

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20465722119  
Nombre o Razón social : GLOBAL SUPPLY S.A.C.

Fecha de envío : 08/08/2023  
Hora de envío : 17:12:12

## Observación: Nro. 1

### Consulta/Observación:

"ANEXO A  
ESPECIFICACIONES TECNICAS  
ITEM 26: GASA PARAFINADA 10 CM X 10 CM  
FICHA TECNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS  
CARACTERISTICAS  
BIOCOMPATIBILIDAD: NO SENSIBILIZANTE (HIPOALERGÉNICO)

El producto que ofertamos es seguro y cumple con los estudios de biocompatibilidad según el ISO 10993-1 de Evaluación biológica de dispositivos médicos. El término hipoalergénico no está avalado para usar en dispositivos médicos acorde a la reglamentación europea: MEDDEV.2.5/9. (Evaluación de dispositivos médicos que incorporan productos que contienen látex de caucho natural febrero 2014). Por lo anterior expuesto, solicitamos amablemente al área usuaria considerar el término hipoalergénico como opcional para favorecer el principio de igualdad de trato y libertad de concurrencia. Así mismo, garantizando una mayor pluralidad de postores según los principios que regulan las contrataciones del estado, de conformidad con la ley N° 30225, ley de contrataciones del estado, su reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF y el literal a) del artículo 2 del TUO de la LCE aprobado por DS 082-2019-EF.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: Anexo A Página: 0

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

Ley 30225, Artículo 2 incisos a), b) y e)

### Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la observación para el ítem 26 "GASA PARAFINADA 10 cm X 10 cm" referente a la característica de "Biocompatibilidad : No sensibilizante (hipoalergénico)" descrita en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica, señalar que el texto hipoalergénico es opcional, ya que de acuerdo a la revisión realizada de la información contenida en los registros sanitarios por DIGEMID, algunos registros se encuentran autorizados con el término de "hipoalergénico" como resultado de la prueba de biocompatibilidad para el ensayo de sensibilización cutánea. Por tal razón se detalla en la ficha técnica este término "hipoalergénico", a fin de garantizar pluralidad y libre concurrencia de postores.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	08/08/2023
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	17:12:12

**Observación: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

"ANEXO A  
ESPECIFICACIONES TECNICAS  
ITEM 27: GASA PARAFINADA 10 CM X 7 M  
FICHA TECNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS  
CARACTERISTICAS  
BIOCOMPATIBILIDAD: NO SENSIBILIZANTE (HIPOALERGÉNICO)

El producto que ofertamos es seguro y cumple con los estudios de biocompatibilidad según el ISO 10993-1 de Evaluación biológica de dispositivos médicos. El término hipoalergénico no está avalado para usar en dispositivos médicos acorde a la reglamentación europea: MEDDEV.2.5/9. (Evaluación de dispositivos médicos que incorporan productos que contienen látex de caucho natural febrero 2014). Por lo anterior expuesto, solicitamos amablemente al área usuaria considerar el término hipoalergénico como opcional para favorecer el principio de igualdad de trato y libertad de concurrencia. Así mismo, garantizando una mayor pluralidad de postores según los principios que regulan las contrataciones del estado, de conformidad con la ley N° 30225, ley de contrataciones del estado, su reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF y el literal a) del artículo 2 del TUO de la LCE aprobado por DS 082-2019-EF.

"

**Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1 Literal: Anexo A Página: 0**

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

Ley 30225, Artículo2 incisos a), b) y e)

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

Respecto a la observación para el ítem 27 "GASA PARAFINADA 10 cm X 7 m" referente a la característica de "Biocompatibilidad : No sensibilizante (hipoalergénico)" descrita en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica, señalar que el texto hipoalergénico" es opcional, ya que de acuerdo a la revisión realizada de la información contenida en los registros sanitarios por DIGEMID, algunos registros se encuentran autorizados con el término de "hipoalergénico" como resultado de la prueba de biocompatibilidad para el ensayo de sensibilización cutánea. Por tal razón se detalla en la ficha técnica este término "hipoalergénico", a fin de garantizar pluralidad y libre concurrencia de postores.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20465722119

Nombre o Razón social : GLOBAL SUPPLY S.A.C.

Fecha de envío : 08/08/2023

Hora de envío : 17:12:12

**Observación: Nro. 3**

**Consulta/Observación:**

"ANEXO A  
ESPECIFICACIONES TECNICAS  
ITEM 27: GASA PARAFINADA 10 CM X 7 M  
FICHA TECNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS  
CARACTERISTICAS  
DIMENSIONES:  
LARGO: 10 CM (+/- 5%)  
ANCHO: 7 M (+/- 5%)

Teniendo en cuenta que cada fabricante utiliza diseños y medidas diferentes que cumplen con normas de manufactura y estándares de calidad internacionales. Solicitamos respetuosamente aceptar la medida de 15 cm x 2 m, ya que no afecta la aplicabilidad y beneficios del apósito primario y permite al usuario optimizar el uso del mismo respetando el principio de bioseguridad del empaque. . Así mismo, garantizando una mayor pluralidad de postores según los principios que regulan las contrataciones del estado, de conformidad con la ley N° 30225, ley de contrataciones del estado, su reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF y el literal a) del artículo 2 del TUO de la LCE aprobado por DS 082-2019-EF.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** Anexo A    **Página:** 0

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

Ley 30225, Artículo2 incisos a), b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, cuyas especificaciones técnicas solicitadas están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	08/08/2023
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	17:12:12

**Consulta: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

"ANEXO A  
ESPECIFICACIONES TECNICAS  
ITEM 31: MALLA DE POLIPROPILENO 15 CM X 15 CM  
FICHA TECNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS  
CARACTERISTICAS  
TAMANO DE PORO: MICROPOROSA

Teniendo en cuenta que cada fabricante utiliza diseños y medidas diferentes que cumplen con normas de manufactura y estándares de calidad internacionales, se solicita ampliar la característica de microporosa o macroporosa, ya que una malla macroporosa ayuda a la integración tisular en abordaje y reparación de la hernia; así como también, logra una mayor adaptación al tejido, una mejor respuesta y una menor reacción a cuerpos extraños.

"

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** Anexo A    **Página:** 0

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

Ley 30225, Artículo2 incisos a), b) y e)

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

En relación a la consulta presentada respecto a la Ficha Técnica del ítem 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm X 15 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA, presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, se aclara la consulta realizada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	08/08/2023
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	17:12:12

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

"

ANEXO A  
ESPECIFICACIONES TECNICAS  
ITEM 32: MALLA DE POLIPROPILENO 30 CM X 30 CM  
FICHA TECNICA  
DISPOSITIVOS MEDICOS  
CARACTERISTICAS  
TAMANO DE PORO: MICROPOROSA

Teniendo en cuenta que cada fabricante utiliza diseños y medidas diferentes que cumplen con normas de manufactura y estándares de calidad internacionales, se solicita ampliar la característica de microporosa o macroporosa, ya que una malla macroporosa ayuda a la integración tisular en abordaje y reparación de la hernia; así como también, logra una mayor adaptación al tejido, una mejor respuesta y una menor reacción a cuerpos extraños.

"

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1 Literal: Anexo A Página: 0

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

Ley 30225, Artículo2 incisos a), b) y e)

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la consulta presentada respecto a la Ficha Técnica del ítem 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30 cm X 30 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA, presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, se aclara la consulta realizada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20465722119

Nombre o Razón social : GLOBAL SUPPLY S.A.C.

Fecha de envío : 08/08/2023

Hora de envío : 17:12:12

**Consulta: Nro. 6**

**Consulta/Observación:**

"Copia simple del certificado de análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente. Se solicita al comité se sirva considerar el formato y la información contenida en el certificado de análisis emitido por el fabricante para su liberación y posterior comercialización."

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** 3.1.5    **Página:** 29

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

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5. del numeral 3 REQUISITOS DOCUMENTARIOS MINIMOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario.

Por lo tanto, toda la información contenida será de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20508599910

Nombre o Razón social : KARIFRAN SAC

Fecha de envío : 10/08/2023

Hora de envío : 11:50:53

**Consulta: Nro. 7**

**Consulta/Observación:**

En las Especificaciones Técnicas para los ítems 23 (Gasa Estéril 10cm x 10cm), presentan dimensiones que mencionan lo siguiente:

\*Gasa extendida: 10cm x 40 cm (se refiere a la medida de la gasa extendida en 04 capas).

Solicitamos a la Entidad, señalar si lo que se esta requiriendo es una gasa de 8 pliegues o 16 pliegues, CONFIRMAR.

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

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

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

Al respecto señalar que lo solicitado en el numeral 2.1 de la ficha técnica del ítem 23 "GASA ESTÉRIL 10 cm x 10 cm", en la dimensión señalada como Gasa extendida: 10 cm x 40 cm, se debe cumplir lo especificado entre paréntesis, es decir la medida requerida en 04 capas , donde cada capa tendrá un ancho de 10 cm y un largo de 40 cm, no se especifica el número de pliegues debido a la heterogeneidad de la información encontrada en los registros sanitarios autorizados por Digemid. Cabe aclarar que con la presente ficha técnica no se está requiriendo una gasa de 8 pliegues ya que CENARES, cuenta con una ficha técnica específica para la Gasa Fraccionada estéril 10 cm x 10 cm de 8 pliegues que puede ser visualizada en el portal web de la institución.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20508599910	Fecha de envío :	10/08/2023
Nombre o Razón social :	KARIFRAN SAC	Hora de envío :	11:50:53

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En las Especificaciones Técnicas para el ítem 24 (Gasa Estéril 5cm x 5cm), presentan dimensiones que mencionan lo siguiente:

\*Gasa extendida: 5cm x 20 cm (se refiere a la medida de la gasa extendida en 04 capas).

Solicitamos a la Entidad, señalar si lo que se esta requiriendo es una gasa de 8 pliegues o 16 pliegues, CONFIRMAR.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: .

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que lo solicitado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica del ítem 24 "GASA ESTÉRIL 5 cm x 5 cm", en la dimensión señalada como Gasa extendida: 5 cm x 20 cm, se debe cumplir lo especificado entre paréntesis, es decir la medida requerida en 04 capas , donde cada capa tendrá un ancho de 5 cm y un largo de 20 cm, no se especifica el número de pliegues debido a la heterogeneidad de la información encontrada en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID. Cabe aclarar que con la presente ficha técnica no se está requiriendo una gasa de 8 pliegues ya que CENARES, cuenta con una ficha técnica específica para la Gasa Fraccionada estéril 5 cm x 5 cm de 8 pliegues que puede ser visualizada en el portal web de la institución.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20508599910

Nombre o Razón social : KARIFRAN SAC

Fecha de envío : 10/08/2023

Hora de envío : 11:50:53

**Consulta: Nro. 9**

**Consulta/Observación:**

En las Especificaciones Técnicas para el ítem 25 (Gasa Estéril 7.5cm x 7.5cm), presentan dimensiones que mencionan lo siguiente:

\* Gasa extendida: 7,5cm x 30 cm (se refiere a la medida de la gasa extendida en 04 capas).

Solicitamos a la Entidad, señalar si lo que se esta requiriendo es una gasa de 8 pliegues o 16 pliegues, CONFIRMAR.

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

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

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

Al respecto señalar que lo solicitado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica del ítem 25 "GASA ESTÉRIL 7,5 cm x 7,5 cm", en la dimensión señalada como Gasa extendida: 7,5 cm x 30 cm, se debe cumplir lo especificado entre paréntesis, es decir la medida requerida en 04 capas , donde cada capa tendrá un ancho de 7,5 cm y un largo de 30 cm, no se especifica el número de pliegues debido a la heterogeneidad de la información encontrada en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID. Cabe aclarar que con la presente ficha técnica no se está requiriendo una gasa de 8 pliegues ya que CENARES, cuenta con una ficha técnica específica para la Gasa Fraccionada estéril 7,5 cm x 7,5 cm de 8 pliegues que puede ser visualizada en el portal web de la institución.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20508599910

Nombre o Razón social : KARIFRAN SAC

Fecha de envío : 10/08/2023

Hora de envío : 11:50:53

**Observación: Nro. 10**

**Consulta/Observación:**

En el literal i), se solicita al finalizar el primer párrafo ¿(¿) que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la ficha técnica (ANEXO A).

