

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código : 20101102204

Nombre o Razón social : ATILIO PALMIERI S.R.L.

Fecha de envío : 02/12/2024

Hora de envío : 17:30:45

**Consulta: Nro. 1**

## Consulta/Observación:

Endocumentos de presentación obligatoria no solicita el Registro Sanitario para el reactivo de diagnostico, siendo este un dispositivo médico que requiere registro sanitario para su distribución y comercialización dentro del país, según lo establecido en el D.S. 016-2011 y modificatorias. Por lo expuesto solicitamos se incluya como requisito obligatorio el registro sanitario, esto evitará presentar posteriormente solicitud de nulidad de proceso.

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: II      Literal: 2.2      **Página: 17**

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

## Análisis respecto de la consulta u observación:

"De acuerdo a lo informado por el area usuaria, , es preciso indicar que se acepta la consulta del participante, por lo que en el siguiente proceso de selección se solicitará como documentos obligatorios ( para la admisión de la propuesta ) : a. Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado e los alcances del DS 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia de la Resolución Directoral del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción. El número de Registro Sanitario de la muestra (imagen) deberá coincidir con la Resolución Directoral de Registro Sanitario). Asimismo, se considerará para dicha evaluación lo dispuesto en el Art. 55 numeral 13 de la Ley N° 27444 Ley de Procedimiento Administrativo General.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia emitida por DIGEMID de no requerir dicho registro.

adicionalmente al solicitar el registro santitario como parte de los documentos oblitarios para admision de la propuesta, se solicitará tambien los siguientes documentos:

b)Copia del Protocolo o Certificado de Análisis, correspondiente al Número de Lote de la muestra(imagen) presentada para cada ítem emitido por el laboratorio de Control de Calidad del Fabricante o por un Laboratorio autorizado por el Ministerio de Salud.

Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce, no se admitirá enmendaduras ni correcciones en este documento. Para el caso de productos importados deberá contar con la firma del responsable de Control de Calidad del fabricante y la firma y sello del Químico farmacéutico director técnico Habilitado del postor. Para el caso de los productos nacionales, deberá contar con la firma del jefe de Control de Calidad (Químico Farmacéutico) del fabricante. El protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y modificatorias.

c Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)

Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:

¿Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano. Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta. También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para dispositivos médicos implantables, según corresponda); o el certificado de la FDA.

¿ Para los productos provenientes de países donde no se emite la CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente

Entidad convocante :	HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR
Nomenclatura :	AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

General	II	2.2	17
---------	----	-----	----

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485).

- Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:
- Para Fabricantes:
  - ¿ Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID. Dicho certificado incluye a las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), según corresponda.
  - Para Distribuidoras:
    - ¿ Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID."

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

"se solicitará como documentos obligatorios ( para la admisión de la propuesta ) : a. Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado e los alcances del DS 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia de la Resolución Directoral del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción. El número de Registro Sanitario de la muestra (imagen) deberá coincidir con la Resolución Directoral de Registro Sanitario). Asimismo, se considerará para dicha evaluación lo dispuesto en el Art. 55 numeral 13 de la Ley N° 27444 Ley de Procedimiento Administrativo General.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia emitida por DIGEMID de no requerir dicho registro.  
adicionalmente al solicitar el registro sanitario

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	17:30:45

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En documentos de presentación obligatoria no considera la presentación del certificado de BPM o certificado equivalente, documento que garantiza que el reactivo de diagnóstico se ha fabricado bajo condiciones de calidad y seguridad, motivo por el cual solicitamos se incluya el BPM o equivalente como requisito de presentación obligatoria.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: II Literal: 2.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"De acuerdo a lo informado por el area usuaria, , es preciso indicar que se acepta la consulta del participante, por lo que en el siguiente proceso de selección se solicitará como documentos obligatorios ( para la admisión de la propuesta ) : a. Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado e los alcances del DS 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia de la Resolución Directoral del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción. El número de Registro Sanitario de la muestra (imagen) deberá coincidir con la Resolución Directoral de Registro Sanitario). Asimismo, se considerará para dicha evaluación lo dispuesto en el Art. 55 numeral 13 de la Ley N° 27444 Ley de Procedimiento Administrativo General.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia emitida por DIGEMID de no requerir dicho registro.

