



ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE BIOQUÍMICA CON EQUIPOS EN CESIÓN DE USO PARA LOS LABORATORIOS DE LA RED TRUJILLO

LP N°01-2023-UTES N°6 S.P.T

ANEXO N°01

N°	POSTOR Y/O CONSORCIO	ADMISIBILIDAD										RESULTADO
		PRESENTACIÓN DE DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA										
		a) DJ datos del posto (Anexo N°1)	b) Representación legal	c) DJ según literal b) del Art. 52 del RLCE (Anexo N°2)	d) DJ de cumplimiento de los EETT (Anexo N°3)	Plazo de entrega (Anexo N°4)	Precio (anexo N°6)	Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Otorgado por la ANM (DIGEMID) vigente h)	Ficha Técnica y/o inserto y/o folletos, instrucciones, catálogos y/o similares j)	k) Copi a del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente	l) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte – BPD vigente.	
1	DELTALAB PERU S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO ADMITIDO (1)	
2	UNILAP SAC	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO ADMITIDO (2)	
3	LC BIOCOP S.A.C.	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	SI	NO ADMITIDO (3)	

- (1) El postor **DELTALAB PERU S.A.C.**, en la página 49 de su oferta presenta el Registro Sanitario DM-DIV 2691-E, vigente hasta el 11-06-2023 y en la página 45 de la misma, presenta evidencia de reinscripción de registro sanitario a través de VUCE (Ventanilla Única de Comercio Exterior) con Fecha de registro 12-06-2023, es decir que se realizó la reinscripción un día después de haber vencido el referido registro sanitario; sin embargo, lo que se solicita en la bases integradas definitivas es: La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.
- Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.

Por otro lado, de acuerdo a las bases integradas definitivas, se solicita la presentación del Kit: N determinaciones, y que este incluido calibrador y/o control y/o estándar y/o factor de calibración y/o multicalibrador propio del reactivo ya sea dentro o fuera del kit ofertado siendo este de la misma marca del reactivo. Se aceptará presentaciones menores a las solicitadas sin afectar el número total de determinaciones. En caso, la presentación fuese mayor a la requerida, esto no afectará la cantidad de cajas o kits solicitado. Por lo que, se detallará las observaciones a los reactivos a continuación:

- ✓ Con respecto al 12007 Cholinesterasa liquicolor, el postor presenta en la página 27 de la oferta (registro sanitario) indica que está compuesto por BUFFER 1X100ml y SUSTRATO 1X20ml, mas no indica que exista un calibrador o control o estándar en su presentación. Además, en la página 71 de la oferta (inserto) indica la utilización de AUTOCAL (calibrador) para su calibración; por lo que, queda una duda si es que este calibrador se proporcionará a la Entidad o no, ya que en la página 66 de su oferta indica que solo entregará las 300 AUTOCAL o CALIBRADOR DE QUÍMICA CLÍNICA que se solicitó en la presente adquisición.
- ✓ Con respecto al 12018 Alpha- Amylase liquicolor, el postor presenta en la página 19 de la oferta (registro sanitario) indica que está compuesto por RGT 12X10ml, mas no indica que exista un calibrador o control o estándar en su presentación. Además, en la página 87 de la oferta (inserto) recomienda usar HUMAN AUTOCAL REF 13160 para su calibración de los analizadores automáticos, queda una duda si es que este calibrador se proporcionará a la entidad o no, o es que este calibrador no es necesario por la presencia de algún factor de calibración.
- ✓ Con respecto al 12006 Lipase liquicolor, el postor en la página 54 de la oferta (registro sanitario) indica que está compuesto por BUFFER 4X10ml y SUSTRATO 2X5ml, mas no indica que exista un calibrador o control o estándar en su presentación. Además, en la página 133 de la oferta (inserto) recomienda usar AUTOCAL para el cálculo de la concentración de lipasa, queda una duda si es que este calibrador se proporcionará a la entidad o no, ya que en la página 66 de su oferta indica que solo entregará las 300 AUTOCAL o CALIBRADOR DE QUÍMICA CLÍNICA que se solicitó en la presente adquisición.
- ✓ Con respecto al 12117 Alkaline Phosphatase liquicolor IFCC, el postor en la página 19 de la oferta (registro sanitario) indica que está compuesto por BUFFER 10X8ml y SUSTRATO 2X10ml, mas no indica que exista un calibrador o control o estándar en su presentación. Además, en la página 87 de la oferta (inserto) recomienda usar HUMAN AUTOCAL REF 13160 para su calibración de los analizadores automáticos, queda una duda si es que este calibrador se proporcionará a la entidad o no, o es que este calibrador no es necesario por la presencia de algún factor de calibración.
- ✓ Con respecto al 12006 Lipase liquicolor, el postor en la página 54 de la oferta (registro sanitario) indica que está compuesto por BUFFER 4X10ml y SUSTRATO 2X5ml, mas no indica que exista un calibrador o control o estándar en su presentación. Además, en la página 133 de la oferta (inserto) recomienda usar AUTOCAL para el cálculo de la concentración de lipasa, queda una duda si es que este calibrador se proporcionará a la entidad o no, ya que en la página 66 de su oferta indica que solo entregará las 300 AUTOCAL o CALIBRADOR DE QUÍMICA CLÍNICA que se solicitó en la presente adquisición.

