

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código : 20327514581

Nombre o Razón social : PLATINUM CORP S.R.L.

Fecha de envío : 18/11/2024

Hora de envío : 18:09:18

## Observación: Nro. 1

### Consulta/Observación:

#### PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en un plazo de 5 días calendarios, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación

=====

Observamos este PLAZO DE ENTREGA, pues en el mismo NO se ha incluido el plazo de entrega para los Equipos en Cesión en Uso.

Siendo así y de acuerdo a los Principios de Competencia y Libertad de Concurrencia, que se permita la entrega de los EQUIPOS en CESION en un plazo de 45 días calendarios después de recibida la orden de compra

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 14

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

Directiva 001-2019-OSCE

### Análisis respecto de la consulta u observación:

EL COMITE DE SELECCION EN COORDINACION CON EL AREA ACOGE PARCIALMENTE SU OBSERVACION Y MANIFIESTA QUE A LA INTEGRACION DE LAS BASES SE CONSIGNARA LO SIGUIENTE: PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA

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

PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en un plazo de 5 días calendarios, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación

=====

Solicitamos confirmar que cada una de las 12 entregas de reactivos se realizan en el plazo de 5 días calendarios desde la notificación de la orden de compra correspondiente.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EL COMITÉ DE SELECCIÓN EN COORDINACION CON EL AREA USUARIA ACOGE SU OBSERVACION Y MANIFIESTA QUE EL PLAZO DE ENTREGA SERA DE ACUERDO AL SIGUIENTE DETALLE PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA DE LAS 12 ENTREGAS

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

PLAZO DE ENTREGA SERA DE ACUERDO AL SIGUIENTE DETALLE PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA DE LAS 12 ENTREGAS

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

CRONOGRAMA DE ENTREGAS (Folios 14 y 27 de las bases)

=====

Confirmar que el cronograma de entregas puede ser modificado en función de la forma de presentación ofertada (y según forma de presentación aprobada en el registro sanitario), y que tal modificación se realiza en la etapa de perfeccionamiento del contrato, previa coordinación y aprobación del área usuaria

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 14

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que cronograma de entregas NO puede ser modificado. No obstante, en el cronograma de entrgas, se aceptara la forma de presentación ofertada del postor ganador de la Buena Pro de ser el caso es decir según forma de presentación aprobada en el registro sanitario) siempre y cuando no se afecte la cantidad total de cada sub ítem requerido., Esta modificación se presentará en la etapa de perfeccionamiento del contrato, previa coordinación y aprobación del área usuaria

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

En el cronograma de entregas, se aceptara la forma de presentación ofertada del postor ganador de la Buena Pro de ser el caso es decir según forma de presentación aprobada en el registro sanitario) siempre y cuando no se afecte la cantidad total de cada sub ítem requerido., Esta modificación se presentará en la etapa de perfeccionamiento del contrato, previa coordinación y aprobación del área usuaria

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

**Observación: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

- 2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta
- e) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (copia simple)
  - f) Protocolo y/o Certificado de Análisis, en Original o copia simple
  - h) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)

El Decreto Supremo N° 016-2011-SA Reglamento para el Registro, Control Y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios vigente a la fecha solicita exclusiva y obligatoriamente la presentación de certificado o protocolo de análisis, certificados de buenas prácticas de manufactura solo para la OBTENCIÓN DEL REGISTRO SANITARIO (Cuando el dispositivo médico lo requiere).

Asimismo, los artículos 122° al 127° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA solicitan CERTIFICADOS DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA Y CERTIFICADOS DE ANÁLISIS para la inscripción o reinscripción de dispositivos médicos por lo que se encuentran dentro del CAPÍTULO I DEL REGISTRO SANITARIO DE DISPOSITIVOS MEDICOS, es decir estos requisitos solo son exigibles para los dispositivos que requieren de registro sanitario para su comercialización. Por el contrario otros bienes considerados como accesorios, equipos, controles y calibradores, no requieren de registro sanitario para su comercialización, por lo tanto, no le son aplicables las exigencias de lo indicado en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA pues no han sido clasificados como dispositivos médicos (in vitro) en el artículo 2°, ni tampoco en el artículo 4.3 de la Ley 29459 ni el en conjunto del marco normativo aplicable.

Por todo lo expuesto OBSERVAMOS las bases para que se precise que el registro sanitario, certificado de análisis y BPM es solo de los 7 reactivos solicitados en el numeral 1.2 de las Bases OBJETO DE LA CONVOCATORIA

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1 Página: 17

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

Decreto Supremo N° 016-2011-SA

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

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que el REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO y/o Certificado de Análisis, en Original o copia simple, es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno),. TAL COMO INDICAN LAS BASES EN ESE EXTREMO, en caso alguno de los insumos no requiera Registro Sanitario, se debiera presentar el listado de DIGEMID o carta donde se señale que ese insumo no esta sujeto a Registro Sanitario. Asimismo, respecto a Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se entiende que este es para todos los insumos (reactivos) en general y para el equipo.

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

es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se entiende que este es para todos los insumos (reactivos) en general y para el equipo.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Reactivos (páginas 22 a 24 de las bases)  
Respecto a la Fecha de Expiración solicitada en cada reactivo

=====  
Consultamos a fin de que se precise que en el caso que la Fecha de Expiración o Vencimiento del bien a entregar sea menor a lo solicitado en cada uno de los 7 reactivos (páginas 22 a 24 de las bases), se permita la presentación de Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento, lo cual además es concordante con en Anexo N° 10 de las bases ¿Carta de Compromiso de Canje¿.

