de otros participantes, lo cual transgrede la normativa legal sobre la protección de datos; ii) No se ha establecido la cantidad de "reportes de registro" que se debe de presentar; y iii) No se ha precisado si la acreditación deberá ser realizada por el postor ganador al momento de la ejecución contractual.

Tómese en cuenta que, los Programas de Control de Calidad Externo están definidos como:
"Un programa de control externo consiste en un procedimiento de reparto de las mismas muestras control entre varios laboratorios y la evaluación de los resultados obtenidos, por parte de una organización externa al laboratorio"

En ese sentido, si se oferta un Control de Calidad Externo asociado a su Programa, queda claro que es un Programa de comparación Interlaboratorial, por lo que no tiene sentido solicitar "reportes de registros", pues ello puede ser considerado como una limitante o exceso que transgrede los Principios elementales establecidos en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del estado.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, realizar las precisiones del caso sobre este extremo de lo requerido a efecto de que no se genere incertidumbre al respecto sobre el control de calidad externo.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que el reporte es el resultado final de la evaluación de control de calidad externa o evaluación interlaboratorial. El Programa de control de calidad externo y de comparación entre laboratorios es importante, ya que permite valorar y verificar la confiabilidad de las pruebas entre los laboratorios de la red.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:17:29

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En esta página se encuentra el "Cuadro de Distribución por cada IPRESS de la RPL" y en la última columna se observa el requerimiento de los tipos de analizadores, sin embargo, para el caso del Hospital II Luis Heysen (CAS 1013) se menciona solo al "Analizador Hematológico Grande diferencial de 5 Estirpes" y NO se ha incluido al equipo back up.

Solicitamos amablemente al Comité de Selección, en coordinación con el área usuaria, precise si para el caso del Hospital II Luis Heysen se requiere finalmente de un (01) analizador Grande y un (01 analizador Chico), y de ser así, realizar dicha precisión a efecto de que el requerimiento sea claro y no genere controversia o interpretaciones erradas que puedan conllevar a la nulidad del procedimiento de selección.

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 se incluirá en el cuadro de distribución 01 analizador Chico como Back Up para HII Luis Heysen Inchaustegui.

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

Se incluirá en el cuadro de distribución 01 analizador Chico como Back Up para HII Luis Heysen Inchaustegui.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:07:37

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En las Especificaciones Técnicas del Equipo en cesión de uso Chico solicitan un performance de 70 o más hemogramas por hora, con la finalidad de permitir mayor participación de postores solicitamos si permiten dos equipos de performance de 60 a más pruebas por hora. Consultamos amablemente al área usuaria si permitiría un analizadores de hematología de 60 pruebas por hora.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que, NO se acepta la modificación de las Especificaciones Técnicas de los equipos solicitados; por lo tanto, el postor deberá cumplir con la performance solicitada.

Las fichas técnicas homologadas que elabora y aprueba el IETSI a nivel nacional son de obligatorio cumplimiento, de acuerdo con la Directiva N° 01 ¿IETSI-ESSALUD-2018 ¿Directiva que regula los petitorios de Dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD¿, aprobada mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e investigación N° 13 ¿ IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 6 de marzo de 2018.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:07:37

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En el analizador hematológico CHICO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES solicitado: La velocidad de sedimentación globular (VSG) es un marcador clave en la evaluación de procesos inflamatorios y enfermedades autoinmunes y en el seguimiento de infecciones y trastornos hematológicos. Incluir esta medición en el equipo facilitaría un diagnóstico más rápido y preciso, mejorando la eficiencia en la atención. Estudios han demostrado que la VSG, junto con otros parámetros, puede mejorar la precisión diagnóstica en un 25-30%. Además, su incorporación optimiza la gestión operativa al reducir la necesidad de pruebas adicionales. Sugerimos amablemente al área usuaria que considere como requerimiento la medición de la VSG en el analizador hematológico CHICO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES solicitado

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA que, NO se acepta mejoras tecnológicas en la presente etapa del procedimiento de selección. El Comité de Selección aclara que no se puede modificar las Especificaciones Técnicas homologadas del reactivo y equipos en Cesión de Uso, siendo el IETSI la unidad orgánica la encargada de evaluar y proponer los cambios tecnológicos. Las fichas técnicas homologadas que elabora y aprueba el IETSI a nivel nacional son de obligatorio cumplimiento, de acuerdo con la Directiva N° 01 ¿IETSI-ESSALUD-2018 ¿Directiva que regula los petitorios de Dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD¿, aprobada mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e investigación N° 13 ¿ IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 6 de marzo de 2018.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:07:37