adicionalmente al solicitar el registro santitario como parte de los documentos oblitarios para admision de la propuesta, se solicitará tambien los siguientes documentos:

b)Copia del Protocolo o Certificado de Análisis, correspondiente al Número de Lote de la muestra(imagen) presentada para cada ítem emitido por el laboratorio de Control de Calidad del Fabricante o por un Laboratorio autorizado por el Ministerio de Salud.

Este documento es un informe técnico por cada lote que se produce, no se admitirá enmendaduras ni correcciones en este documento. Para el caso de productos importados deberá contar con la firma del responsable de Control de Calidad del fabricante y la firma y sello del Químico farmacéutico director técnico Habilitado del postor. Para el caso de los productos nacionales, deberá contar con la firma del jefe de Control de Calidad (Químico Farmacéutico) del fabricante.

El protocolo de análisis debe consignar obligatoriamente lo dispuesto en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y modificatorias.

c. Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)

Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Importados:

¿ Certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción al idioma castellano. Debe indicar la fecha de vigencia, o en su defecto, la fecha de emisión no deberá ser mayor a 2 años a la fecha de presentación de propuesta. Debe especificar la familia de productos y/o el nombre del producto que oferta. También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea (Directiva 93/42/EEC vigente para dispositivos médicos o la Directiva 90/385/EEC, vigente para dispositivos médicos implantables, según corresponda); o el certificado de la FDA.

¿ Para los productos provenientes de países donde no se emite la CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485).

Para Dispositivos Médicos: Material Médico e Insumos Nacionales:

Entidad convocante :	HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR
Nomenclatura :	AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

General	II	2.2	17
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):			

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

- Para Fabricantes:
- ¿ Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por DIGEMID. Dicho certificado incluye a las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), según corresponda.
- Para Distribuidoras:
- ¿ Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante, vigente ofertado emitido por DIGEMID."

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

"se solicitará como documentos obligatorios ( para la admisión de la propuesta ) : a. Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA, para aquellos productos aplicables. No se aceptará registro sanitario en trámite, salvo que se encuentre contemplado e los alcances del DS 016-2011-SA, para lo cual se acompañará a la copia de la Resolución Directoral del registro Sanitario, copia del expediente en trámite de la solicitud de reinscripción. El número de Registro Sanitario de la muestra (imagen) deberá coincidir con la Resolución Directoral de Registro Sanitario). Asimismo, se considerará para dicha evaluación lo dispuesto en el Art. 55 numeral 13 de la Ley N° 27444 Ley de Procedimiento Administrativo General.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia emitida por DIGEMID de no requerir dicho registro.  
adicionalmente al solicitar el registro sanitario

Entidad convocante :HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura :AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	17:30:45

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

EXPEREINCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

En al parrafo se indica acredita un monto equivalente a S/446,832.00 y consideran como bienes similares: VIDEOENDOSCOPIO DESCARTABLE DE UN SOLO USO. Solicitamos al comite tenga a bien ampliar los bienes similares para sustentar la experiencia de postor y asi garantizar la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.2 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, es pertinente indicar que se acepta la consulta, y con la finalidad de promover la participacion de futuros postores y marcas, se ampliará la experiencia del postor en la especialidad : Se consideran bienes similares a los siguientes videoendoscopio descartable de un solo uso y/ó Dispositivos medicos en general.

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

se ampliará la experiencia del postor en la especialidad : Se consideran bienes similares a los siguientes videoendoscopio descartable de un solo uso y/ó Dispositivos medicos en general.