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:

EL COMITE DE SELECCION EN COORDINACION CON EL AREA USUARIA ACLARA SU CONSULTA Y SE DETALLA QUE AL INTERNAMIENTO DE LOS BIENES (REACTIVOS) SE DEBE CUMPLIR CON LA FECHA INDICADA EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, NO OBSTANTE LA CARTA DE COMPROMISO DE CANJE CONSIGNADA EN LAS BASES APLICA PARA CUANDO SURJA PROBLEMAS DE CALIDAD POR DEFECTO O VICIOS OCULTOS ATRIBUIBLES AL CONTRATISTA.

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Reactivos (páginas 22 a 24 de las bases)

Presentación: Tarjetas

Respecto a los reactivos y Equipo Analizador en Cesio en Uso las especificaciones permiten la oferta de Tecnología de Aglutinación en COLUMNA (GEL) o MICROESFERAS DE VIDRIO

Como es de conocimiento del área usuaria la comercialización de la tecnología en COLUMNA GEL se realiza en TARJETAS, mientras que la tecnología MICROESFERAS DE VIDRIO se comercializa mediante el uso de CASSETTES.

Siendo así consultamos que al haber solicitado las 2 tecnologías, se precise la PRESENTACIÓN de cada uno de los reactivos del modo siguiente:

¿ PRESENTACIÓN: Tarjetas o Cassettes

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria manifiesta que, en efecto lo manifestado por vuestra representada es correcto pro lo que a la integracion de bases se consignara PRESENTACIÓN Tarjeta o cassettes.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Reactivos y Equipos en Cesión en Uso (páginas 22 a 24 de las bases)  
Referencia a Tarjetas

Respecto a los reactivos y Equipo Analizador en Cesio en Uso las especificaciones permiten la oferta de Tecnología de Aglutinación en COLUMNA (GEL) o MICROESFERAS DE VIDRIO

Como es de conocimiento del área usuaria la comercialización de la tecnología en COLUMNA GEL se realiza en TARJETAS, mientras que la tecnología MICROESFERAS DE VIDRIO se comercializa mediante el uso de CASSETTES.

Siendo así consultamos que al haber solicitado las 2 tecnologías, se precise que cuando se refiere a TARJETAS, se considera y se acepta también CASSETTES.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria manifiesta que, en efecto lo manifestado por vuestra representada es correcto pro lo que a la integracion de bases se consignara PRESENTACIÓN Tarjeta o cassettes.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Equipos en Cesión en Uso (página 24 de las bases)  
¿ Características: Con capacidad de lectura de código de barras de TARJETAS, muestras y reactivos.

Considerando que las especificaciones permiten como Metodología la Tecnología en COLUMNA GEL ó MICROESFERAS DE VIDRIO la cual se comercializa mediante el uso de CASSETTES.

Siendo así consultamos a fin de que al aceptar Cassettes la especificación se amplíe del modo siguiente:  
¿ Características: Con capacidad de lectura de código de barras de TARJETAS o CASSETTES, muestras y reactivos.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuariase precisa que considerando lo manifestado por su representada en la etapa de integración de bases en características del equipo de cesión en uso se consignara lo siguiente: CARACTERÍSTICAS: Con capacidad de lectura de código de barras de TARJETAS o CASSETTES, muestras y reactivos.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
Con capacidad de lectura de código de barras .. o cassettes muestras y reactivos.



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Equipos en Cesión en Uso (página 24 de las bases)  
¿ TIPO: Analizador automático de carga continua para el procesamiento de prueba de inmunohematología en Columna de GEL

Considerando que las especificaciones permiten como Metodología la Tecnología en COLUMNA GEL ó MICROESFERAS DE VIDRIO.

Siendo así consultamos a fin de que se corrija el error material en la especificación TIPO pues este NO debe decir SOLO GEL, por tanto la especificación debe quedar del modo siguiente:

¿ TIPO: Analizador automático de carga continua para el procesamiento de prueba de inmunohematología en Columna de GEL ó MICROESFERAS DE VIDRIO.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuariase precisa que considerando lo manifestado por su representada en la etapa de integración de bases en características del equipo de cesión en uso se consignara lo siguiente: TIPO: Analizador automático de carga continua para el procesamiento de prueba de inmunohematología en Columna de GEL ó MICROESFERAS DE VIDRIO.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
ó MICROESFERAS DE VIDRIO

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Equipos en Cesión en Uso (página 24 de las bases)  
¿ Características: Visualización de resultados configurable (Positivo, negativo y grado de reacción de 0 a 4+)  
=====

Considerando que el grado de reacción es variable en función de cada tecnología ofertada y existente en el mercado. Consultamos a fin de que se confirme que el grado de reacción de 0 a 4+ es un rango.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuariase precisa que considerando lo manifestado por su representada en la etapa de integración de bases n características del equipo de cesión en uso se consignara lo siguiente:Visualización de resultados configurable como resultado NEGATIVO: (0) o POSITIVO: +/-, 1+(+), 2+(++), 3+(+++), y 4+(++++).

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
como resultado NEGATIVO: (0) o POSITIVO: +/-, 1+(+), 2+(++), 3+(+++), y 4+(++++).