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En el analizador hematológico CHICO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES solicitado: La detección temprana de infecciones como dengue y malaria es esencial para un manejo adecuado, ya que ambas pueden presentar síntomas similares a otras patologías y su diagnóstico rápido reduce el riesgo de complicaciones graves. La capacidad de realizar estas pruebas en el equipo hematológico optimiza el proceso diagnóstico, permitiendo una respuesta ágil en situaciones críticas. Se estima que el diagnóstico temprano de malaria reduce la mortalidad en un 20-40%, mejorando los resultados clínicos. Tomando en cuenta las elevadas tasas de dengue reportadas en la región en los últimos años, sugerimos amablemente al área usuaria que considere como mejora tecnológica la capacidad de realizar el descarte o screening de dengue y malaria en el equipo hematológico CHICO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES solicitado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA que, NO se acepta mejoras tecnológicas en la presente etapa del procedimiento de selección. El Comité de Selección aclara que no se puede modificar las Especificaciones Técnicas homologadas del reactivo y equipos en Cesión de Uso, siendo el IETSI la unidad orgánica la encargada de evaluar y proponer los cambios tecnológicos.

Las fichas técnicas homologadas que elabora y aprueba el IETSI a nivel nacional son de obligatorio cumplimiento, de acuerdo con la Directiva N° 01 ¿IETSI-ESSALUD-2018 ¿Directiva que regula los petitorios de Dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD¿, aprobada mediante Resolución de Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e investigación N° 13 ¿ IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 6 de marzo de 2018.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:07:37

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En caso de solicitar acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del reactivo y equipo cesión de uso con catálogo, manuales, folletos, inserto.

Al respecto, cabe señalar que la resolución N°2034-2018 TCE S1, el tribunal de contrataciones del estado ha establecido lo siguiente¿¿ no es acreditar la totalidad de las especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures y manuales del fabricante, ello atendiendo que la información requerida por las entidades es no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad¿.

Por lo que, solicitamos amablemente al comité evaluador acepte declaración jurada del postor para acreditar algunas características técnicas del reactivo y del equipo cesión de uso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2 Literal: j Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, el texto quedará redactado como sigue:
Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas (numeral 2.2.1.1 literal J documentos de admisión y 4.6 de las condiciones generales capítulo III) y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto se presentará documentos como: carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto y/o equipo ofertado.
Para acreditar el cumplimiento del resto de las EE.TT. de los reactivos y equipos, bastará la presentación de la Declaración Jurada de cumplimiento (anexo N° 3)

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

Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas (numeral 2.2.1.1 literal J documentos de admisión y 4.6 de las condiciones generales capítulo III) y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto se presentará documentos como: carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto y/o equipo ofertado.
Para acreditar el cumplimiento del resto de las EE.TT. de los reactivos y equipos, bastará la presentación de la Declaración Jurada de cumplimiento (anexo N° 3)

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:07:37

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

En la Experiencia del postor mencionan, Se consideran bienes similares a los siguientes: reactivos de hematología en general, reactivos de coagulometría. Muy amablemente sugerimos considerar para permitir mayor pluralidad de postores, se consideran bienes similares a los siguientes: Reactivos en general

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.2 Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la consulta, se reafirma que la experiencia del postor debe ser con reactivos de hematología en general, reactivos de Coagulometría

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:44:46

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Numeral: 3.1

Literal: SE

Numero de página: 22

En las especificaciones técnicas del reactivo solicitan kit de reactivos de 5 estirpes.

Entendemos que la cantidad de reactivos dependerá de la metodología de cada fabricante, esto con el fin de mantener una pluralidad de postores. ¿es correcta nuestra interpretación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, el postor ganador de la buena pro deberá cumplir con la cantidad total del requerimiento al culminar el contrato. Asimismo, se requiere que los postores indiquen claramente la presentación de sus productos en su oferta, la misma que será considerada para la emisión de orden de compra y no podrá variar durante el perfeccionamiento del contrato.

El postor deberá ofertar la cantidad de reactivos de acuerdo a la metodología de los equipos en cesión en uso solicitados.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-36-2024-ESSALUD/RPL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL 5 ESTIRPES KIT CON ECU PARA ÁREA DE HEMATOLOGÍA DE LAS IPRESS DE LA RPL PARA DOS (02) AÑOS RPL

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	27/12/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:44:46

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Numeral: 3.1

Literal: SE

Numero de página: 23

En las especificaciones técnicas del analizador solicitan equipo grande con diferencial de 05 estirpes. Considerando que cada fabricante emplea diferentes métodos o variaciones en los procesos de cuantificación y clasificación de las 05 estirpes leucocitarias, entendemos que la identificación de estas células blancas dependerá según metodología de cada fabricante. ¿Es correcta nuestra interpretación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que, según especificación técnica del IETSI la metodología debe ser:
Para Analizador Hematológico Grande diferencial de 5 estirpes metodología: Impedancia volumétrica y/o láser y/o radiofrecuencia y/o citoquímica y/o citometría de flujo
Para el Analizador Hematológico Chico diferencial de 5 estirpes metodología: Impedancia volumétrica y/o láser y/o radiofrecuencia y/o citoquímica y/o citometría de flujo.

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