Sin embargo señalamos que, la entidad no ha determinado cuales son las características técnicas del ítem (ANEXO A), que debemos acreditar los postores en la oferta, esto en consecuencia que, ya se está presentando el anexo 03 - Declaración Jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas, por lo que, RESULTA CONTRARIO solicitar acreditar todas las especificaciones técnicas contenidas en el ANEXO A, cuando sólo se deberían acreditar algunas de ellas en concordancia al criterio legal adoptado por el organismo supervisor de contrataciones del estado en las bases estándares, las cuales citamos para una mejor respuesta motivada:

Bases y solicitud de expresión de interés estándar de la Directiva N° 001-2019-OSCE/CD modificada por la Resolución N° 210-2022-OSCE/PRE

Modifica 29 Bases y 1 Solicitud de expresión de interés estándar con el objeto de implementar las modificaciones del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado dispuestas por el Decreto Supremo N° 234-2022-EF

Vigentes a partir del 28-10-2022.

En caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, consignar en el siguiente literal:

a) [CONSIGNAR LA DOCUMENTACIÓN ADICIONAL QUE EL POSTOR DEBE PRESENTAR TALES COMO AUTORIZACIONES DEL PRODUCTO, FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES] para acreditar [DETALLAR QUÉ CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES ESPECÍFICOS DEL BIEN PREVISTOS EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEBEN SER ACREDITADAS POR EL POSTOR].

La Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida. En este literal no debe exigirse ningún documento vinculado a los requisitos de calificación del postor, tales como: i) capacidad legal, ii) capacidad técnica y profesional: experiencia del personal clave y iii) experiencia del postor. Tampoco se puede incluir documentos referidos a cualquier tipo de equipamiento, infraestructura, calificaciones y experiencia del personal en general.

Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Solicitamos a la entidad o área usuaria señalar para cada ítem ¿cuáles serán las características técnicas que los postores debemos acreditar?

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** i      **Página:** 20

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

Numeral 7.2 y 7.3 de la Directiva N° 001-2019OSCE/CD. Numeral 47.3 del artículo 47 del Reglamento.

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el literal:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

En el Anexo A, se encuentra la Ficha Técnica de cada ítem, la Ficha Técnica en su contenido se encuentra el numeral 2.1 en donde se detallan las Características Específicas del Bien.

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	II	i	20
------------	----	---	----

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

Numeral 7.2 y 7.3 de la Directiva N° 001-2019OSCE/CD. Numeral 47.3 del artículo 47 del Reglamento.

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

características específicas solicitadas en la presente Ficha Técnica indicadas en el numeral 2.1., se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características".

Por lo tanto, las características técnicas se encuentran señaladas en la Ficha Técnica por cada ítem en el numeral 2.1 por ello no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20508599910	Fecha de envío :	10/08/2023
Nombre o Razón social :	KARIFRAN SAC	Hora de envío :	12:04:16

**Consulta:** Nro. 11

**Consulta/Observación:**

En las presentes bases en el Literal i)

Se solicita en el ultimo párrafo en el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la ficha técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Solicitamos confirmar a que tipos de documentos se refieren con la acreditación, ¿CATALOGOS, FOLLETOS, MANUALES, INSTRUCCIONES DE USO, CARTA DEL FABRICANTE? considerando que, los certificados de análisis no están elaborados a la medida de cada especificación técnica que, convoque cada entidad, siendo la misma a discrecionalidad en base a los estudios realizados al producto, en ese sentido confirmar que documentos serán acreditables como: catálogos, folletos, carta de fabricante, instrucciones de uso.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** II    **Literal:** j    **Página:** 20

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

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el literal i) del subnumeral 2.2.1.1 establecido en el Capítulo II del procedimiento de selección de las bases señala:

i) (¿) En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características. (...)

De lo mencionado, se aclara que el "documento técnico" (independientemente a su nomenclatura), debe ser emitido o avalado por el fabricante. La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

Se da por absuelta la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20508599910	Fecha de envío :	10/08/2023
Nombre o Razón social :	KARIFRAN SAC	Hora de envío :	12:10:21

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En las bases se solicitan (anexo a), una serie de especificaciones técnicas solicitamos confirmar solamente para el ítem 23, 24 y 25.

Que características debemos sustentar:  
Material, peso, olor, dimensiones, acabado, condición biológica, biocompatibilidad, es correcto

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: .

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que para el ítem 23 "GASA ESTÉRIL 10 cm x 10 cm" , ítem 24 "GASA ESTÉRIL 5 cm x 5 cm" y ítem 25 "GASA ESTÉRIL 7,5 cm x 7,5 cm", que en el subnumeral 3.1 especificaciones técnicas del capítulo III del requerimiento de las bases estándar, subnumeral 3.1.5 (pág.29), señala que el postor debe presentar "Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente al ítem ofertado", sustentando las características solicitadas en el subnumeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
Asimismo indica que en el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

En referencia al anexo A de las bases estándar indicar que va en referencia a las especificaciones técnicas contenidas en la ficha técnica del producto.

Por lo que se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el caso que el certificado de análisis no sustente el cumplimiento de las especificaciones técnicas del numeral 2.1 de las fichas técnicas, es posible hacerlo con documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante.  
¿Puede acreditarse todas las especificaciones técnicas del numeral 2.1. de las fichas técnicas mediante la presentación de folletería o carta del fabricante?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: j Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de acuerdo al literal i) señala:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha Técnica indicadas en el numeral 2.1., se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características por quien liberó el producto (el fabricante) y que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

En tal sentido, se da por absuelta su consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

**Consulta:** Nro. 14

**Consulta/Observación:**

¿Cuáles son las condiciones objetivas para considerar que un documento técnico es emitido por el fabricante?

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1. **Literal:** j **Página:** 20

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

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

Al respecto, de acuerdo al literal i) señala:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha Técnica indicadas en el numeral 2.1., se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características por quien liberó el producto (el fabricante) y que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

En tal sentido, se da por absuelta su consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

¿Cuáles son las condiciones objetivas para considerar que un documento técnico se encuentra avalado por el fabricante?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: i Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de acuerdo al literal i) señala:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

En el caso que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente Ficha Técnica indicadas en el numeral 2.1., se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características".

La primera consideración es aquel documento que declare el cumplimiento de algunas(s) características técnicas de los bienes convocados que no están en el Certificado de Análisis, otra consideración es aquel documento técnico que contenga la información que certifica el cumplimiento de dichas características por quien liberó el producto (el fabricante) y que no estén detalladas en el Certificado de análisis.

En tal sentido, se da por absuelta su consulta

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

**Consulta:** Nro. 16

**Consulta/Observación:**

Dentro del numeral 2.1 de las fichas técnicas se incluye el esquema del producto (gráfico) ¿podría confirmar que no es necesario acreditar el esquema del producto mediante el certificado de análisis ni ningún otro documento?

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1.      **Literal:** j      **Página:** 20

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

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

Al respecto, señalar que las fichas técnicas de los dispositivos médicos del presente proceso de selección "Licitación Pública N° 019-2023-CENARES/MINSA", en el numeral 2.1 Del Bien, se evidencia un esquema, el cual es de carácter referencial, no siendo necesario sustentar el mismo con algún documento.

Por lo expuesto, se aclara la consulta formulada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Dentro del numeral 2.1 de algunas fichas técnicas se incluye el plazo de vigencia del producto ¿podría confirmar que no es necesario acreditar el plazo de vigencia del producto mediante el certificado de análisis ni ningún otro documento? (más aún cuando el plazo de vigencia se computará desde la entrega)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: j Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, señalar que el dispositivo medico ofertado deberá cumplir con lo señalado en las Bases, en el mismo detalla lo requerido y como este debe ser sustentado, no obstante, precisar que el literal i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, dice a letra: "en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A). Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, o fecha de liberación del producto o fecha de aprobación del producto, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite(...)".

Por otro lado, la vigencia mínima del dispositivo médico al momento de la entrega al almacén, señalada en las Fichas Técnicas, al no ser una característica técnica no debe ser sustentada mediante el certificado de análisis, no obstante, ésta debe ser declarada en otro documento de las Bases como el Anexo 11 DECLARACIÓN JURADA DE INFORMACIÓN DEL PRODUCTO OFERTADO, donde indica una columna con la " vigencia mínima del producto", la cual debe estar acorde con la vigencia señalada en su correspondiente Ficha Técnica.

Por lo expuesto, se aclara la consulta formulada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

**Consulta:** Nro. 18

**Consulta/Observación:**

¿El Anexo 8 debe formar parte de la oferta?

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 4.5      **Literal:** -      **Página:** 35

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

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

Cabe señalar que el Anexo N° 8, no se encuentra en el subnumeral 2.2.1 Documento de presentación obligatoria, 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, establecido en el Capítulo II del procedimiento de selección de las Bases integradas.

La presentación del Anexo N° 8 se encuentra consignado en las especificaciones Técnicas que forma parte integral de las bases, el Anexo N° 8 se hará efectiva su presentación durante la entrega de los Dispositivos médicos el cual tendrá que cumplir con las condiciones de canje y/o reposición en el tiempo establecido.

Se da por absuelta la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	14:14:24

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las páginas 3 y 5 del archivo digital que contiene las fichas técnicas se incluyen las de las agujas para extracción de sangre al vacío.

Ahora bien, en el numeral 1 de aquellas fichas técnicas, ¿CARACTERÍSTICAS GENERALES DEL BIEN¿, específicamente en el apartado ¿Descripción general¿, se indica lo siguiente: ¿[...] que contiene una cantidad de vacío medido previamente [...]¿.

Sin embargo, el ¿vacío medido previamente¿ no es una especificación de la aguja, es una especificación del ¿tubo para extracción al vacío¿.

En efecto, es técnicamente imposible que una aguja presente un ¿vacío¿. Téngase en cuenta que el ¿vacío¿ del tubo es el que permite hacer la extracción de sangre, la aguja no tiene esa función, y debe ser medido previamente porque ese ¿vacío¿ está vinculado directamente con la capacidad del tubo.

En ese sentido, ¿podría confirmar que el ¿vacío medido previamente¿ es una característica de los tubos para extracción al vacío y no de las agujas comprendidas en los ítems 2 y 3?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta presentada en relación los ítem N° 2 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1 1/2 in y el ítem N° 3 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 in, acerca de la Descripción general descrita en las Fichas Técnicas, cabe mencionar que dicha descripción se encuentra basada de acuerdo al Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con Resolución Ministerial N° 670-2019/MINSA, que presenta un listado de dispositivos médicos, encontrándose en el numeral 11 la Aguja para extracción de sangre al vacío, cuya descripción general señala "Dispositivo estéril que contiene una cantidad de vacío medido previamente. Que está destinado para la toma de muestra de sangre, es de un solo uso y de diferentes calibres", por lo que al ser una información general del dispositivo médico no restringe la aceptación de otras descripciones del dispositivo que se requiere en la ficha técnica.

Por lo antes expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 20**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, sobre el sistema de contratación, manifiestan: El presente procedimiento se rige por el sistema SUMA ALZADA, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.

En función de lo anterior, queda claramente establecido que la oferta de los postores es por la totalidad de los bienes requeridos; es decir, que la expectativa por la cual se ofertará, será considerando que cada entidad requerirá la cantidad total de los bienes.

La única excepción vendría dada por lo regulado en el artículo 157° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: ¿Adicionales y reducciones¿.

En función de lo anterior, las entidades estarán obligadas adquirir la totalidad de los bienes adjudicados, en el plazo programado; caso contrario, también de conformidad con la normativa de contrataciones, el contratista podrá resolver las relaciones contractuales, y solicitar el resarcimiento por los daños que pueda haber sufrido (por ejemplo, daño emergente y lucro cesante).

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que, las entidades están en la obligación de ejecutar la totalidad de cada contrato, dentro del plazo de vigencia de los mismos; caso contrario, los contratos podrán ser resueltos por los contratistas, y la entidad deberá pagar el resarcimiento por los daños que pueda haber sufrido.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: cap I Literal: 1.5 Página: 15**

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

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

Al respecto, conforme el artículo 35 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado contempla alguno de los sistemas de contratación, el mismo que, de acuerdo al expediente de contratación se ha establecido el sistema de contratación SUMA ALZADA, en virtud de ello el postor formula su oferta por un monto fijo integral y por un determinado plazo de ejecución para cumplir con el requerimiento. Asimismo, es necesario indicar que en diversas opiniones y pronunciamientos del osce (Opinión N° 067-2017/DTN, Pronunciamiento N° 326-2021/OSCE-DGR) señala lo siguiente: "cuando el sistema de contratación es suma alzada, la Entidad se obliga a pagar al contratista el monto total ofertado, y el contratista se obliga a realizar la prestación por el total de los bienes para cumplir lo contratado. No obstante, excepcionalmente, la Entidad requiera la modificación de precio y/o cantidad de prestaciones, como consecuencia de la ejecución de prestaciones adicionales o reducciones", por lo expuesto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 21**  
**Consulta/Observación:**

Las Bases, en la parte relativa a ¿Plazo de entrega¿, establecen que, para la primera entrega, la misma deberá ser realizada ¿hasta los 60 días calendarios contados a partir del día siguiente de firmado el contrato¿.