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

10. Equipo Back Up  
El proveedor debe instalar de forma obligatoria 1 equipo modular en Backup que incluya incubadora y una centrifuga o equipo compacto con centrifuga e incubadora con antigüedad no mayor a 4 años  
=====

Consultamos a fin de que se precise que en caso de inoperatividad del equipo el mismo debe ser cambiado por el postor, al ser responsable del funcionamiento continuo del mismo. Asimismo, que se excluya la antigüedad del equipo Backup.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria precisa que el equipo Back Up incluye incubadora y una centrifuga o equipo compacto con centrifuga e incubadora debe tener una antigüedad no mayor a 4 años, de esta manera se asegura el bien funcionamiento de los equipos, sin embargo de existir un problema del equipo el cual no puede ser solucionado generando inoperatividad del equipo, este deberá ser cambiado por el postor, el cual debe cumplir las mismas características, sin presentar gastos adicionales para la institución dentro de las 24 horas de recibir la notificación correspondiente , ya que el servicio de Banco de Sangre no puede parar sus procedimientos. Por lo tanto, a la integración de bases, se precisara ello.

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

de existir un problema del equipo , este deberá ser cambiado por el postor, el cual debe cumplir las mismas características, sin presentar gastos adicionales para la institución dentro de las 24 horas de recibir la notificación correspondiente ,

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

d.1) Hoja de Presentación del Producto. Según el modelo del Anexo N° 3A.

Deberá presentar con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria de los reactivos ofertados.

Las Bases Estándar de Cumplimiento obligatorio aprobadas por Directiva 001-2019-OSCE precisan que en este extremo de las bases se debe precisar con CLARIDAD cuales son las especificaciones que se deben acreditar en la oferta. Por ende aquellas que no se precisen se consideran acreditadas con la presentación del Anexo 03.

Siendo así solicitamos OBSERVAMOS este extremo de las bases y en cumplimiento de la Directiva indicado, solicitamos se precise que respecto a los 7 reactivos solicitados se DEBE acreditar en la oferta las siguientes especificaciones:

- ¿ DESCRIPCIÓN
- ¿ METODOLOGÍA
- ¿ MUESTRA BIOLÓGICA

Asimismo, que la respuesta y precision se incluya en el Anexo N° 3-A de la página 43 de las bases, y que las demás precisiones y condiciones de cumplimiento a futuro se consideran acreditadas con la presentación del Anexo 03

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1.d) Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comite de selección en coordinación con el area usuaria acoge su observación y manifiesta que considerando lo indicado en las bases estandar emitidas por el OSCE, a efectos de precisar con mayor claidad, e en la integración de bases se consignara el literal e) indicando lo siguiente El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCION, METODOLOGIA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLOGICA PARA EL EQUIPO DE CESION DE USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGIA, 3.CARACTERISTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACION,

Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presentaen su idioma original con la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos. (Art. 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado).

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

E) El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCION, METODOLOGIA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLOGICA PARA EL EQUIPO DE CESION DE USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGIA, 3.CARACTERISTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACION, Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL
Nomenclatura :	LP-SM-3-2024-INMP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta en su idioma original con la respectiva traducción

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

d.2) Hoja de Presentación del Equipo de Cesión en Uso.

Según el modelo del Anexo N° 3B  
Deberá señalar de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos sustentatorios (de preferencia resaltado), el cumplimiento de la siguiente característica de los requerimientos técnicos mínimos solicitados:

¿ La Metodología Tecnología de Aglutinación con columnas (Gel)

Solicitamos corregir este error material en el numeral d.2) pues SOLO dice GEL; cuando debería indicar a las demás metodologías del modo siguiente:

Deberá señalar de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos sustentatorios (de preferencia resaltado), el cumplimiento de la siguiente característica de los requerimientos técnicos mínimos solicitados:

¿ La Metodología Tecnología de Aglutinación con columnas (Gel) ó o Micro Esferas de Vidrio  
Y Precisarlos también en el Anexo 3B de la página 44 de las bases.

Acápiteme de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1.d) Página: 17  
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 área usuaria aclara su consulta y manifiesta que considerando lo indicado en las bases estándar emitidas por el OSCE, a efectos de precisar con mayor claridad, e en la integración de bases se consignará el literal e) indicando lo siguiente El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCIÓN, METODOLOGÍA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLÓGICA PARA EL EQUIPO DE CESIÓN EN USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGÍA, 3. CARACTERÍSTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACIÓN,  
Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presentan en su idioma original con la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos. (Art. 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado).

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

E) El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCIÓN, METODOLOGÍA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLÓGICA PARA EL EQUIPO DE CESIÓN EN USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGÍA, 3. CARACTERÍSTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACIÓN,  
Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL
Nomenclatura :	LP-SM-3-2024-INMP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

---

del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta en su idioma original con la respectiva traducción

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3)

d.2) Hoja de Presentación del Equipo de Cesión en Uso.

