

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)

Nomenclatura : AS-SM-37-2023-IAFAS-EP-2

Nro. de convocatoria : 2

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO XI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023

Ruc/código : 20101260373

Nombre o Razón social : TECNOFARMA S A

Fecha de envío : 24/10/2023

Hora de envío : 19:38:53

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Las bases solicitan que la vigencia mínima del medicamento sea de 24 meses, al respecto consultamos si pueden aceptar una vigencia de 18 meses adjuntando una Carta de Compromiso de Canje Notarial con lo cual se permitiría una mayor pluralidad de postores.

Acápites de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.5 **Literal:** 2.5 **Página:** 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el area usuaria, en referencia a la consulta presentada por la empresa TECNOFARMA S.A., aclara que la VIGENCIA MÍNIMA del medicamento deberá ser igual o mayor a DIECIOCHO (18) meses (al momento del internamiento); de acuerdo a la FICHA TÉCNICA del MEDICAMENTO: GLUCOSAMINA + CONDROITINA 1.5 gr +1.2 gr TABLETA/POLVO presentada y dicha modificación se realizará en las bases integradas.

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

Dicha modificación se realizará en las bases integradas.

Entidad convocante : IAFAS DEL EJERCITO DEL PERU (FOSPEME)

Nomenclatura : AS-SM-37-2023-IAFAS-EP-2

Nro. de convocatoria : 2

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE PRODUCTOS FARMACEUTICOS DIVERSOS GRUPO XI SIN FICHA TECNICA APROBADA PARA BENEFICIARIOS DE LA IAFAS-EP AF-2023

Ruc/código : 20101260373

Nombre o Razón social : TECNOFARMA S A

Fecha de envío : 24/10/2023

Hora de envío : 19:38:53

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Si el proveedor es titular de dos productos y estos cumplen con todas las características de la ficha técnica del bien convocado, es decir, cumplen con tener los mismos ingredientes farmacéuticos activos en la concentración solicitada (Glucosamina sulfato 1,5g + Condroitina Sulfato Sódico 1,2g), la misma forma farmacéutica (polvo) y vía de administración (oral) indicadas, y cada uno se encuentra debidamente autorizado con su Registro Sanitario, consultamos: ¿Es viable presentar en una sola oferta los dos productos, precisando que el suministro y las entregas del bien convocado serán realizados usando de forma indistinta cualquiera de los dos productos?

De ser afirmativo, ¿se tendría que presentar la copia del Registro Sanitario, del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y el Certificado de Análisis, y el resto de los documentos solicitados de cada uno de los productos que forman parte de la oferta?

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2 **Literal:** 2.1 **Página:** 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el area usuaria, en referencia a la consulta presentada por la empresa TECNOFARMA S.A., aclara que la consulta NO SE ACOGE ya que debe ceñirse estrictamente a lo requerido en las Especificaciones Técnicas, tal como se establece en las bases.

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

No se realizarán las modificaciones en las bases integradas.