Consideramos que el plazo otorgado es insuficiente, y el mismo genera direccionamiento a favor de alguna empresa. Para que un contratista no asuma riesgos temerarios, sólo pueden considerar que el contrato será ejecutado cuando la Buena Pro obtenida este consentida. Lo contrario implicaría adquirir bienes sin siquiera saber si podrán entregar los mismos a la entidad. Además, estos bienes deben de tener un rotulado especial para la entidad contratante, y también contar con un control de calidad al producto por un laboratorio de la Red del INS.

Por el tipo de bien y por los volúmenes involucrados en esta convocatoria, el proceso de fabricación tendría un estimado de demora de un promedio de 20 días, posteriormente, el tránsito e ingreso (desaduanaje) al país, da otros 30 días, teniendo un mínimo de 45 a 60 días adicionales, para que el INS pueda realizar el control de calidad (siendo optimistas). Es decir, actuando de manera eficiente y rápida, el tiempo mínimo para poder entregar los bienes, debería ser de al menos 90 días calendario. En esta coyuntura, donde las rutas comerciales internacionales, poseen una variación recurrente, que no garantiza el cumplimiento de los plazos, esos 90 días mínimos pueden resultar siendo escasos.

Si una empresa oferta un plazo inferior a los 90 días calendario, representa que tiene certeza de obtener la Buena Pro, o en todo caso, se trata de una empresa temeraria, que no toma decisiones en función de variables confiables y adecuadas, convirtiéndose en un problema potencial en etapa contractual.

Por lo expuesto, queda demostrado que debe establecerse, que el plazo máximo para la primera entrega, sea de al menos 90 días calendario como mínimo. Es importante comprender que el postor puede esforzarse, y presionar al fabricante, pero no puede influir en los tiempos de atención del INS (debido a la alta demanda de sus servicios para otros análisis).

Pedimos que se reformule en dicho extremo dicho plazo de entrega, o caso contrario se exima del control de calidad en la primera entrega, tal como se hace en las indagaciones internacionales.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que el plazo máximo para la primera entrega, será de 90 a 120 días calendario.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: cap I      Literal: 4.3.2.2      Página: 31**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, de acuerdo al subnumeral 4.3.2.2 del numeral 4.3.2 de las Especificaciones Técnicas, la primera entrega (1ra entrega) se efectuara hasta los sesenta (60) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

El plazo establecido para la primera entrega responde a la necesidad de la Entidad, a fin de cumplir con las metas y objetivos planteados, lo cual está dirigido a la necesidad de la población que acude a los establecimientos de salud a nivel nacional.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad de proveedores que cumplirían con el plazo de entrega en cuestión, los cuales han manifestado que se encuentran en la posibilidad de cumplir con dicha entrega en el plazo establecido.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	cap I	4.3.2.2	31
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

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

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 22**

**Consulta/Observación:**

Las Bases Administrativas, no han detallado, la forma en la cual serán notificadas las órdenes de compra, y demás actuaciones de la etapa contractual.

Sobre el particular, el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, establece que, las actuaciones de la entidad podrían ser notificadas conforme a varias modalidades, siendo las más usadas por EsSalud: i) notificación personal; ii) notificación por medio de correo electrónico.

Por otro lado, el artículo 16° del mismo cuerpo legal establece que: ¿El acto administrativo es eficaz a partir de que la notificación legalmente realizada produce sus efectos, conforme a lo dispuesto en el presente capítulo¿.

Es decir, para que la notificación se considere válida, se debe de cumplir con las exigencias contenidas en el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General.

En el caso de la notificación personal: ¿(¿) se hará en el domicilio que conste en el expediente, o en el último domicilio que la persona a quien deba notificar haya señalado ante el órgano administrativo en otro procedimiento análogo en la propia entidad dentro del último año¿; y en el caso se la notificación mediante correo electrónico: ¿La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico señalada por el administrado se entiende válidamente efectuada cuando la entidad reciba la respuesta de recepción de la dirección electrónica señalada por el administrado o esta sea generada en forma automática por una plataforma tecnológica o sistema informático que garantice que la notificación ha sido efectuada. (¿) En caso de no recibirse respuesta automática de recepción en un plazo máximo de dos (2) días hábiles contados desde el día siguiente de efectuado el acto de notificación vía correo electrónico, se procede a notificar por cédula (¿)¿.

Es importante señalar que, también conforme lo establece el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, y en función del Principio de Legalidad, la entidad no puede dejar de aplicar lo dispuesto en el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General: Principio de legalidad.- Las autoridades administrativas deben actuar con respeto a la Constitución, la ley y al derecho, dentro de las facultades que le estén atribuidas y de acuerdo con los fines para los que les fueron conferidas.

La entidad no puede, ni debe, trasladar el riesgo de sus notificaciones al contratista, puesto que este no conoce los sistemas de la entidad, sus proveedores de Internet, navegadores, programas, etc.

Conforme a lo que sucede con las notificaciones físicas, la entidad necesita contar con un acuse de recibo, que le permita conocer que su comunicación fue efectivamente realizada. Son numerosos los casos de correos electrónicos que no llegan a sus destinatarios por problemas de Internet, firewalls, navegadores, etc, y sería contrario al Principio de Equidad, que la entidad pretenda que los contratistas asuman el riesgo de comunicaciones que no son emitidas ni remitidas por los contratistas.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad, se establezca claramente que, las notificaciones de la entidad deberán ser realizadas de conformidad con el Capítulo III Eficacia de los actos administrativos (artículo 16° y siguientes) del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Literal: 4.3.2**

**Página: 32**

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

Al respecto se aclara que ,en el caso de la notificación personal:

Se hará en el domicilio que conste en el expediente, o en el último domicilio legal que el contratista notifique físicamente a la Entidad con la cual suscribe el Contrato.



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	CAP III	4.3.2	32
------------	---------	-------	----

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

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

La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico:

Se efectuará al correo señalado por el contratista, se entiende válidamente efectuada cuando la entidad reciba la respuesta de recepción de la dirección electrónica señalada o esta sea generada en forma automática por una plataforma tecnológica o sistema informático que garantice que la notificación ha sido efectuada.

El plazo máximo para dar respuesta a la notificación electrónica es de dos (02) días hábiles, contabilizado desde el día siguiente de efectuado el acto de notificación vía correo electrónico, en caso de no recibir la respuesta en el plazo máximo establecido, se considera válidamente efectuada la notificación del correo electrónico.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 23**  
**Consulta/Observación:**

Las Bases respecto del cronograma y plazo de entrega señalan lo siguiente: Las órdenes de compra de las entregas sucesivas deben ser notificadas durante los primeros 15 días calendarios del mes que corresponde la entrega.

Sin embargo, las Bases no han establecido los días de funcionamiento del almacén, ni el horario en que el proveedor podrá hacer entrega de los bienes de acuerdo al cronograma de entrega.

Por otro lado, nuestra amplia experiencia en el suministro de dispositivos médicos a entidades públicas del sector salud nos ha demostrado que no es poco frecuente que el plazo máximo de entrega de una orden de compra coincida con: i) Un día no laborable en el almacén de la Entidad (incluye sábado y/o domingo y/o cualquier otro día de acuerdo a la realidad de la Entidad); ii) Un día feriado o declarado día no laborable para el sector público.

Es evidente que, en los casos mencionados, el proveedor se vería imposibilitado de realizar la entrega en el plazo máximo establecido en el contrato, lo cual perjudica su derecho a entregar los bienes en el plazo contratado y sería pasible de la imposición de una penalidad en caso entregue los bienes con fecha posterior al plazo máximo contratado (a pesar que materialmente no le era posible realizar la entrega en el plazo máximo).

Resulta entonces razonable que las Bases establezcan que, si el último día de entrega es un día no laborable para el almacén de la entidad o feriado o día declarado no laborable para el sector público, el plazo máximo de entrega será el día hábil siguiente sin que ello produzca la aplicación de penalidades al contratista.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases, a fin de que se establezca en las Bases que, si el último día de entrega es un día no laborable para el almacén de la entidad, o feriado, o día declarado no laborable para el sector público, o día no laborable para la entidad, el plazo máximo de entrega será el día hábil siguiente sin que ello produzca la aplicación de penalidades al contratista.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 4.3.3      Página: 31**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo a lo establecido en el subnumeral 4.3.2.7 del numeral 4.3 de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III Requerimiento de la sección específica de las bases:

4.3.2.7 Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega

De acuerdo a lo establecido en el artículo 183 del Código Civil, el plazo se computa de acuerdo al calendario gregoriano, teniendo como regla, entre otros, que: "el plazo cuyo ultimo día sea inhábil, vence el primer día hábil siguiente". En ese sentido, en el supuesto que el último día que tenga el contratista para el cumplimiento de sus obligaciones sea un día inhábil, este vencerá el primer día hábil siguiente.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 24**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento literalmente exigen: ¿Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario o por el fabricante cuando el ítem ofertado no esté sujeto a otorgamiento de Registro Sanitario por la ANM¿.

La normativa sanitaria, a través del D.S. N° 016-2011-SA, en la parte relativa al Glosario de Términos y Definiciones, define los elementos de validez que debe poseer un certificado de análisis: ¿Certificado de análisis: Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y, para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita (¿)¿.

Un certificado de análisis debería ser conforme a las metodologías declaradas; es decir, que las metodologías utilizadas deben ser aquellas vigentes al momento de fabricación del dispositivo médico.

Las normas internacionales (ISO, farmacopeas, ASTM, etc) y las técnicas propias del fabricante, tienen periodos de vigencia. Por su particular naturaleza de ¿normas¿, tienen una fecha desde la cual entran en vigencia, y una fecha en la cual pierden vigencia (por ejemplo, con derogaciones, expresas o tácitas).

Cuando el fabricante realiza el proceso de fabricación, y el posterior análisis para garantizar la calidad de los dispositivos médicos, utiliza estas ¿normas¿. Evidentemente, debería haberse acogido, y utilizado, aquellas normas que estaban vigentes al momento de fabricación del dispositivo médico.

En otras palabras, no puede ser considerado como válido, un certificado de análisis que se acoge a normas que no estaban vigentes al momento de fabricación. La explicación es sencilla, y consiste en que el fabricante no se puede utilizar un estándar que no existía (porque no entraba en vigencia, o porque había sido derogado) al momento de fabricar los bienes.

Otro aspecto a considerar es que, cuando se solicita el Registro Sanitario para un dispositivo médico, se presenta un certificado de análisis de un lote en particular. Las normas que figuran en este certificado de análisis, deberían ser aquellas vigentes al momento es que se fabricaron estos bienes (por ejemplo, la USP 42). Sin embargo, ello en forma alguna avala que todos los certificados de análisis posteriores deban usar tal norma (ya no vigente), sino que deberán consignar (y haber usado) la norma vigente al momento de fabricación de los dispositivos médicos.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad, se establezca que el Certificado de Análisis deberá acogerse a metodologías, farmacopeas, normas específicas de calidad de reconocimiento internacional, que sean vigentes a la fecha de fabricación del dispositivo médico.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: j Página: 20

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**3.1. Documentación de presentación obligatoria**

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

i

20

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

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

(...)

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo 12).

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, o fecha de liberación del producto o fecha de aprobación del producto, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentran autorizadas por DIGEMID para la autorización del registro sanitario.

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

En ese sentido, el Certificado de análisis u otro documento correspondiente será validado de acuerdo a la normativa sanitaria vigente según lo prescrito en el Artículo 132° del D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Por lo tanto, su observación no se acoge.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 25**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

Al respecto, señalamos que existen países en los que no se emiten Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura, razón por la cual DIGEMID acepta la presentación de documentos técnicos que cumplen la misma función, porque poseen el mismo valor y eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura.

La normativa legal en materia sanitaria (124°, 125°, 126° y 127° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA) ya determinó los documentos que pueden considerarse alternativos al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

Basta revisar detenidamente los artículo mencionados para verificar que la NORMATIVA SANITARIA NACIONAL ACTUALMENTE VIGENTE (Decreto Supremo 016-2011-SA - Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios) señala expresamente que el CERTIFICADO CE, el CERTIFICADO ISO 13485 y FDA SON DOCUMENTOS QUE ACREDITAN LA GESTIÓN DE CALIDAD DE LOS PROCESOS DE FABRICACIÓN SON EQUIVALENTES A UN CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM). Esta disposición es aplicable tanto para los productos de Clase I, Clase II, Clase III y Clase IV, tal como se puede ver en la referida Norma.