Según el modelo del Anexo N° 3B  
Deberá señalar de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos sustentatorios (de preferencia resaltado), el cumplimiento de la siguiente característica de los requerimientos técnicos mínimos solicitados:

¿ La Metodología Tecnología de Aglutinación con columnas (Gel)

Las Bases Estándar de Cumplimiento obligatorio aprobadas por Directiva 001-2019-OSCE precisan que en este extremo de las bases se debe precisar con CLARIDAD cuales son las especificaciones que se deben acreditar en la oferta. Siendo así ya se ha precisado en bases que respecto al Equipo en Cesión en Uso SOLO se debe acredita en la oferta la especificación esencial siguiente:

¿ La Metodología Tecnología de Aglutinación con columnas (Gel) o Micro Esferas de Vidrio

Asimismo, que solo esta especificación se se incluya en el Anexo N° 3B de la página 44 de las bases, y que las demás precisiones y condiciones de cumplimiento a futuro se consideran acreditadas con la presentación del Anexo 03

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1.d) Página: 17

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

Directiva 001-2019-OSCE

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara su consulta y manifiesta que considerando lo indicado en las bases estándar emitidas por el OSCE, a efectos de precisar con mayor claridad, e en la integración de bases se consignará el literal e) indicando lo siguiente El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCION, METODOLOGIA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLOGICA PARA EL EQUIPO DE CESION DE USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGIA, 3.CARACTERISTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACION,

Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presentan en su idioma original con la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos. (Art. 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado).

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

E) El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCION, METODOLOGIA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLOGICA PARA EL EQUIPO DE CESION DE USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGIA, 3.CARACTERISTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACION, Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación



Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL
Nomenclatura :	LP-SM-3-2024-INMP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

---

del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta en su idioma original con la respectiva traducción

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

**Observación: Nro. 15**

**Consulta/Observación:**

Experiencia del postor en la especialidad  
El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 2,114,136.00 soles (Dos millones cinto catorce mil ciento treinta y seis 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 A TODO TIPO DE TARJETAS RELACIONADAS A INMUNOHEMATOLOGÍA Y REACTIVOS O DISPOSITIVOS PARA BANCO DE SANGRE.

=====

Según la Directiva 001-2019-OSCE de cumplimiento obligatorio precisa en el numeral 3.2B, página 24; que se debe solicitar: 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

Sin embargo, notamos que en las Bases en realidad NO se solicita bienes SIMILARES, sino que lo indicado como SIMILAR es IGUAL al objeto de la convocatoria.

¿ Objeto de la Convocatoria (página 1 de las bases): ¿ADQUISICION ANUAL DE PAQUETE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE¿  
¿ Requisito de calificación ¿ Experiencia del Postor (página 29 de las bases). ¿TARJETAS RELACIONADAS A INMUNOHEMATOLOGÍA Y REACTIVOS O DISPOSITIVOS PARA BANCO DE SANGRE

Como puede apreciarse claramente, lo solicitado NO son bienes similares sino bienes IGUALES. Debiendo entonces incluirse en este extremo de las bases, realmente los BIENES SIMILARES, a fin de evitar un vicio de nulidad en el procedimiento de selección. Además de excluirse el termino TARJETAS que solo hace referencia a una tecnología específica.  
Siendo así observamos las bases, además en cumplimiento del Principio de libertad de concurrencia y competencia a fin de que se acepte también como bienes similares a:

¿ Reactivos de bioquímica y/o inmunología y/o inmunohematología y/o reactivos para banco de sangre y/o reactivos de laboratorio en general

**Acápíte de las bases :    Sección: Especifico            Numeral: 3                            Literal: 3B                            Página: 29**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Directiva 001-2019-OSCE Art 2° TUO Ley 30225

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

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara su consulta, y manifiesta que a la integración de bases se consignara ademas como bienes similares a los siguientes: A TODO TIPO DE REACTIVOS (como tarjetas, cassettes, microplacas, ) DE INMUNOHEMATOLOGÍA Y A DISPOSITIVOS Y/O INSUMOS Y/O REACTIVOS PARA BANCO DE SANGRE (BOLSAS DE SANGRE, REACTIVOS DE TAMIZAJE (SEROLOGÍA), AFERESIS) Puesto que los reactivos de laboratorio en general como bioquímica no tienen similitud del proceso analítico y se necesita postores con experiencia en Banco de Sangre

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

REACTIVOS (como tarjetas, cassettes, microplacas) DE INMUNOHEMATOLOGÍA Y A DISPOSITIVOS Y/O INSUMOS Y/O REACTIVOS PARA BANCO DE SANGRE (BOLSAS DE SANGRE, REACTIVOS DE TAMIZAJE (SEROLOGÍA), AFERESIS)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

**Observación: Nro. 16**

**Consulta/Observación:**

A fin de evitar ambigüedades innecesarias en el procedimiento de selección, que además pudieran generar un riesgo de nulidad en el procedimiento de selección, solicitamos excluir la ¿Mejora tecnológica¿ Software de identificación de anticuerpos de la página 27 de las Bases.