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20502130723	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	DIVCOM S.A.C.	Hora de envío :	17:39:21

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Solicitan en las EETT:1 frasco de polietileno de alta densidad conteniendo urea con carbono 13.  
Observamos para una mayor participación de postores también sea considerado otras presentaciones como: Frasco o Bolsa conteniendo la urea con carbono 13.

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

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

ART.2 Principios

Análisis respecto de la consulta u observación:

"De acuerdo a lo informado por el area usuaria, es pertinente indicar que se acoge parcialmente a la observacion, y a fin de promover la participacion de futuros postores , se amplia la característica quedando de la siguiente manera:  
1 frasco de polietileno de alta densidad o bolsa o capsula conteniendo urea con carbono 13 (13c)."

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

" se amplia la característica quedando de la siguiente manera:  
1 frasco de polietileno de alta densidad o bolsa o capsula conteniendo urea con carbono 13 (13c)."

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20300795821	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	PERULAB SA	Hora de envío :	18:18:44

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Letra d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas .

En la parte de la Metodología - Material: Indica 2 etiquetas adhesivas o impresas de identificación para las bolsas o tarjetas de recolección, así como 1 tarjeta de registro.

Considerar que en nuestras bolsas de recolección de las muestras inicial y final cuenta impresa en las mismas bolsas para poder agregar los datos como nombre, sexo, edad, N° y Fecha de análisis. Así mismo al tener estos datos en las bolsas no se considera contar con 1 tarjeta de registro, teniendo en cuenta que los componentes de nuestro producto están aprobados por DIGEMID.

Consulta: Solicitamos que el punto de las etiquetas adhesivas o impresas de identificación consideren que nuestras bolsas para la recolección de la muestra inicial y final tiene impresa en las mismas bolsas los datos de identificación por lo cual se pide sea considerado.

Referente a la tarjeta de registro que se encuentra mencionado en los materiales se pide no sea considerado ya que los datos del paciente están indicados en las bolsas de muestra inicial y final. Si se usa etiquetas en forma adicional, podría causar confusión o con llevar a un error involuntario por el personal que realiza las pruebas.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: 2.2.1.1      Literal: 2.2.1.1      Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, se aclara la consulta, las bolsas de recoleccion que tengan la identificacion del paciente impresa, no se le solicitara tarjeta de registro, Se precisa que, la evaluacion de las muestras sera de manera visual y operativa por parte del area usuaria.

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

se aclara la consulta, las bolsas de recoleccion que tengan la identificacion del paciente impresa, no se le solicitara tarjeta de registro, Se precisa que, la evaluacion de las muestras sera de manera visual y operativa por parte del area usuaria.

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20300795821	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	PERULAB SA	Hora de envío :	18:20:12

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el ítem 3.1. Especificaciones técnicas

Numeral 8.3 Rotulado: Deberá cumplir con lo establecido en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias y las condiciones mínimas de los envases, rotulados y seguridad de los productos, así como las mejoras que puedan presentar las ofertas en torno a dichas condiciones.

Considerando, que los dispositivos de diagnóstico In-vitro deben cumplir con el DS 010-97 SA modificado por el DS 020-2001-SA- en su Artículo 115° del precitado Decreto Supremo, se señala que ¿el rotulado de los envases o, en su caso, la información que acompañe al producto, debe consignar la siguiente información: ¿.¿

En nuestro caso toda la información de nuestro producto se encuentra en el manual de instrucciones que acompaña al producto.

Consulta: Solicitamos considerar el Manual de Instrucciones que se encuentra acompañada al producto donde consta toda la información que solicita el artículo 115 del Decreto Supremo N° 010-97-SA para los Reactivos de Diagnostico In-Vitro pueden estar en sus rotulados o en su caso, la información que acompaña al producto. Teniendo en cuenta que los rotulados y manual de instrucciones se encuentran aprobados por DIGEMID.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: 3.1      Literal: 8.3      Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, es preciso indicar o aclarar la consulta del proveedor en cuanto al punto 8.3 de la pag. 22 de las base administrativas , referente al rotulado ; Por lo que se deje presente que se considerará tambien de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario .

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

referente al rotulado ; se considerará tambien de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario .



Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20300795821	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	PERULAB SA	Hora de envío :	18:24:05

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

No consideran la importancia que el Analizador (equipo en cesión de uso) debe tener acceso a una PC o Portátil en donde el equipo cuenta con una memoria de 1 Terabyte y puede almacenar resultados de más de 300,000 pruebas sin borrarse en automático y sin reemplazar los resultados obtenidos. El Analizador debe tener fácil conexión a una PC o Portátil por medio de un Software de Interface para poder conectarse al sistema del establecimiento de salud y de esta manera poder saber los resultados de un paciente a nivel nacional y quede registrado en la base de datos del establecimiento de salud, así mismo al estar conectado a una PC e impresora los resultados de los pacientes pueden imprimirse en una hoja A4 con los datos completos del paciente y no en un ticket térmico que con el pasar del tiempo se borrará la información y no quedará evidencia de la realización de la prueba.

Consulta: ¿Se solicitará en forma OBLIGATORIA que el equipo analizador de carbono 13 cuente con un Software de Interface al Sistema de Gestión Hospitalaria?

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: 9.1      Literal: 9.1      Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, es pertinente aclarar la consulta y precisarle que Todos los resultados son ingresados al sistema digital de historia clinica SISGALEN, NO vemos imprescindible para la postulacion la coneccion a PC desde el analizador , siempre y cuando el equipo disponga de posibilidad de descargar un archivo (ideal EN EXCEL) para descargar los datos obtenidos en el año (aprox. 2100 test de aliento), NO vemos necesario tener memoria de 1 terabytes, ni almacenar 300.000 pruebas. El futuro contratista sera responsable de entregar en archivo todos los datos recolectados (IDEALMENTE EN EXCEL) AL CONCLUIR SU TIEMPO DE CONTRATO.; por lo que se NO SE SOLICITARA DE FORMA OBLIGATORIA CONECCION A PC.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20300795821	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	PERULAB SA	Hora de envío :	18:25:58

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Para una administración eficiente del tiempo del personal de salud el equipo debe contar con más de una boquilla para realizar más pruebas en simultáneo (4 boquillas a 6 boquillas) como mínimo.

Consulta: ¿Cuántas boquillas mínimas debe contar el equipo carbono 13 en cesión de uso?

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 9.1 Literal: 9.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, es pertinente aclarar la consulta y precisar que ante el volumen de pacientes por turno, lo ideal es procesar mínimo 4 o más pruebas simultaneas (es decir un minimo de 4 boquillas para el estudio basal y 4 boquillas para la prueba c13 en si.)

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Nomenclatura : AS-SM-32-2024-HEVES-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : REQUERIMIENTO INSTITUCIONAL ANUAL DE TEST DE ALIENTO PARA HELICOBACTER PYLORI PARA LA ATENCION DE LOS PACIENTES DE LOS DIFERENTES SERVICIOS DEL HOSPITAL DE EMERGENCIAS VILLA EL SALVADOR

Ruc/código :	20300795821	Fecha de envío :	02/12/2024
Nombre o Razón social :	PERULAB SA	Hora de envío :	18:27:07

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

El quipo debe contar con un botón on y off para prender y apagar el equipo y para una mayor seguridad del personal y no estar conectando y desconectado del toma corriente cuando se desea usar o apagar el equipo, al estar desconectando y conectando el equipo esto puede llevar a que el equipo pueda presentar fallas y no de los resultados correctos.

Consulta: ¿El equipo Analizador de carbono 13 debe contar OBLIGATORIAMENTE con el botón de Prendido y Apagado?

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 9.1 Literal: 9.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"

De acuerdo a lo informado por el area usuaria, se aclara la consulta, a la fecha todos los equipos que han sido instalados en calidad de comodato cuentan con el boton de encendido y apagado, por lo que el requemiento solicitado sera mantenido, la cual debera contar el equipo con su boton de encendido y apagado."

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

null