Asimismo, también se puede ver que ESTA NORMATIVA DE DIGEMID NO CONTEMPLA LA PRESENTACIÓN DE ¿CERTIFICADOS DE LIBRE VENTA¿ COMO EQUIVALENTES AL CERTIFICADO BPM, POR LO QUE LAS BASES DEBEN ACLARAR QUE NO SE ACEPTARÁ EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿.

En efecto, desde la publicación del Decreto Supremo N° 016-2011-SA (norma vigente), publicada el 27 DE JULIO DE 2011, no ha habido documento oficial de DIGEMID que considere al EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿ como alternativo al Certificado BPM.

Por tanto, siendo DIGEMID la máxima autoridad sanitaria del país es la única institución que podría señalar OFICIALMENTE qué documentos son los que acrediten el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, para ser consideradas como alternativa al Certificado BPM. Sin embargo, DIGEMID no se ha pronunciado al respecto y MUCHO MENOS HA CONSIDERADO AL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA¿ (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN) COMO EQUIVALENTE AL CERTIFICADO BPM.

Se debe tomar en cuenta que:

EN NIGUNA NORMATIVA SANITARIA VIGENTE SE PERMITE QUE LOS POSTORES PUEDAN PRESENTAR EL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA O EL CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN, COMO ALTERNATIVO AL BPM, NI TAMPOCO SE HACE MENCIÓN A QUE DEBEN INDICAR QUE CUMPLEN CON LAS BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA BPM

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que los postores, en defecto del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, sólo podrán presentar el CERTIFICADO CE, CERTIFICADO ISO 13485 O FDA, Y NO SE ACEPTARÁ LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN), salvo que el mismo expresamente señale que certifica las BPM

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: e Página: 20  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Cabe señalar que de acuerdo a lo establecido en el literal e) del subnumeral 2.2.1..1. de Documentos para la admisión de la oferta, del numeral 2.2. de Contenido de las Ofertas, establecidos en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, se requiere como documento para la admisión de la oferta, la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del fabricante\* debe comprender al dispositivo medico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes.

\* A efectos de nuestra regulación nacional y conforme a la clasificación de Establecimientos Farmacéuticos, un fabricante nacional necesariamente será Laboratorio.

Para fabricante nacional: Deberá ser emitido por la ANM.

Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.

Además, en el subnumeral 3.1.1. del numeral 3.1 de Documentos de presentación obligatoria del capítulo III Requerimiento, se establece la presentación de dicho documento (certificado BPM) como documento de presentación obligatoria.

De acuerdo, a lo indicado en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatoria D.S. 016-2017-SA numeral 3 de los artículos 124, 125,126 y 127, se establece que; para la obtención del registro sanitario los establecimientos farmacéuticos deben presentar: Certificado de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o documento que acredite el cumplimiento de las Normas de calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA,u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. (..)

En ese contexto, lo establecido en el subnumeral 5.1.5. del numeral 5.1 de Documentos para la admisión de la oferta, establecidos en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, esta de acuerdo a lo indicado en el requisito 3 de de los artículos 124, 125,126 y 127 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias; debiendo tener en cuenta que las bases no exigen el certificado de libre venta o certificado de libre comercialización para acreditar lo solicitado.

Por lo expuesto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 26**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

Lamentablemente, las Bases no regulan en detalle las exigencias relativas a las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). La finalidad del Certificado de BPM es acreditar que las plantas donde se producen los bienes, han sido certificadas, y se ha determinado que precisamente cumplen con producir los bienes con Buenas Prácticas de Manufactura.

Frente a la globalización de la producción, muchas marcas localizadas en algún país, encargan la fabricación de sus bienes en otros países (donde normalmente los costos de producción son menores). Dicha actividad es válida y no pretendemos cuestionarla; sin embargo, frente a este contexto globalizado, lo relevante es determinar si la planta que fabricó los bienes ha sido efectivamente certificada en BPM.

Por ejemplo, imaginemos una marca alemana, y que la misma obtiene su certificación en BPM, para todas sus plantas en Alemania. Esta empresa contrata a una empresa asiática, para que produzca alguno de sus bienes, o que esté a cargo de una parte del proceso de manufactura. En tal escenario, resulta claro que la certificación en BPM de esta empresa alemana no incluiría a los bienes producidos en Asia, puesto que su certificación en BPM sólo fue realizada en sus plantas en Alemania.

De conformidad con el Principio de Transparencia, resulta fundamental que se deje claramente establecido que la certificación en BPM debe abarcar la planta en la cual fueron fabricados los bienes ofertados; de otra manera no tendría sentido exigir el Certificado de BPM. En sentido semejante, cuando la fabricación de un dispositivo médico es por etapas, se debería contar con el CBPM de todas las plantas que participaron en la manufactura del bien.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que cuando se trata de fabricaciones por encargo, o fabricaciones por etapas, adicionalmente al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) emitido a favor del Fabricante Legal, se deberá presentar el CBPM de la planta en las cuales fueron realmente fabricados los bienes (Fabricante Real), o que participaron en la fabricación del bien (fabricación por etapas).

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Específico    **Numeral:** CAP II    **Literal:** e    **Página:** 20  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, de acuerdo a lo establecido, en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias, señala en,

- Artículo 22° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por encargo; y
- Artículo 23° Requisitos en caso de fabricación de productos farmacéuticos o dispositivos por etapas

Ambos artículos detallan claramente los requisitos que deben cumplir los productos en los casos observados por la empresa postora.

Asimismo, en el Artículo 4° del mismo Reglamento, señala:

¿La Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID), órgano de línea del Ministerio de Salud, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), está encargado, a nivel nacional, de inscribir, reinscribir, modificar, denegar, suspender o cancelar el registro

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

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

EspecificoCAP IIe20

Análisis respecto de la consulta u observación:

sanitario de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios conforme lo establecido en la Ley y el presente Reglamento, así como de realizar el control y vigilancia sanitaria de los mismos¿.

Habiendo precisado lo anterior, no corresponde al CENARES, solicitar documentación de productos que ya han sido evaluados por la ANM y éste a otorgado su Registro Sanitario correspondiente.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 27**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

La regulación del CBPM permite que, se presenten certificados de la CEE, ISO 13485 o FDA; sin embargo, sólo exigen que el certificado este a Nombre del fabricante, y que mencione el nombre o familia del Producto.

Los certificados de ISO 13485, FDA o CE, son documentos con formatos e información muy puntual; aluden a la certificación que se ha obtenido por una empresa, respecto a una o varias plantas, las cuales están detalladas de manera específica.

En otras palabras, estas certificaciones mencionan, de manera literal, el nombre, ubicación y país de las plantas inspeccionadas por el organismo certificador para acreditar el cumplimiento de las BPM.

Ello implica que, si la planta, o plantas, donde se fabricó el producto, no figuran en el CBPM, los bienes no estarían avalados por la certificación, y en tal sentido, no podría considerarse que cumplen con las BPM

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que los CBPM presentados por el postor, deben de mencionar, necesariamente, las plantas donde fueron elaborados los bienes ofertados. De lo contrario, no se podría tener certeza de que los bienes fueron producidos cumpliendo las BPM.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: e Página: 20**

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

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

Cabe señalar que de acuerdo a lo establecido en el literal e) del subnumeral 2.2.1..1. de Documentos para la admisión de la oferta, del numeral 2.2. de Contenido de las Ofertas, establecidos en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del fabricante\*, debe comprender al dispositivo médico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia) en conformidad con lo establecido en el D.S. 016-2011 sa y modificaciones vigentes.

\* A efectos de nuestra regulación nacional y conforme a la clasificación de Establecimientos Farmacéuticos, un fabricante nacional necesariamente será Laboratorio.

Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

Por ello, el literal e) del numeral 2.2 del Capítulo II de la sección específica de las bases requiere la presentación de dicho documento (CERTIFICADO BPM) para la admisión de la oferta.

De acuerdo, a lo indicado en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatoria D.S. 016-2017-SA numeral 3 de los artículos 124, 125,126 y 127, se establece que; para la obtención del registro sanitario los establecimientos farmacéuticos deben presentar: Certificado de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o documento que acredite el cumplimiento de las Normas de calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP II	e	20
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

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

13485 vigente, FDA,u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. (..)

Asimismo, en el Artículo 4° del mismo Reglamento, señala:  
 ¿La Dirección General de Medicamentos Insumos y Drogas (DIGEMID), órgano de línea del Ministerio de Salud, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), está encargado, a nivel nacional, de inscribir, reinscribir, modificar, denegar, suspender o cancelar el registro sanitario de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios conforme lo establecido en la Ley y el presente Reglamento, así como de realizar el control y vigilancia sanitaria de los mismos¿.

Habiendo precisado lo anterior, no corresponde al CENARES, solicitar más detalles en el Certificado (CBPM) debido a que los documentos necesarios para la obtención de Registro Sanitario, ya han sido evaluados por la ANM y éste a otorgado su Registro Sanitario correspondiente.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 28**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, respecto de ¿De las condiciones de entrega¿, exigen que, en cada entrega, se proporcione una copia del Registro sanitario, Certificado BPM, Certificado BPA

Dicha exigencia resulta innecesaria y absurdamente burocrática. Si en un punto de entrega ya se realizó la entrega de tal documentación ¿Por qué habría que volver a entregar la misma en siguientes entregas?

Queda claro que, si la documentación sufre variaciones, renovaciones, cambios, sería razonable que se entregue esta ¿nueva¿ documentación. Sin embargo, es un despropósito que, si la documentación no ha tenido cambios, tenga que ser entregada una y otra vez.

Esta exigencia es contraria al Principio de Eficacia y Eficiencia, recogido en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado: Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.

Estamos frente a una exigencia formalista, que no cumple funcionalidad alguna. Reiteramos, si ya se entregó tal documentación en el punto de entrega, y la misma no ha sufrido variaciones ¿Cuál sería la finalidad de entregarla nuevamente?

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Eficacia y Eficiencia, se establezca claramente que la documentación relativa al Certificado de BPM y BPA sólo se deberán entregar una vez en cada punto de entrega, salvo que tales documentos sufran variaciones.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 7.4.1      **Literal:** h      **Página:** 36  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo al numeral 5.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1.1 En el Acto de Recepción de los bienes que formarán parte de la entrega, a fin de llevar a cabo la conformidad de recepción, el proveedor deberá entregar en el punto de destino, copia simple de los documentos siguientes:

- Orden de Compra ¿ Guía de Internamiento (copia).
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT + 02 Copias adicionales). Esta deberá consignar en forma obligatoria para cada ítem el número de lote y la cantidad entregada por lote.
- Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos, por única vez en la primera vez que se efectúe la entrega en cada Entidad o Unidad Ejecutora participantes (Anexo N° 08). Es preciso indicar que esta Carta de compromiso de canje es de aplicación para cualquiera de las entregas por cada Entidad participante.
- Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente, emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas ¿ DIGEMID como Autoridad Nacional de Medicamentos ¿ ANM del Ministerio de Salud ¿ MINSA, según legislación y normatividad vigente.
- Copia del Protocolo de Análisis emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación, según lo dispuesto en la normativa correspondiente, por cada lote entregado.
- Copia del Informe de Ensayo CONFORME, del lote muestreado, emitido por un Laboratorio de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad, que consigne las pruebas de control de calidad según corresponda

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	7.4.1	h	36
------------	-------	---	----

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

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

- a lo solicitado en el numeral 4.4.2. Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad.
- g. Copia del Acta de Muestreo emitido por el Laboratorio de la red, cuando corresponda. Anexo N° 09.
- h. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT) y Certificado de Buenas Prácticas Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.
- i. Acta de verificación Cualitativa-Cuantitativa (original + 3 copias). debidamente firmado por el Director Técnico o Asistente Técnico o Q.F. Representante de la unidad ejecutora o entidad. Anexo N° 10.

Toda documentación presentada debe ser legible.

Los Almacenes no están obligados a recibir los bienes si no han sido presentados todos los documentos que corresponde a la entrega, o si se detecta que no corresponde el producto con lo solicitado (vigencia del producto, forma de presentación, logotipo, entre otros).