Pues el procedimiento de selección convocado NO incluye factor de evaluación Mejoras, lo cual además se encuentra ratificado en lo indicado en el numeral 3.5 del Resumen Ejecutivo adjunto a las Bases y suscrito por el Jefe de Logística que precisa que en el presente procedimiento de selección NO se utiliza información para determinación de factores de evaluación.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3 Página: 27**

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

Resumen Ejecutivo / Directiva 001-2019-OSCE

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

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara su consulta y precisa que el Software de identificación de anticuerpos no esta considerado como factor de evaluacion toda vez que en el capitulo IV de4 las bases no esta consignado. No obstante, se aclara que dicho software de identificación de anticuerpos irregulares se encontrará dentro de las CARACTERISTICAS del Equipo en cesión de uso, y se deberá acreditar mediante catálogo o brochure en la etapa de presentación de ofertas. En tal sentido, a la integración de bases se retira el error involuntario de mejoras tecnológicas

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20327514581	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	PLATINUM CORP S.R.L.	Hora de envío :	18:09:18

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta  
f) Protocolo y/o Certificado de Análisis, en Original o copia simple

=====  
Consultamos a fin de que se precise que se aceptaran los formatos, características y contenido de acuerdo a cada fabricante en la emisión de sus protocolos o certificados de análisis

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1 Página: 17

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 área usuaria aclara su consulta, precisando que Protocolo y/o Certificado de Análisis, en Original o copia simple se aceptarán también los emitidos por el fabricante (extranjero) en sus propios formatos, características y contenido y con la información que estos declaren en los mismos.

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

se aceptarán también los emitidos por el fabricante (extranjero) en sus propios formatos, características y contenido y con la información que estos declaren en los mismos.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En relación al numeral 1.9, PLAZO DE ENTREGA, la entidad establece lo siguiente:

-Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de diez (10) días calendarios (¿).

Al respecto, como sabemos es facultad de la Entidad determinar los requerimientos técnicos mínimos, dicha potestad no es irrestricta, ya que para su determinación se debe verificar que resulten razonables y congruentes con el objeto de la convocatoria, así como que se encuentren acordes con los principios que regulan la normativa de contratación pública. En ese orden de ideas, establecer los plazos de entrega antes señalados, supondría que los postores ya cuenten con los bienes pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, lo que resultaría excesivo y oneroso para la etapa de presentación de ofertas. Además, que puntualmente, se estaría vulnerando el principio de libertad de concurrencia en razón de que dicho plazo limita la participación de los postores, debido a que solo aquellos que tengan los equipos en stock podrán ofertar dicho plazo.

Por lo antes expuesto, solicitamos al Comité de Selección AMPLIAR el plazo de entrega en (20) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de orden de compra.  
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 10 de la página 27 de las BASES)

Acápíte de las bases : Sección: Específico      Numeral: I      Literal: 1.9      Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EL COMITÉ DE SELECCIÓN EN COORDINACION CON EL AREA USUARIA ACLARA SU CONSULTA Y MANIFIESTA QUE EL PLAZO DE ENTREGA SERA DE ACUERDO AL SIGUIENTE DETALLE PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS (Y NO DIEZ DIAS COMO MANIFIESTA SU REPRESENTADA) CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA

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

PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA DE LAS 12 ENTREGAS

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En relación al numeral 1.9, PLAZO DE ENTREGA, la entidad establece lo siguiente:

-Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de cinco (5) días calendarios (¿).

Al respecto, es importante señalar que en el numeral 10 de la página 27 de las bases, no se especifica de manera clara ni detallada desde qué momento debe comenzar a contabilizarse el plazo de entrega. Esta falta de precisión podría generar incertidumbre, y derivar a errores en cuanto a los plazos establecidos para la entrega, por lo que sería conveniente contar con una definición más explícita sobre el inicio del cómputo de dicho plazo.

Asimismo, cabe precisar que lo más adecuado es contabilizar el plazo de entrega a partir del día siguiente de notificada la orden de compra, toda vez que, en la práctica, el área de Almacén y su personal siempre dependan de la orden de compra para poder realizar el ingreso de los bienes, lo cual es el procedimiento formal establecido para la recepción de productos en una entidad pública. Además, desde la perspectiva de los proveedores, contar con la orden de compra facilita el seguimiento de los pagos a través del MEF, ya que incluye el código SIAF, el cual es necesario para visualizar el estado de los pagos.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que precise y establezca que el plazo de entrega será contabilizado a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra,

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 10 de la página 27 de las BASES)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EL COMITÉ DE SELECCIÓN EN COORDINACION CON EL AREA USUARIAACOGES PARCIALMENTE SU OBSERVACION Y MANIFIESTA Y MANIFIESTA QUE EL PLAZO DE ENTREGA SERA DE ACUERDO AL SIGUIENTE DETALLE: PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA DE LAS 12 ENTREGAS

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

PLAZO DE ENTREGA PARA EL EQUIPO DE CESION EN USO SERA DE HASTA 20 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE SUSCRITO EL CONTRATO Y EL PLAZO DE ENTREGA DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA (REACTIVOS) SERA DE 05 DIAS CALENDARIOS CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA POR CADA UNA DE LAS 12 ENTREGAS

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Con relación al CRONOGRAMA DE ENTREGAS, la entidad ha distribuido las cantidades por meses (referenciales); no obstante, que existen diversas formas de presentación de los productos de acuerdo a cada fabricante y que estos no necesariamente coinciden con las cantidades establecidas, solicitamos al comité de selección INCORPORÉ dentro de los requisitos para el contrato (numeral 2.3 ¿ Requisitos para perfeccionar el contrato); que en caso corresponda, el postor adjudicado podrá presentar un CRONOGRAMA DE ENTREGAS conforme a la forma de presentación del producto, SIN VARIAR LA CANTIDAD TOTAL REQUERIDA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que cronograma de entregas NO puede ser modificado. No obstante, en el cronograma de entrgas, se aceptara la forma de presentación ofertada del postor ganador de la Buena Pro de ser el caso es decir según forma de presentación aprobada en el registro sanitario) siempre y cuando no se afecte la cantidad total de cada sub item requerido., Esta modificación se presentará en la etapa de perfeccionamiento del contrato, previa coordinación y aprobación del área usuaria