✓ Con respecto al 10570 Total Protein liquicolor, el postor en la página 43 de la oferta (registro sanitario) indica N° de determinaciones 1X 1000 ml. En la página 128 de la oferta (hoja de presentación del bien) el postor oferta 12 cajas x 1000 determinaciones; sin embargo, se solicita 120 cajas x 100 determinaciones, que a simples cálculos el resultado sería de 12,000 determinaciones; sin

embargo, al momento de realizar la distribución entre los 40 laboratorios de la Red de Salud Trujillo, no será posible debido a que no se puede subdividir la caja o kit, lo cual incumpliría con lo solicitado en las bases "En caso, la presentación fuese mayor a la requerida, esto no afectará la cantidad de cajas o kits solicitado".

De lo mencionado anteriormente, es necesario hacer mención a la Resolución N° 3824-2023-TCE-S5, página 29 y 30 "...una oferta difusa o confusa, imposibilita al comité de selección la determinación fehaciente del real alcance de la misma, por lo que, este deberá no admitirla o descalificarla, según corresponda, pues no es función de dicho órgano interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades o precisar las contradicciones o imprecisiones que pudieran existir, sino aplicar lo establecido en las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permita generar convicción de lo realmente ofertado, en función a las condiciones expresamente detalladas, sin posibilidad, como se indicó, de inferir o interpretar hecho alguno, evitando así que durante la ejecución del contrato se presenten problemas derivados de una falta de claridad o de la ambigüedad de la oferta adjudicada."

(2) El postor **UNILAP SAC**:

En las bases integradas definitivas, se solicita la presentación del Kit: N determinaciones, y que este incluido calibrador y/o control y/o estándar y/o factor de calibración y/o multicalibrador propio del reactivo ya sea dentro o fuera del kit ofertado siendo este de la misma marca del reactivo. Se aceptará presentaciones menores a las solicitadas sin afectar el número total de determinaciones. En caso, la presentación fuese mayor a la requerida, esto no afectará la cantidad de cajas o kits solicitado. En ningún extremo de su oferta indica la cantidad que cajas o kits a ofertar en el caso que los reactivos tengan un mayor o menor número de determinaciones; por lo que, de acuerdo a la Resolución N° 3824-2023-TCE-S5, página 29 y 30 "...una oferta difusa o confusa, imposibilita al comité de selección la determinación fehaciente del real alcance de la misma, por lo que, este deberá no admitirla o descalificarla, según corresponda, pues no es función de dicho órgano interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades o precisar las contradicciones o imprecisiones que pudieran existir, sino aplicar lo establecido en las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permita generar convicción de lo realmente ofertado, en función a las condiciones expresamente detalladas, sin posibilidad, como se indicó, de inferir o interpretar hecho alguno, evitando así que durante la ejecución del contrato se presenten problemas derivados de una falta de claridad o de la ambigüedad de la oferta adjudicada." En ese sentido, se detallará las observaciones a los reactivos que se detallan a continuación:

- ✓ Con respecto a la 41210 Colinesterasa LQ, el postor presenta en la página 61 y 62 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, mas en el inserto se hace referencia a un calibrador como parte del procedimiento, por lo que no aclara si este calibrador se entregará de forma externa a la entidad.
- ✓ Con respecto a la 41222 LDH- LQ, el postor presenta en la página 63 y 64 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador por separado.
- ✓ Con respecto a la 41202 AMILASA- LQ, el postor presenta en la página 71 y 72 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador externo.
- ✓ Con respecto a la 41245 FOSFATASA ALCALINA, el postor presenta en la página 75 y 76 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador.
- ✓ Con respecto a la 41290 g-GT - LQ, el postor presenta en la página 91 y 92 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador.
- ✓ Con respecto a la 41272 g-GOT - LQ, el postor presenta en la página 108 y 109 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador.
- ✓ Con respecto a la 41282 g-GOT - LQ, el postor presenta en la página 110 y 111 el inserto y registro sanitario; sin embargo, no se evidencia la presencia de calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no aclara si se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador.

Por otro lado, dentro de su oferta el postor presenta en las páginas 130 a la 157 folletería de los equipos automatizados de 100 y 200 pruebas por hora; sin embargo, no señala la presencia del destilador de agua que se solicita en las especificaciones técnicas de las bases integradas definitivas.

(3) El postor **LC BIOCORP S.A.C.**:

En las bases integradas definitivas, se solicita la presentación del Kit: N determinaciones, y que este incluido calibrador y/o control y/o estándar y/o factor de calibración y/o multicalibrador propio del reactivo ya sea dentro o fuera del kit ofertado siendo este de la misma marca del reactivo. Se aceptará presentaciones menores a las solicitadas sin afectar el número total de determinaciones. En caso, la presentación fuese mayor a la requerida, esto no afectará la cantidad de cajas o kits solicitado. En ningún extremo de su oferta indica la cantidad que cajas o kits a ofertar en el caso que los reactivos tengan un mayor o menor número de determinaciones; por lo que, de acuerdo a la Resolución N° 3824-2023-TCE-S5, página 29 y 30 "...una oferta difusa o confusa, imposibilita al comité de selección la determinación fehaciente del real alcance de la misma, por lo que, este deberá no admitirla o descalificarla, según corresponda, pues no es función de dicho órgano interpretar el alcance de una oferta, esclarecer ambigüedades o precisar las contradicciones o imprecisiones que pudieran existir, sino aplicar lo establecido en las bases integradas y evaluar las ofertas en virtud a ellas, realizando un análisis integral que permita generar convicción de lo realmente ofertado, en función a las condiciones expresamente detalladas, sin posibilidad, como se indicó, de inferir o interpretar hecho alguno, evitando así que durante la ejecución del contrato



se presenten problemas derivados de una falta de claridad o de la ambigüedad de la oferta adjudicada. En ese sentido, se detallará el listado de reactivos que no cuentan con calibrador y/o control y/o estándar en su presentación, no se aclara si es necesario su utilización, o es que se utilizará un factor de calibración o será reemplazado por un multicalibrador externo.

- ✓ ALP -10100 ALKALINE PHOSPHATASE
- ✓ AMY -10100 AMYLASE
- ✓ CAL -10100 CALCIUM
- ✓ CHE -10100 CHOLINESTERASE
- ✓ GGT -10100 GGT
- ✓ HDL -50128A HDL CHOLESTEROL DIRECT
- ✓ IRO - 10150 IRON
- ✓ LDL - 10128a LDL CHOLESTEROL DIRECT
- ✓ LIP-10100 -LIPASA
- ✓ PHO -10100 PHOSPHORUS

VERONICA MONTENEGRO SALDAÑA
PRESIDENTE SUPLENTE

JOHNNY ALEXANDER RODRIGUEZ ULLILEN
MIEMBRO 1

DANIEL V. MOSTACERO GUTIERREZ
MIEMBRO SUPLENTE 2