Por lo antes señalado, tal como lo señalan las bases, los presentes documentos se presentaran en cada unidad ejecutora (en cada entrega) para que puedan verificar, la calidad y cantidad de los productos y así poder emitir su conformidad de lo recibido. En tal sentido la etapa de recepción en cada Unidad Ejecutora (punto de destino) es el inicio del proceso de almacenamiento, que incluye la verificación documentaria y evaluación organoléptica de las características físicas del dispositivo médico, en donde se certifica que el producto que fue materia de contrato, es el solicitado en su requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 29**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la vigencia del bien, señalan: ¿La vigencia mínima de los dispositivos médicos deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad contratante; asimismo, para el caso de suministros periódicos de un mismo lote, los bienes podrán ser aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.¿

Esta exigencia puede parecer razonable, y quizás lo sería, si no estuviésemos frente a una compra corporativa, con un gran número de entidades, las cuales tienen comportamientos y niveles de diligencia diferenciados.

Así, existen entidades que emiten las órdenes de compra en los plazos establecidos; también existen entidades que se retrasan levemente; y, finalmente, tenemos entidades que demoran plazos excesivos en emitir las órdenes de compra, e incluso aquellas que no llegan a emitirlas.

Si todas las entidades fuesen diligentes, no existiría inconveniente alguno, pues el contratista se hace con el stock para atender la entrega a todas las entidades. Adquiere los bienes para atender a todas las entidades, en simultáneo; y por ello, se asegura los bienes cumplan con la vigencia mínima exigida.

Sin embargo, cuando las entidades no giran las órdenes de compra, el stock adquirido para atenderlas, va perdiendo vigencia, y puede llegar el momento en que no posean la vigencia mínima requerida.

Así, el contratista diligente (el cual adquirió los bienes con las especificaciones requeridas, en cuanto a vigencia) se verá perjudicado por el accionar de las entidades negligentes, las cuales no cumplen con sus obligaciones contractuales. Tendrá en stock bienes que fueron adquiridos sólo para estas entidades, pero que van perdiendo vigencia por el incumplimiento de las entidades.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que, en aquellas entidades que no cumplen con los cronogramas contractuales, estarán obligadas a aceptar productos con vigencias mínimas de hasta 15 meses.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** CAP III      **Literal:** 4.2      **Página:** 30

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

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

Al respecto, en la Ficha Técnica de los dispositivos médicos indica que "La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses"(...)

Cabe precisar que para los dispositivos médicos la vigencia mínima indicada en la Ficha Técnica se encuentra en función a la vida útil del dispositivo médico que se declara ante DIGEMID al solicitar su autorización de registro sanitario, el cual según la naturaleza de los dispositivos médicos solicitados en la presente indagación de mercado es mayor a 24 meses.

Dicho periodo de vigencia (24) meses resulta necesario, toda vez que los dispositivos médicos se deberán distribuir una vez recepcionados en los almacenes especializados a todos los establecimientos de salud, a nivel nacional, regional y local, por lo que debe contar con dicha vigencia para que pueda permitir su distribución y uso. Si sucediera el caso en los aspectos relacionados a la posibilidad de atrasos en la emisión de órdenes, es preciso señalar que, la normativa de contratación Estatal ha previsto mecanismos para la solicitud de ampliación de plazo.

Asimismo, se debe tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha evidenciado la existencia de

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP III	4.2	30
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

**Análisis respecto de la consulta u observación:**  
proveedores que cumplen con la vigencia mínima de los dispositivos médicos requeridas en las Fichas Técnicas.  
En ese sentido no se acoge su sugerencia.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 30**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, sobre el Control de calidad, señalan: ¿En casos de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del producto, la entidad podrá solicitar el control posterior (a la entrega) del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad¿.

Es comprensible y adecuado que, la entidad pueda corroborar que los dispositivos médicos entregados, cumplen con las especificaciones técnicas solicitadas por las Bases.

Sin embargo, en nuestra experiencia como contratistas, hemos debido enfrentar una serie de cuestionamientos, los cuales se basaban en preferencias personales, o fidelización de una marca, y no por cuestiones objetivas (que versen sobre las especificaciones técnicas solicitadas por la entidad).

En tal sentido, lo razonable a nivel de costos de estos controles posteriores, sería que fuesen asumidos por la parte ¿perdedora¿ (en la discrepancia); es decir, que el costo de los controles posteriores, sean asumidos por el contratista, sí sólo sí, tales controles demuestran que los productos no cumplen con las especificaciones técnicas.

En caso, los controles posteriores demuestren que los bienes entregados cumplen con las especificaciones técnicas, el costo de tales controles debería ser asumidos por las entidades.

De esta manera, se estarían generando los incentivos para que, los controles posteriores sean realizados cuando efectivamente existen indicios verosímiles sobre incumplimiento de especificaciones técnicas, y no, frente a cuestionamientos arbitrarios.

Si algunos malos funcionarios de alguna entidad, pretenden complicar la ejecución del contrato a través de quejas infundadas, se verán impedidos por los costos en los cuales incurriría la entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que, en el caso de los controles posteriores, el costo de los mismos será asumidos por la parte que no tenga la razón; es decir, el contratista si se demuestra que su producto no cumple con las especificaciones técnicas, y la entidad, en caso se demuestre que el producto sí cumple con las especificaciones técnicas.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** 4.4.1    **Página:** 32

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.4.1 del numeral 4.4, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.4 Aspectos adicionales a ser considerados en el Control de Calidad

(...)

f. En caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del dispositivo médico, la entidad podrá solicitar a través de la Dirección Técnica el control posterior del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad. En caso de un resultado NO CONFORME, el contratista podrá solicitar su apelación o derecho a réplica (dirimencia) dentro de los siete primeros días hábiles posteriores a la recepción de la comunicación por parte de la Entidad, el cual indicará la información técnica sustentatoria de la misma. La respuesta del contratista no enmarcado en una solicitud de dirimencia, será interpretada como una negociación a su derecho de réplica o dirimencia.

g. El pago a los laboratorios por conceptos de control de calidad previos y posteriores será asumido por el

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP III	4.4.1	32
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

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

proveedor; asimismo, las unidades utilizadas para fines de control de calidad no forman parte del total de unidades a entregar.

Al respecto, señalar que el literal f), del subnumeral 4.4.4 de las Especificaciones Técnicas, tiene como base legal en lo dispuesto a la Ley N° 29459 Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, artículo 18° "el control de calidad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios es obligatorio, integral y permanente; y artículo 36° ¿es obligación de los profesionales de la salud, en todo el ámbito donde desarrollan su actividad profesional, reportar a los órganos desconcentrados de la Autoridad Nacional de Salud (OD), la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios (ANM), las autoridades Regionales de Salud (ARS) o las autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios de nivel regional (ARM), según corresponda las sospechas de reacciones y eventos adversos de los medicamentos, otros productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que prescriben, dispensan o administran, según lo establece el Reglamento respectivo.

Por lo tanto, los profesionales de la salud como área usuaria, cuando encuentran alguna observación en su actividad profesional que desarrollan, realizan estas observaciones (sobre la calidad del producto) adoptando las medidas sanitarias en resguardo de la salud de la población y no de forma maliciosa como se pretende entrever en las opiniones subjetivas manifestadas por el participante.

Por lo tanto la observación no se acoge.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 31**

**Consulta/Observación:**

- En caso de presentarse alguna queja u observación del parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del dispositivo médico, la entidad podrá solicitar (¿) el control posterior del lote en cuestión (¿)

En nuestra experiencia hemos presenciado que el área usuaria a través de la Entidad nos ha hecho llegar ¿quejas¿ con un alto grado de subjetividad que no están relacionadas al cumplimiento de las especificaciones técnicas ocasionando costos de control de calidad, solicitud de canjes innecesarios y gastos operativos adicionales. Mayormente este caso sucede por el desconocimiento del área usuaria sobre el uso adecuado del producto. Hemos sido sorprendidos con que el usuario de forma MALICIOSA se confabula con otras marcas del mercado para realizar quejas sin sentido alguno.

Por lo antes mencionado, se solicita que las QUEJAS que se reciban por parte de la Entidad que se consideren SUBJETIVAS, y no estén estrictamente relacionadas con el cumplimiento de las EETT de las bases, serán desestimadas y no se le realizará controles de calidad.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** CAP III      **Literal:** 4.4.1      **Página:** 32

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 4.4.1 del numeral 4.4, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.4 Aspectos adicionales a ser considerados en el Control de Calidad

(...)

f. En caso de presentarse alguna queja u observación de parte del usuario o reporte relacionado a la calidad del dispositivo médico, la entidad podrá solicitar a través de la Dirección Técnica el control posterior del lote en cuestión, a un laboratorio acreditado de la Red de Laboratorios de Control de Calidad. En caso de un resultado NO CONFORME, el contratista podrá solicitar su apelación o derecho a réplica (dirimencia) dentro de los siete primeros días hábiles posteriores a la recepción de la comunicación por parte de la Entidad, el cual indicará la información técnica sustentatoria de la misma. La respuesta del contratista no enmarcado en una solicitud de dirimencia, será interpretada como una negación a su derecho de réplica o dirimencia.

g. El pago a los laboratorios por conceptos de control de calidad previos y posteriores será asumido por el proveedor; asimismo, las unidades utilizadas para fines de control de calidad no forman parte del total de unidades a entregar.

Al respecto, señalar que el literal f), del subnumeral 4.4.4 de las Especificaciones Técnicas, tiene como base legal en lo dispuesto a la Ley N° 29459 Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, artículo 18° "el control de calidad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios es obligatorio, integral y permanente¿ y artículo 36° ¿es obligación de los profesionales de la salud, en todo el ámbito donde desarrollan su actividad profesional, reportar a los órganos desconcentrados de la Autoridad Nacional de Salud (OD), la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos Sanitarios (ANM), las autoridades Regionales de Salud (ARS) o las autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios de nivel regional (ARM), según corresponda las sospechas de reacciones y eventos adversos de los medicamentos, otros productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que prescriben, dispensan o administran, según lo establece el Reglamento respectivo.

Por lo tanto, los profesionales de la salud como área usuaria, cuando encuentran alguna observación en su actividad profesional que desarrollan, realizan estas observaciones (sobre la calidad del producto) adoptando las medidas sanitarias en resguardo de la salud de la población y no de forma maliciosa como se pretende entrever en las opiniones subjetivas manifestadas por el participante.

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP III	4.4.1	32
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Por lo tanto la observación no se acoge.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 32**

**Consulta/Observación:**

- Los dispositivos médicos a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo o posterior a su entrega en el lugar de destino final (¿)

Esta exigencia puede parecer razonable, y quizás lo sería, si no estuviésemos frente a una compra corporativa, con un gran número de entidades, las cuales tienen diferentes lugares de entrega.

El solicitar un control de calidad en la primera entrega ya condiciona a que el contratista incurra en penalidades porque los laboratorios del Minsa se demoran en un aproximado de 30 días entre responder la cotización y realizar las pruebas de análisis que se solicita en las bases es por la alta demanda y el desabastecimiento que tienen estos laboratorios mayormente.

Recordemos que no somos los únicos proveedores que solicitan el servicio de estos laboratorios y además, la Entidad nos da 60 días calendarios para la primera entrega. Si se sabe que estos laboratorios se demoran un promedio de 30 días, solo nos quedaría 30 días más para realizar la importación y las demás gestiones operativas, esto incluye los rotulados y distribución a los diferentes puntos de entrega a nivel nacional.

Además, se observa que en el Anexo 05 en el ITEM N°08,09,39,41 tiene un solo control de calidad en todo el tiempo de la cadena de suministro a diferencia del ITEM de otros items que tiene cuatro controles. No queda claro a qué debe esa diferencia, a nuestro entender, esto no tendría coherencia y más bien se presta para suposiciones de alguna preferencia por algún proveedor que ya cuente con los bienes y no tengan problemas de importación.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que el PRIMER CONTROL sea OPCIONAL o en su defecto a partir de la segunda entrega y se reduzca los controles de calidad.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 4.4.1 Página: 32**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Cabe señalar, de acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.4.1 Control de Calidad establecido en el Capítulo III Requerimiento de las bases integradas, señala:

**4.4.1 Control de Calidad**

Los dispositivos médicos a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo o posterior a su entrega en el lugar de destino final y se realizará en cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país.

Los controles de calidad se realizarán de acuerdo a la legislación y normatividad vigente y lo establecido por el Centro Nacional de Control de Calidad-CNCC del Instituto Nacional de Control de Calidad ¿ CNCC del Instituto Nacional de Salud-INS del Ministerio de Salud, que aprueba el Listado General de las Pruebas Críticas y Cantidades de Muestras para el Control de Calidad, como autoridad de los Laboratorios autorizados pertenecientes a la Red Nacional de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad.