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

se aceptara la forma de presentación ofertada del postor ganador de la Buena Pro de ser el caso es decir según forma de presentación aprobada en el registro sanitario) siempre y cuando no se afecte la cantidad total de cada sub item requerido., Esta modificación se presentará en la etapa de perfeccionamiento del contrato, previa coordinación y aprobación del área usuaria

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Dentro de los documentos para la admisión de la oferta se ha establecido cierta documentación que servirá para acreditar las especificaciones técnicas; sin embargo, no se ha detallado las especificaciones técnica de los reactivos y del equipo en cesión de uso que serán materia de acreditación en la oferta; por lo que corresponde señalar que las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida.

En ese sentido solicitamos al comité de selección sirva INCORPORAR en las bases, las características técnicas sujetas a su acreditación, sugiriendo que sean las siguientes:

PARA LOS REACTIVOS PRINCIPALES: 1) Descripción, 2) Metodología y 3) Control interno 4) Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: 1) Características, 2) Control Interno 3) Metodología tecnología de Aglutinación con columnas (Gel)

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

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 área usuaria acoge parcialmente su consulta y precisa que las especiificaciones técnias a acreditar para el equipo de cesión de uso serán: TIPO, METODOLOGÍA (Según lo ofertado por cada postor), CARACTERISTICAS, CONTROL DE CALIDAD INTERNO y PROGRAMA DE CONTROL DE CALIDAD EXTERNO, lo cual se debe incluir en las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS a acreditar en el Anexo 3B. Para los reactivos: DESCRIPCIÓN, METODOLOGÍA, CONTROL DE CALIDAD INTERNO Y MUESTRA BIOLÓGICA. Así mismo se precisa que se presentara como material de acreditación folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o subsidiaria de los reactivos ofertados (en el caso del software de identificación de anticuerpos irregulares se acreditará mediante catálogo o brochure). Todas las demás características o especificaciones técnicas de reactivo o equipo serán acreditados con la presentación del Anexo No 3.

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

E) El postor deberá adjuntar folletos, brochure, instructivos, catálogos, insertos (manuales - manual de servicio técnico, carta del fabricante o dueño de la marca o subsidiaria para acreditar LOS REACTIVOS: EN LA DESCRIPCION, METODOLOGIA, ACCESORIOS, MUESTRA BIOLOGICA PARA EL EQUIPO DE CESION DE USO: lo consignado en los numerales 1. TIPO, 2 METODOLOGIA, 3.CARACTERISTICAS, 4. MUESTRA, 11. MODO DE OPERACION, Dichos documentos deberán ser emitidos por el Fabricante, Fabricante legal o Dueño de la Marca o subsidiaria para acreditar lo consignado en las características técnicas del equipo. En este literal el postor deberá adjuntar además la Declaración Jurada del Producto (reactivos) según el anexo 3 A y Declaración Jurada de Presentación del Equipo de Cesión en Uso según Anexo 3 B. Los documentos que acompañan a la oferta, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presentaen su idioma original con la respectiva traducción



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Con relación al detalle de CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS, HOJA DE PRESENATCIÓN DE PRODUCTO (ANEXO N°3 A): LOTE,

SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR, toda vez que, que en la etapa de ejecución del contrato se entregaran los bienes y se precisara el LOTE correspondiente.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: D1

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 área usuaria aclara la consulta y manifiesta que ,a la integración de las bases se SUPRIMIRÁ el termino LOTE de la DECLARACION JURADA DE PRESENTACIÓN DE PRODUCTO (ANEXO 3A) ya que esta característica se detallaría en una etapa más avanzada.

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

se suprimira el termino lote

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Con relación al detalle de CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS , EQUIPO EN CESIÓN DE USO (ANEXO N°3 B): AÑO DE FABRICACIÓN, SOLICITAMOS al comité de selección sirva SUPRIMIR, toda vez que, no se puede ofertar un equipo específico, separándolo para la entidad, al desconocer el desenlace del procedimiento de selección, por tanto, no correspondería su acreditación, más aún cuando sería irrazonable de solicitar para la presentación de ofertas. Además, de conformidad con el numeral 7.3.2 de Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009, se dispone lo siguiente: ¿El o los equipos ENTREGADOS en cesión de uso por el proveedor deben ser no repotenciados con una antigüedad de fabricación no menor a los cuatro años como máximo. El proveedor deberá presentar documentación otorgado por la casa matriz que indique fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la importación, donde se acredite la fecha de ingreso al país¿. Del análisis de la referida Directiva, se puede observar que en todo momento se hace referencia a los bienes ¿entregados¿, no establece que la documentación otorgada por el fabricante que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, se requiera obligatoriamente para la presentación de la oferta - Pronunciamiento N° 202- 2022/OSCE-DGR