Por lo expuesto, deberá regirse a lo establecido en la RD N° 302-2023-CENARES-MINSA, que Aprueba la "Directiva Administrativa N° 002-CENARES/DT-2023 "Directiva Administrativa que Establece los Lineamientos para el control de calidad de los recursos estratégicos en salud". En ese sentido, la Entidad tiene la obligación de solicitar dichos controles de calidad, según los procedimientos aprobados, además la cantidad de muestras para análisis de control de calidad será de acuerdo a lo establecido en la Tabla de requerimiento para tamaño de muestras (R.D. N° 001-2020-CNCC/INS).

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

4.4.1

32

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

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

En ese sentido, la cantidad a entregar en el Primer Mes es considerable para todas las Entidades y Unidades Ejecutoras participantes, por lo tanto, se precisa que resulta relevante y prioritario, que se efectúen las pruebas antes indicadas para verificar la calidad del producto, en atención de las necesidades de brindar las prestaciones de salud, en resguardo de la salud de la población.

Por lo tanto la observación no se acoge.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 33**

**Consulta/Observación:**

En el Anexo N° 11, ¿Declaración Jurada de Información del Producto¿, establece que se debe de señalar la ¿unidad mínima de despacho¿.

Lógicamente, siendo que esta es una de las condiciones que ofertan los postores (de conformidad con el Registro Sanitario), la entidad está obligada a respetar la unidad mínima de despacho.

Por ejemplo, en un producto ¿hojas de bisturí¿, la unidad mínima de despacho es ¿Caja x 10 hojas de Bisturí¿; ello implica que la entidad sólo podría emitir sus órdenes de compra en múltiplos de 10; no siendo posible que por ejemplo pida 09 hojas de bisturí, 12 hojas de bisturí, etc.

Sin embargo, en nuestra experiencia como contratistas, no han sido pocas las ocasiones en las cuales nos hemos visto forzados a devolver las órdenes de compra por precisamente no respetar las ¿unidades mínimas de despacho¿. El problema es que, a pesar que el inconveniente se genera como consecuencia directa del comportamiento de la entidad, son los contratistas quienes deben realizar una serie de procedimientos internos para dar solución a estos impases.

Así, nos vemos forzados a devolver las órdenes de compra, y posteriormente, cuando se notifican las órdenes de compras con las cantidades adecuadas, nos vemos forzados a solicitar ampliaciones de plazo, pues en estas nuevas órdenes de compra (u órdenes de compra corregidas) se mantienen los plazos de las órdenes de compra originales. Es decir, corrigen la unidad mínima de despacho, pero mantienen el plazo de entrega, a pesar que están notificando adecuadamente, con posterioridad a la fecha original.

No resulta conforme a Derecho que, si un inconveniente de esta naturaleza se genera como consecuencia de que la entidad no respeta las unidades mínimas de despacho (errores de la entidad), sean los contratistas quienes deban darle solución a estos eventos. Por principios básicos de razonabilidad, equidad y predictibilidad, lo apropiado sería que, cuando se devuelvan las órdenes de compra en razón de poseer cantidad que no respetan las ¿unidades mínimas de despacho¿, la entidad emita las nuevas órdenes de compra ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales; de esta manera se evitaría que los contratistas deban solicitar un trámite de ampliaciones de plazo (que tiene plazos perentorios de solicitud) en razón de retrasos generados por la propia entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, y el Principio de Equidad, se establezca que cuando la entidad emita órdenes de compra que no respeten las unidades mínimas de despacho (señaladas por el contratista y conformes con su Registro Sanitario), y las mismas les sean devueltas por los contratistas, emitirán nuevas órdenes de compra cumpliendo con las ¿unidades mínimas de despacho¿, y ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales, en forma proporcional a la demora.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** Anexo N°11      **Literal:** Anexo N°11      **Página:** 66  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, en el Anexo N° 11 ¿Declaración jurada de Información del Producto Ofertado¿, establece a la Unidad mínima de despacho como la unidad mínima a despachar de acuerdo a la presentación del bien ofertado. Además se debe precisar que, el postor que se adjudique la buena pro, la Entidad emitirá las órdenes de compra según la forma de presentación, sin perjuicio que el proveedor adjudicado al finalizar el contrato, cumpla con la entrega de la totalidad de los bienes.

Finalmente, en el caso que existieran retrasos no imputables al contratista, la norma de contrataciones prevé

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

Anexo N°11

Anexo N°11

66

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

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

mecanismos para la solicitud de ampliación de plazo.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 34**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la forma de pago, manifiestan:

Las entidades realizarán el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista de pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

Siendo que CENARES formará parte de la conformidad y del pago, no debería limitar sus actividades a revisión de documentos, sino a asegurar el cumplimiento de la normativa de contrataciones y tributaria.

En función de ello, CENARES debería prohibir e imposibilitar las solicitudes de re-facturación, y de nuevas guías de remisión.

Es frecuente que las entidades, por cambios de ejercicio presupuestal, o procedimientos internos, soliciten a los contratistas la emisión de nuevas facturas, o nuevas guías de remisión.

Por ejemplo, algunas entidades, manifiestan que existe un procedimiento del MEF, por el cual deben de pagar las facturas en el mismo mes de su emisión. Con entregas a fines de mes, y con un nuevo procedimiento donde toda la documentación pasará por CENARES, no sería inesperado que transcurra un mes, y que las entidades nos soliciten anular la primera factura, y emitir una nueva (acción ilegal, pues no concurren las razones legales para anular el primer comprobante de pago).

Siendo que CENARES adoptará un nuevo rol en la ejecución contractual, debe asegurarse que estos pedidos sean desterrados. Así, presentada la documentación a CENARES, dentro de la cual figura la factura, la entidad ya no debe tener la posibilidad de pedirnos un nuevo comprobante de pago, y en caso lo haga, el contratista podrá recurrir a CENARES para que obligue a la entidad a realizar el pago con el comprobante original.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, y con el Principio de Legalidad, se establezca claramente que, después de presentados los documentos para el pago a CENARES, las entidades no podrán exigir la anulación y emisión de nuevos comprobantes de pago (facturas, guías de remisión), salvo por los supuestos expresamente previstos en el Reglamento de Comprobantes de Pago; caso contrario, CENARES se asegurará que la entidad realice el pago sin que se fuerce al contratista a emitir nuevos comprobantes de pago.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP II    **Literal:** 2.58    **Página:** 23  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto indicar que, el control que se realiza al expediente de pago, se efectúa en el equipo de control previo de la Unidad de Finanzas, en base a la verificación del cumplimiento contractual mediante los documentos y condiciones que se exigen en las bases del procedimiento de selección (Especificaciones Técnicas y Términos de Referencia) las mismas que son parte integrante del Contrato y que permitirán dar conformidad al cumplimiento contractual y posterior pago.

Con respecto a la emisión de los comprobantes de pago (facturas, guías de remisión y notas electrónicas) deben estar sujetos a los requisitos establecidos en el Reglamento de Comprobantes de Pago de la SUNAT. De ser el caso que uno de los comprobantes de pago no esté correctamente emitido, el CENARES, mediante la unidad de seguimiento y liquidación, solicitará al proveedor la emisión del comprobante de pago correcto.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 35**

**Consulta/Observación:**

Las Bases, en la parte relativa a ¿Compromiso de canje¿ (4.5), establecen que, ¿El proveedor deberá presentar Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por vicios ocultos. Los productos a ingresar en el canje tendrán una vigencia igual o mayor a lo ofertado en el proceso de selección¿.

Por otro lado, las Bases, en el numeral 4.2 Vigencia del Producto, establecen que, la vigencia del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a 24 meses, al momento de su entrega en los almacenes de la institución.

En tal sentido, si el contratista oferta la vigencia mínima del producto, de 24 meses ante una eventual necesidad de canje, por vicios ocultos, el producto de reemplazo también deberá poseer una vigencia mínima de 24 meses.

Adicionalmente, resulta claro que, la solicitud de canje por defectos o vicios ocultos, deberá ser realizada antes de la pérdida de vigencia del dispositivo médico; es decir, que no resultará procedente que, la entidad deje que algunos dispositivos médicos se venzan, y de manera posterior a ello, solicite el canje de los mismos.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que, la vigencia mínima de los productos que serán dados en canje, será la misma que la vigencia mínima ofertada por el postor en la oferta; además, que la solicitud de canje de la entidad, no podrá ser sobre productos que ya han excedido la fecha de vencimiento.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 4.5      Página: 35**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.5 Compromiso de Canje, establecido en el Capítulo III Requerimiento de las bases integradas, señala:

En el Anexo N° 08, se establece el modelo de declaración jurada de Canje y/o reposición, en caso del dispositivo médico haya sufrido alteración de sus características físico ¿ químicas sin causa atribuible a la Entidad o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración, o ante una NO CONFORMIDAD de un control de calidad.

El canje se efectuará a sólo requerimiento de la unidad ejecutora participante, en un plazo no mayor a 30 días calendarios, y no generará gastos adicionales a los pactados con la entidad.

El producto canjeado tendrá fecha de expiración igual o mayor a la ofertada en el proceso de selección, contada a partir de la fecha de entrega de canje.

Además, de acuerdo al numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS establecido en el Capítulo III Requerimiento de las bases integradas, señala:

\* En la proforma del contrato deberá incluirse una cláusula de compromiso de canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos, en caso los dispositivos médicos hayan sufrido alteración de sus características físico - químicas sin causa atribuible a la Entidad o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración, o ante una NO CONFORMIDAD de un control de calidad, en un plazo máximo no mayor de treinta (30) días y sin costos para la Entidad.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad e proveedores que cumplirían con el compromiso de canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos, los cuales han manifestado que se encuentran en la posibilidad de cumplir con dicha condición.

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP III	4.5	35
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Por lo tanto, no se acoge a su observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 36**

**Consulta/Observación:**

Como es de conocimiento público, atravesamos por un contexto bastante complejo, por múltiples razones. La SECUELA de la pandemia ocasionada por el COVID-19 y atravesando una EMERGENCIA SANITARIA, es sin duda una de las razones más importantes para estos escenarios tan cambiantes.

Las consecuencias más importantes, vinculadas a los procedimientos de selección, estarían referidos a las variaciones del tipo cambiario. Siendo que la mayoría de dispositivos médicos son importados (y no producidos en Perú), la adquisición de los mismos se realiza en dólares americanos (US\$), y, el incremento en el valor de esta moneda, determina que los productos se encarecen de manera considerable. Sin embargo, el valor actual es de aproximadamente 4.10 soles, con una tendencia al alza, y con poca predictibilidad por un escenario político incierto.

En términos sencillos, un dispositivo médico que podía costar S/33.10 a inicios de 2021, ahora cuesta S/41.00; es decir, una variación del 23.86%. Si consideramos que la rentabilidad de un contratista puede estar entre el 10% y el 25% de un contrato, la variación de dólar podría implicar que su rentabilidad disminuya considerablemente, e incluso se vuelva negativa (negocio que genera pérdidas, en lugar de utilidades).

Además, también es importante señalar que, el comercio internacional ha sufrido importantes variaciones. Los intentos por reactivar la economía han generado una demanda excesiva de transporte, lo cual ocasiona incrementos en los fletes, demoras en puertos y aeropuertos.

También debe mencionarse las restricciones de personal, pues frente a ¿cuarentenas¿ ordenadas por los gobiernos, el personal de puertos y aeropuertos renuncian masivamente, generando retrasos y sobre costos.

Por estas razones, resulta claro y categórico que los precios de los dispositivos médicos pueden sufrir variaciones significativas en muy poco tiempo; ello representa un problema, pues las variables bajo las cuales el contratista determinó el precio para ofertar, ya no estarían presentes en algún momento de la ejecución contractual, desapareciendo su rentabilidad, o incluso generándole pérdidas importantes.

Para evitar parte de estas afectaciones, resulta necesario que la entidad incluya una fórmula de reajuste sobre el precio. Pues, de no hacerlo, se producen dos escenarios negativos para la entidad: el primero está referido a que los precios ofertados serán altos, pues los contratistas tratarán de cubrir estas variaciones (y reducir sus riesgos); el segundo escenario se presentaría con contratistas poco diligentes, que no hayan previsto posible variaciones, encontrándose en la ejecución contractual con pérdidas que los lleven a incumplir, a que la entidad se vea forzada a resolver el contrato, y sufrir desabastecimiento.

Por otro lado, la fórmula de reajuste no representa riesgos para la entidad, puesto que sólo se aplicará en caso se produzcan variaciones, por ejemplo, en el Índice de Precios al Consumidor. La fórmula de reajuste ampara a ambas partes, y sólo reduce parte de los riesgos que tiene el contratista (no cubre fletes adicionales, incremento de precios por escasez de materias primas, etc).

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se incluya una fórmula de reajuste, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 38° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y que dicha fórmula esté en función de la variación del Índice de Precios al Consumidor establecido por el INEI, correspondiente al mes que se efectúa el pago.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: cap I Literal: 2.8 Página: 23

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

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

Al respecto, se manifiesta que en la indagación de mercado no se ha determinado alguna fórmula de reajuste,

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	cap I	2.8	23
------------	-------	-----	----

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

debido a que el presente procedimiento de selección se ha convocado de acuerdo a lo establecido en el inciso a) del artículo 35° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, en consecuencia, las Bases no incluirán la fórmula de reajuste de los precios. Cabe señalar, que en el numeral 38.1 del artículo 38° del Reglamento se señala que en los casos de contratos de ejecución periódica o continuada de bienes, servicios en general, consultorías en general pactados en moneda nacional, los documentos del procedimiento de selección PUEDEN considerar fórmulas de reajustes de los pagos que corresponden al contratista, así como la oportunidad en la cual se hace efectivo el pago, conforme a la variación del Índice de Precios al Consumidor que establece el Instituto Nacional de Estadística e Informática- INEI, correspondiente al mes en que efectúa el pago.

En tal sentido, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 37**

**Consulta/Observación:**

En las caras laterales debe decir ¿FRAGIL¿, con letras de un tamaño mínimo de 5cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

La Entidad está solicitando que el embalaje contenga mucha información como ¿FRAGIL¿, flecha con el sentido de orientación de la caja, peso bruto de la caja y sus dimensiones, lo cual nos parece una medida excesiva y restrictiva ya que no todos los fabricantes contemplan esta información en sus rotulados de origen.

Si no basamos en la resolución ministerial N°132-2015/MINSA en el numeral 6.2.4 Área de embalaje

f) Las especificaciones técnicas de cada componente del embalaje deben estar definidas, incluyendo límites y tolerancias (¿)

Observamos que la Entidad está transgiversando la normativa antes expuesta y actuando de forma desmedida, es de conocimiento que los rotulados deben cumplir con algunos parámetros informativos, pero no queda claro cuál es la finalidad de agregar más contenido de lo que lleva un EMBALAJE, por ejemplo, la exquisitez de llevar una flecha, si al final estos manejan una información básica y necesaria de informar y de protección.

Recordamos a la Entidad que las cantidades solicitadas son abundantes y exigir agregar esta información significa que el proveedor asume dichos costos de rotulado adicional, aumentando el costo de su oferta y disminuyendo su competitividad en este proceso de selección, atentando contra el principio de Competencia.

Por otro lado, el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias no regulan ni exigen el rotulado del embalaje para el registro de Dispositivos Médicos, por lo que estas exigencias son excesivas y no se encuentran reguladas.

Por tal motivo, solicitamos a la entidad suprimir el rotulado antes mencionado, ya que vulnera los principios de Contrataciones del Estado o en caso contrario considerarlo como opcional

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** CAP II      **Literal:** 2.2.2      **Página:** 27

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., Embalaje contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

(¿)

- En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Al respecto, las Características del embalaje se encuentra dentro de los alcances de la Resolución Ministerial N°132-2015/MINSA que es la norma de la materia en cuestiones de dispositivos médicos, pro lo tanto su exigencia cumple con lo establecido en el principio de legalidad de la ley de contrataciones del Estado, no acogiendo su observación. Sin embargo complementando con las demás absoluciones de observaciones formuladas se procede a modificar el 5to párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases de la siguiente manera:

(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 38**

**Consulta/Observación:**

#### 2.2.2 Embalaje

- Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, cuyo mínimo deberá ser seis (06).

Se observa que la Entidad está solicitando, un número de apilamiento de cajas muy restringido y único. Se desea saber cuál es el criterio de la Entidad de solicitar 6 si podría ser 2,3,4,5 ya que no existe normativa que especifique el número de cajas máximas que se pueden apilar. Digemid no regula ni exige el rotulado del embalaje para la obtención del Registro Sanitario. Siendo claros, este parámetro lo define únicamente el fabricante, ya que él tiene el mayor conocimiento de la resistencia de sus embalajes.

A nuestro criterio, y siguiendo la línea de la entidad de asegurar la integridad del embalaje y los dispositivos médicos que contienen, se debería precisar un parámetro muchos más razonable, lo cual ayudaría a la pluralidad de postores.

Por tales motivos antes señalados, solicitamos a la Entidad establecer un parámetro de numero de cajas de apilamiento según fabricante.

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** CAP III      **Literal:** 2.2.2      **Página:** 27

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

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

Al respecto a la observación realizada se modificará la especificación técnica quedando el numeral 2.2.2, de la siguiente manera:

#### 2.2.2 Embalaje

El embalaje de los dispositivos médicos deberá cumplir con los siguientes requisitos:

(i)

-Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, según fabricante.

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

Se procederá a modificar una parte del 2do párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (i) Cajas que faciliten su conteo y fácil apilamiento, precisando el número de cajas apilables, según fabricante.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 39**

**Consulta/Observación:**

**2.2.2 Embalaje**

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 y EAN-14 (¿). En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les ¿socializará¿ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿).

La entidad de alguna forma está dándonos razón de que no todos los proveedores cuentan con el código de barras solicitado. Se entiende que no habría una PLURALIDAD DE POSTORES tal cual exige la Ley de Contrataciones del Estado. Ante ello, nos preguntamos a qué se debe la insistencia en solicitar el código de barras si no existe diversidad de proveedores que cumplan con ello, lo cual regresa a la suposición inicial de que ya habría existencia de un favoritismo hacia algún proveedor.

Si se persistiera con la exigencia desmedida de que se imponga un código de barras, no nos queda claro a que se refiere con que la Entidad ¿socializará¿ la nomenclatura para que después el proveedor pueda incluirlos. No queda clara cuál es la definición que la Entidad quiere dar a entender con la palabra ¿socializará¿.

Por lo antes expuesto, solicitamos a la Entidad aclarar a qué se refiere con la palabra ¿socializará¿.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** 2.2.2    **Página:** 27  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, cabe precisar que según lo establecido en el subnumeral 2.2.2 de las Especificaciones Técnicas, donde se señala:

(¿)  
- (¿) el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se socializará la nomenclatura. (¿)

En ese sentido para evitar confusión se acoge la observación, se procederá a realizar las precisiones correspondientes.

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 40**  
**Consulta/Observación:**

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿) En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Se observa que la Entidad está solicitando por PRIMERA VEZ que el embalaje lleve un código de barras. Algo que nos sorprende sobre este requerimiento es que habría una cantidad reducida de posibles proveedores que cuentan con un código de barras tal cual solicita la Entidad, como se ha dicho anteriormente es PRIMERA VEZ que solicitan esta codificación en el embalaje, y este tipo requerimiento es algo inusual para la mayoría de proveedores que hayan vendido previamente a Cenares.

Se puede pensar que la Entidad tendría alguna preferencia por algún proveedor que cumple con esta complejidad en el embalaje. A primera instancia, la Entidad estaría contraviniendo con los principios de la Ley de contratación del Estado, con el principio de libertad de concurrencia y la igualdad de trato al estipular un requerimiento que restringe la competencia y discrimina de forma dolosa a los proveedores que no cumplen con el código de barras

Seguidamente podemos precisar que adicionar el código de barras al rotulado conlleva a que el proveedor va a tener que asumir gastos operativos adicionales que serán representados en el precio de la oferta.

Al ser esta convocatoria un procedimiento de 12 meses con este tipo de embalajes, sería oneroso considerar dicha exigencia en estas. Solicitamos al comité se sirva SUPRIMIR o en su defecto considerar de forma opcional lo referido al código de barras, a fin de fomentar la mayor participación de postores potenciales y no atentar contra los principios de pluralidad y economía.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 2.2.2      Página: 27**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, se han solicitado estos códigos de barras con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Respecto a las opiniones subjetivas que realiza la empresa, se debe tener en cuenta que estas codificaciones se están solicitando en todos los requerimiento que está solicitando el CENARES.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 41**  
**Consulta/Observación:**

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿) En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Se observa que la Entidad está solicitando por PRIMERA VEZ que el embalaje lleve un código de barras. Algo que nos sorprende sobre este requerimiento es que habría una cantidad reducida de posibles proveedores que cuentan con un código de barras tal cual solicita la Entidad, es la PRIMERA VEZ que solicitan esta codificación en el embalaje, y este tipo requerimiento es algo inusual para la mayoría de proveedores que hayan vendido previamente a Cenares.

Adicionalmente, la Entidad solicita que tengamos cualquiera de las dos nomenclaturas de código de barras, indagando sobre este código es de conocimiento que el código EAN-13 es empleado en las unidades logísticas pequeñas (envases mediatos), a diferencia de EAN-14 es realizado en los embalajes, como lo reiteramos es primera vez que lo exigen y además de ello, solicitan cualquiera de las dos nomenclaturas que corresponden a diferentes rotulados.

Esta solicitud nos parece algo contradictorio cuando se sabe que esta característica se ubica en el numeral 2.2.2 embalaje, que por obvias razones correspondería al EAN 14.

La Entidad al solicitar o plantear la opción de las dos nomenclaturas no está siendo clara que codificación de barras se empleara. Se podría interpretar que el código de barras debería ser en el envase mediatos y embalaje. Se le recuerda a la Entidad que la cantidad ofertada corresponde a una COMPRA CORPORATIVA, eso implicaría que se tendría que rotular cada envase mediatos con el código EAN 13, la magnitud de trabajo operativo y el costo logístico adicional que el proveedor va a tener que asumir serán representados en el precio de la oferta.

A primera instancia, la Entidad estaría contraviniendo con los principios de la Ley de contratación del Estado, con el principio libertad de concurrencia al estipular un requerimiento que exige formalidades costosas e innecesarias.

Por lo antes expuesto, solicitamos al comité de selección se sirvan considerar lo referido al código de barras SOLAMENTE al EMBALAJE con lo que le correspondería al CODIGO EAN 14, o en caso contrario indicar cuál de los dos códigos serán permitidos a fin de fomentar la mayor participación de postores potenciales y no atentar contra el principio de economía.

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 2.2.2      Página: 27

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

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

Al respecto, según lo establecido en el subnumeral 2.2.2. Embalaje de las Especificaciones Técnicas, establecidas en el Capítulo III de las bases integradas, donde se señala:

- (¿)
- Para el caso de CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14,      (¿)

Los códigos de barras solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras en su envase mediatos y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

2.2.2

27

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

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

13, finalmente los proveedores postulantes al presente proceso, que no cuenten con estos códigos de barra, se les facilitará la nomenclatura a fin de que puedan incluirlos en su embalaje.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 42**

**Consulta/Observación:**

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 (¿). En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les ¿socializará¿ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿)

Por lo observado en el numeral 2.2.2 referente al embalaje estamos presenciando un procedimiento nuevo referente al código de barras ya que cenares está indicando de forma implícita una comunicación con el postor para realizar las coordinaciones que implica el nuevo embalaje, ¿será correcta nuestra interpretación de este nuevo micro proceso incorporado?

CENARES ha OMITIDO el formato en el cual nos lo dará el código de barras ¿serán sticker autoadhesivos o enviara un formato virtual (pdf, jpg, etc.) para realizar el inyectado? Se entiende que el tiempo de demora es de dos días en el que CENARES comunicará los códigos de barras.

Por experiencia en el MINSA, existiendo un tiempo definidos de días de entrega de información, se ha visto que la ENTIDAD incumple con ello, siendo el proveedor el UNICO que sufre las consecuencias. Por ejemplo, en caso CENARES se demore en brindar la información, el proveedor tendrá menos días para rotular el producto, afectando la primera entrega e incurriendo en PENALIDADES.

Por los motivos antes expuesto, se solicita estipular los días de entrega de la información, formato en la cual se requieren adicionar esta codificación en los rotulados. En caso CENARES se demore en brindar la información, este deberá dar días adicionales compensatorios y equivalentes a los días de retraso.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** 2.2.2    **Página:** 27

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

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

Al respecto, cabe precisar que según lo establecido en el subnumeral 2.2.2 de las Especificaciones Técnicas, ontenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

(¿)  
- (¿) el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se socializará la nomenclatura. (¿)

En ese sentido para evitar confusión se acoge la observación, se procederá a realizar las precisiones correspondientes.

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.. (¿)

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

Se procederá a modificar una parte del 7tm parrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 43**

**Consulta/Observación:**

2.2.2 Embalaje

El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 y EAN-14 (¿). En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les ¿socializará¿ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlos en su embalaje (¿).