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EL COMITE DE SELECCION EN COORDINACION CON EL AREA USUARIA ACOGE PARCIALMENTE SU OBSERVACION Y MANFIIESTA QUE EL AÑO DE FABRICACION DEL EQUIPO EN CESION DE USO SI DEBE CONOCERSE ALMOMENTO DE PRESENTACION DE OFERTAS A FIN DE VERIFICAR LO REQUERIDO POR LA ENTIDA Y LA VIGENCIA TECNOLOGICA, POR TAL MOTIVO A LA INTEGRACION DE BASES SE SOLICITARA EN EL NUMERAL E) DE LA DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA UNA DECLARACION JURADA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO (SEGÚN ANEXO 3B) A EFECTOS DE TENER CONOCIMIENTO DE LOS DATOS PRINCIPALES DEL EQUIPO A OFERTAR. TAMBIEN SE ACLARA QUE EN ESTE EXTREMO NO SE ESTA REQUIRIENDO EL MODELO NI NUMERO DE SERIE DEL EQUIPO A OFERTAR PORQUE ESTE CORRESPONDE SER PRESENTADO AL INGRESO DEL BIEN, ES DECIR EN LA ETAPA DE EJECUCION CONTRACTUAL

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Con relación al literal e.3 REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO; entendemos que esta es de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.  
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 8, de la página 25 de las BASES)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 17

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 área usuaria considerando lo indicado por su representada precisa que su entender es correcto, el REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno)

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

es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el literal f) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

Protocolo y/o Certificado de análisis, en original o copia simple

Entendemos que se aceptará copia simple del COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, sucursal, subsidiaria (extranjero) CON LA INFORMACIÓN Y CONTENIDO QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO (EN SUS PROPIOS FORMATOS), pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen, aplicables para DISPOSITIVOS MÉDICOS NORMAS específicas de calidad de reconocimiento internacional.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: f Página: 17

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 área usuaria aclara su consulta y manifiesta que a la integración de las bases, en ese extremo se precisara ademas COPIA DE CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS) emitidas por el fabricante (extranjero) con la información y contenido que estos declaren en el mismo (en sus propios formatos).

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

Fabricante (extranjero) con la información y contenido que estos declaren en el mismo (en sus propios formatos).

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

Con relación a la exigencia de: CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO. entendemos que esta es de aplicación solo al REACTIVO (incluye accesorios: diluyentes, control interno y células) que permitan la realización completa de la prueba.

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: f Página: 17

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 área usuaria precisa que su entender es correcto, el CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO TERMINADO es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno)

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

es de aplicación para el REACTIVO (incluye accesorios que permiten la realización y validación de la prueba: diluyentes, células y control interno)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del ¿KIT PARA LA DETERMINACIÓN COMPATIBILIDAD PRETRANSFUSIONAL TEST ANTIGLOBULINA DIRECTO se hace mención de ¿control de calidad¿ como parte de los ACCESORIOS.

Entendemos que al mencionar ¿control de calidad¿ se hace referencia al control de calidad interno producido por el mismo fabricante de reactivos para validar la prueba cruzada y coombs directo.

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcto.

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

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 área usuaria precisa que su entender es correcto, para el ítem KIT PARA LA DETERMINACIÓN COMPATIBILIDAD PRETRANSFUSIONAL TEST ANTIGLOBULINA DIRECTO, los "Controles de calidad" hace referencia al control de calidad interno producido por el mismo fabricante de reactivos para validar la prueba cruzada y la prueba de coombs directo.OJO REVISAR BIEN EL CONTENIDO DE LA RESPUESTA PARA ABSOLVER

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del ¿KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS en el apartado de DESCRIPCIÓN se detalla lo siguiente:

¿Kit completo para el rastreo de anticuerpos irregulares, debe incluir 3 células en suspensión, una de las células del kit o célula adicional debe ser Diego¿

Entendemos que para el postor que oferta el kit completo para el rastreo de anticuerpos irregulares que incluye 3 células con el Antígeno Diego dentro del kit, esta debe ser acreditada en la oferta anexando la tabla de antígeno o AntiGram correspondiente donde se evidencia la presencia del antígeno Diego A.

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcto.

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

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que: para el sub ítem KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS el postor que oferte el kit completo para el rastreo de anticuerpos irregulares que incluye 3 células con el Antígeno Diego dentro del kit o la célula adicional Diego, debe acreditarlo en la oferta anexando la Tabla de Antígenos o AntiGram correspondiente donde se evidencia la presencia del antígeno Diego A

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del ¿KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS en el apartado de ACCESORIOS se detalla el ¿Diluyente LISS¿

Se aclara que para la metodología de aglutinación en columna de gel, el Diluyente LISS no aplicaría como parte de los accesorios, ya que no es necesaria para la realización completa de esta prueba dado que todos los reactivos necesarios están 4listos para usar y la muestra biológica a requerir es ¿suero o plasma¿ la cuál no n5ecesita una Diluyente LISS para su procesamiento.

Solicitamos al comité de selección que para este item el ¿Diluyente LISS¿ sea entregado como accesorio de manera opcional dependiendo de la metodología ofertada.

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

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 área usuaria, aclara su consulta y precisa que el "Diluyente LISS" para el item KIT PARA RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS se entregará de manera opcional dependiendo si lo requiera la metodología ofertada.

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

NO APLICA



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones para el ¿KIT PARA IDENTIFICACIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS¿ en el apartado de DESCRIPCIÓN se detalla lo siguiente:

Kit completo para la identificación de anticuerpos irregulares, debe incluir 11 células como mínimo¿

Entendemos que el kit de 11 células debe contener el Antígeno Diego A dentro del kit, ya que el Antígeno Diego a es prevalente en Latinoamérica y por su alto significado clínico que posee en nuestro país, esto acreditándose en la oferta al anexar la Tabla de antígenos o AntiGram correspondiente.

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcto.

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

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 área usuaria aclara su consulta precisa que su entender es correcto, el Kit completo para la identificación de anticuerpos irregulares, debe incluir 11 células como mínimo que se entregará debe incluir el Antígeno Diego A dentro del kit, acreditándose en la oferta al anexar la Tabla de Antígenos o Antigram correspondiente donde se evidencie la presencia del Antígeno Diego A

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del ¿KIT PARA IDENTIFICACIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS en el apartado de ACCESORIOS se detalla el ¿Diluyente LISS¿

Se aclara que para la metodología de aglutinación en columna de gel, el Diluyente LISS no aplicaría como parte de los accesorios, ya que no es necesaria para la realización completa de esta prueba dado que todos los reactivos necesarios están listos para usar y la muestra biológica a requerir es ¿suero o plasma¿ la cuál no necesita una Diluyente LISS para su procesamiento.

Solicitamos al comité de selección que para este ítem el ¿Diluyente LISS¿ sea entregado como accesorio de manera opcional dependiendo de la metodología ofertada.

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

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que el "Diluyente LISS" para el ítem KIT PARA IDENTIFICACIÓN DE ANTICUERPOS IRREGULARES ANTIERITROCITARIOS se entregará de manera opcional dependiendo si lo requiera la metodología ofertada.

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas de la ¿TARJETA GRUPO SANGUINEO GLOBULAR ABD COOMBS DIRECTO¿ en el apartado de DESCRIPCIÓN se detlla:

¿Kit completo para la determinación de grupo sanguíneo de recién nacidos que incluya AntiA, AntiB, AntiAB, AntiD, Control y Prueba Coombs¿

Entendemos que la Prueba de Coombs debe contener reactivo capaz de detectar tanto IgG como complemento (C3d)

Solicitamos al comité si nuestro entender es correcto.

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

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que para el sub item TARJETA GRUPO SANGUINEO GLOBULAR ABD COOMBS DIRECTO, la Prueba de Coombs directo debe detectar tanto la IgG como el complemento (C3d) ya que los hematies pueden ser sensibilizados tanto por inmunoglobulinas como por complemento.

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas de la ¿TARJETA GRUPO SANGUINEO GLOBULAR ABD COOMBS DIRECTO¿ en el apartado de ACCESORIOS se detalla:

¿(¿) Control de calidad para la prueba¿

Entendemos que al mencionar ¿control de calidad¿ hace referencia al control de calidad interno, producido por el mismo fabricante de reactivos y es compatible con el equipo en cesión en uso, para la prueba de Grupo Sanguíneo Globular ABD y Coombs Directo que permitan validar la detección de IgG y complemento (C3d).

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcta.

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

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que para el sub ítem TARJETA GRUPO SANGUINEO GLOBULAR ABD COOMBS DIRECTO, el Controlde calidad para la prueba hace referencia al control de calidad interno, producido por el mismo fabricante de reactivos y además es compatible con el equipo en cesión en uso, para la prueba de Grupo Sanguíneo Globular ABD y Coombs Directo que permitan validar la detección de IgG y complemento (C3d)

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

NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del equipo automatizado para inmunohematología en el apartado de CARACTERISTICAS se hace mención:

(¿)  
Programa de Control de Calidad

Entendemos que se hace referencia a una característica del equipo, en donde el Software propio del abalizador permite manejar el Control de Calidad Interno de manera rápida y eficiente, permitiendo una optima trazabilidad de los controles diarios.

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcto.

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

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 área usuaria aclara su consulta precisa que su entender es correcto, que dentro de las especificaciones técnicas del equipo automatizado para inmunohematología en el apartado de CARACTERISTICAS se hace mención al "Programa de Control de calidad" haciendo referencia a una característica del equipo, en donde el Software propio del analizador permite manejar el Control de Calidad Interno de manera rápida y eficiente, permitiendo una optima trazabilidad de los controles diarios.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
NO APLICA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : LP-SM-3-2024-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DEL PAQUETE DE INMUNOHEMATOLOGIA PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	18/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	21:13:17

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del equipo automatizado para inmunohematología en el apartado de ¿CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS¿ se hace mención de ¿controles de calidad¿

Entendemos que cuando mencionan ¿Controles de calidad¿, se hace referencia a los controles de calidad interno que son producidos por el mismo fabricante de reactivos y compatible con el equipo en cesión en uso ofertado al poder trabajarse de manera automatizada, reconociendo los códigos de barras de forma automática, aplicado para cada uno de los ITEMS (1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.5, 1.6, 1.7) objeto de convocatoria y que el postor está obligado a proporcionar.

Solicitamos al comité de selección precisar si nuestro entender es correcto

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

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 área usuaria aclara su consulta y precisa que su entender es correcto, que dentro de las especificaciones técnicas del equipo automatizado para inmunohematología se hace mención de "controles de calidad" esto hace referencia a los controles de calidad interno que son producidos por el mismo fabricante de reactivos y compatible con el equipo en cesión en uso ofertado al poder trabajarse de manera automatizada, reconociendo los códigos de barras de forma automática, aplicándose para todos los ITEMS 1.1, 1.2, 1.3, 1.4, 1.5 1.6 y 1.7

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

NO APLICA