Reiteramos que esta implementación referente al CÓDIGO DE BARRAS es NUEVO y no están considerando algunas variables que suceden en la realidad muy frecuentemente, por ejemplo, en caso el envase mediano del bien declarado y autorizado por DIGEMID sea coincidentemente el embalaje, ¿cuál sería el tipo de codificación a considerar?

Se sabe que el código EAN-13 es empleado en las unidades logísticas pequeñas (envase mediano), a diferencia de EAN-14 es realizado en los embalajes. En este caso, ¿la elección del código será a criterio de la Entidad o del fabricante?

Recordamos a la Entidad, cuando hay un giro de orden y no se respeta la forma de presentación mínima del bien, esto genera un exceso de unidades denominadas como ¿saldos¿. Se entiende que el exceso o saldo se colocan en una caja denominada ¿caja de saldo¿ y esta es parte de la entrega.

Se consulta a la Entidad si esta caja debe ser rotulada con algún código de barras, en caso de ser así indicarnos cuál de ellos debe considerarse (EAN-13 o EAN-14).

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.2.2 Página: 27**

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

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

Al respecto, de acuerdo a la observación realizada por el proveedor, cabe precisar que lo solicitado en el subnumeral 2.2.2. de las Especificaciones Técnicas contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

- (¿) El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con la nomenclatura de EAN-13 o EAN-14 ¿ (¿)

Los códigos de barra con nomenclatura EAN-13 solo serán considerados en el embalaje, para aquellos proveedores que ya cuenten con código de barras implementados en sus envases medianos desde su fabricación y que los mismos coincidentemente por ser cajas de gran volumen (depende mucho del tamaño del dispositivo) este considerado además como embalaje.

Por lo tanto, la finalidad de lo solicitado en el subnumeral 2.2.2 en las Especificaciones Técnicas es exclusivamente para el embalaje y será considerado con la nomenclatura EAN-14 (EMBALAJE) o EAN-13 (cuando este se encuentre como envase mediano).

Por lo tanto se aclara su observación y no se acoge.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 44**

**Consulta/Observación:**

El envase mediató e inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, deberá llevar el logotipo solicitado por la Entidad con letras visibles y tinta indeleble de color negro.

Envase Inmediato: ¿Estado Peruano¿

De la revisión de las bases observamos que lo solicitado referente al rotulado en el envase inmediato donde debe señalar ¿Estado Peruano¿ es algo muy complejo dado que la cantidad a rotular corresponde a una COMPRA CORPORATIVA, y operativamente el inyectado en cada una de los dispositivos médicos, soportaría un esfuerzo desmedido, además que esto representaría al proveedor un gasto adicional oneroso innecesario. Los costos de este servicio (rotulado) son muy elevados, sabiendo que estamos una incertidumbre económica por las secuelas de la PANDEMIA y atravesando una EMERGENCIA SANITARIA.

La Entidad no mide el riesgo que los dispositivos médicos ofertados son de la condición biológica esteril y al tratar de poner este logotipo habría daño del insumo medico ofertado, pudiendo alterar la integridad del envase incluso poniendo en riesgo la esterilidad del bien.

Finalmente nos encontramos en el presente caso con una exigencia desproporcionada y no esencial para la correcta adquisición del bien ofertado. La Entidad está contraviniendo el principio de eficacia y eficiencia de la Ley de Contrataciones del Estado.

Por lo antes señalado se solicita SUPRIMIR el logotipo correspondiente al envase inmediato y considerarlo solamente en el envase mediató.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** 4.1    **Página:** 30  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**4.1 Logotipo**

El envase mediató y/o inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO : ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: LP N° XX -2023-CENARES/MINSA

¿ No se aceptarán stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado. Debiendo estar impresas con inyector.

¿ El logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

En ese sentido, de acuerdo a la observación se acoge parcialmente y se hará la precisión agregando puntualmente

Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediató, el cual deben

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

4.1

30

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

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

estar debidamente sustentado y con carácter excepcional con documento del fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta. (Véase numeral XI de la presente especificación técnica).

Ante lo indicado, en párrafo precedente de las bases, el contratista o fabricante debe presentar documentos que sustenten que la presentación final de los productos cuenta con un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato a fin de que este Logotipo no sea considerado.

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

Se modifica en el numeral 4.1, en el Capítulo III

Importante: Se exceptúa el Logotipo en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediato, el cual deben estar debidamente sustentado y con carácter excepcional con documento del fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta. (Véase el numeral XI de la presente especificación técnica).

#### XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS :

Estan exceptuados de incorporar el Logotipo "ESTADO PERUANO" en su envase inmediato, según lo descrito en el sub numeral 4.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las bases, cuando la presentación final del dispositivo médico cuente con un sistema de seguridad que mantenga la integridad e inviolabilidad del envase mediato. Esta excepción deberá acreditarse mediante documentos emitidos por el fabricante al momento de la presentación de la oferta



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 45**

**Consulta/Observación:**

4.1 Logotipo

El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

De la revisión de las bases observamos que la Entidad está solicitando logotipos en los rotulados inmediato y mediato de los dispositivos médicos que tienen CONTROLES DE CALIDAD según Anexo N°05, de las cuales son los 68 ítems.

Observamos que el actuar de la Entidad es abusiva y absurda, por el siguiente motivo es de conocimiento que la finalidad de un control de calidad es analizar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, mediante pruebas, pero no es claro porque los dispositivos deberían estar rotulados si esto no es relevante.

La solicitud de la Entidad es innecesaria, porque los diferentes dispositivos van hacer UTILIZADAS y después desechadas, qué sentido tendría tener dispositivos con un logotipo ¿estado peruano¿ y ¿prohibido su venta¿ sino van hacer entregados a los usuarios finales. Esta solicitud solo representaría al proveedor un gasto adicional innecesario ya que los costos de este servicio (rotulado) son muy elevados, sabiendo que estamos en una incertidumbre económica por las secuelas de la PANDEMIA y atravesando una EMERGENCIA SANITARIA.

Finalmente nos encontramos en el presente caso con una exigencia desproporcionada y no esencial para la correcta adquisición del bien ofertado. La Entidad está contraviniendo el principio de eficacia y eficiencia de la Ley de Contrataciones del Estado.

Por lo antes señalado se solicita SUPRIMIR el logotipo correspondiente para la toma de muestra en los controles de calidad.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 4.1 Página: 30

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

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

Al respecto, el grabado del Logotipo es prioritario debido a que, la condición del bien a contratar, se trata de una Compra Corporativa, donde se ha considerado incluir el Logotipo en los envases mediato e inmediato, con el fin de garantizar el abastecimiento y permita la trazabilidad de los productos adquiridos, evitando así el uso indebido de dichos productos.

Por lo tanto, el Logotipo no se puede suprimir, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad, en ese sentido no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 46**

**Consulta/Observación:**

Firma y sellado deber ser legibles: Sellos colocados en documentos (PECOSA, Actas cuali-cuantitativas, guías de remisión), son objetados por el personal de CENARES.

Se observa que CENARES ha rechazado los documentos presentados, en varias ocasiones, porque el funcionario que selló los documentos, no figura en su ¿directorio de funcionarios¿.

CENARES mantiene un registro de funcionarios por entidades, los cuales, en su consideración, son los facultados para suscribir y sellar los documentos de la entrega (PECOSA, acta cuali-cuantitativa, guías de remisión); cuando los documentos cuentan con el sello de un funcionario que no figura en este directorio, se objeta el documento.

Para ello, es importante precisar que, la designación de los funcionarios responsables, es un acto de administración interna que no tiene relación alguna con nuestra actividad. Los proveedores no pueden hacer control de legalidad, ni seguimiento sobre la designación de los funcionarios de cada entidad; por ejemplo, en varias oportunidades nos apersonamos a cada punto de entrega, y presumimos que la entidad está actuando conforme a legalidad.

Por otro lado, existen dos supuestos frecuentes para esta discrepancia (entre registro y funcionario firmante). El primero es cuando al momento en el cual se selló el documento, el funcionario era el competente, pero posteriormente deja su cargo; cuando CENARES realiza el análisis de la documentación y contrasta con su directorio actualizado, determina que tal funcionario no es el competente en ese momento; sin embargo, omite revisar los antecedentes, para corroborar si fue competente en el momento de la entrega.

El segundo supuesto se presenta cuando existe un desfase entre la información del directorio que posee CENARES. Así, los documentos de la entrega son firmados y sellados por un funcionario competente, pero cuando CENARES contrasta esta información, todavía no se ha actualizado la base de datos de su directorio, y no se ha registrado este nuevo funcionario, por lo cual se observa la documentación.

Con ello, resulta claro que al final el contratista termina sufriendo demoras en el proceso de pago, y en obtener los recursos que legítimamente le pertenecen (al haber realizado una entrega conforme). Reiteramos, la designación de los funcionarios en cada entidad, así como que CENARES posea información actualizada o confiable sobre los mismos, no es una función o responsabilidad de los contratistas; claramente se tratan de competencias de las propias entidades, y no resulta apropiado que veamos demorados nuestros pagos por la falta de comunicación, o información entre las mismas.

En tal sentido ¿Por qué es el contratista que debe proporcionar información sobre los funcionarios de las entidades? ¿Por qué es el contratista que debe presionar para que se actualice este directorio de funcionarios?

¿No sería más apropiado que, por ejemplo, los funcionarios de la propia CENARES se comuniquen telefónicamente con la entidad, para corroborar que el funcionario firmante, ejercía funciones válidamente en la fecha en la cual se produjo la entrega y su firma?

Por lo antes señalado se acepte los documentos (PECOSA, Actas cuali-cuantitativas, guías de remisión) con la información de las personas que corresponden a la firma de estos documentos al emitirlo.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Acápite de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: CAP III    Literal: 5.1.7    Página: 38

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1 De las condiciones de entrega:

(...)

Toda documentación presentada debe ser legible.

(...)

5.1.2 La recepción de los bienes en el punto destino estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y en el Almacén de la Dirección de Abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:

Personal del almacén especializado:

- \* Verificar que el punto de destino consignado en el PECOSA corresponda a su unidad ejecutora.
- \* Verificar si el producto entregado corresponde a lo señalado en el Pedido Comprobante Salida-PECOSA, Guía de Remisión ¿ Transporte.
- \* Verificar si las características técnicas de los lotes de los dispositivos médicos corresponden a lo indicado en el Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.
- \* Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa.
- \* Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).
- \* Suscribir la Guía de Remisión - Transporte (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes.

Por lo antes señalado, en el presente requerimiento el responsable de la firma de los documentos para dar la conformidad (Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+ 2 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito y Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes) lo realizará el personal a quien se le asigne la función de recepción del almacén especializado, como se indica en las bases del procedimiento, no señalando en ninguna de las partes que deba ser firmado y sellado por un funcionario; por lo tanto, es importante que los participantes tengan pleno conocimiento de las bases, para que no se realicen observaciones que no se encuentran señaladas.

La presente observación, no es acogida.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 47**  
**Consulta/Observación:**

Firma y sellado deber ser legibles: La exigencia de exigir que se sellen las copias de las guías de remisión perdidas.

Frente a una actividad compleja, como es el realizar entrega en tanto puntos del país, en algunas ocasiones se pierden los documentos, tales como la guía de remisión (que a diferencia de la PECOSA y del acta cuali-cuantitativa). Inclusive, en la mayoría de casos, la pérdida de estos documentos es responsabilidad de una entidad, quienes, al momento de devolvernos los documentos firmados y sellados, nos informan que los han extraviado.

Conforme al ordenamiento peruano, presentamos una denuncia, en donde se deja constancia sobre la pérdida de la guía de remisión.

Sin embargo, ahora CENARES ha implementado la política de, frente a estos casos, exigirnos que imprimamos una copia de la guía de remisión, que volvamos a acudir a los puntos de entrega, y obtengamos las mismas firmas y sellos. De lo contrario, no se realiza el pago.

Como resulta claro, esta decisión implica sobre costos importantes para el contratista, quien debe enviar personal hasta cada punto de entrega, para volver a obtener firmas y sellos.

Está política resulta irrazonable, y, en nuestra consideración, debe ser dejada sin efecto (como en el pasado). Por un lado, la exigencia es innecesaria, pues la PECOSA y el acta cuali-cuantitativa, otorgan certeza sobre la entrega y la fecha de la misma; si a pesar de ello la entidad tiene dudas, perfectamente podría obtener la información de la misma entidad (por vía telefónica, o por correo electrónico). Por otro lado, como adelantamos, la mayoría de pérdida de documentos son responsabilidad de las entidades.

Entonces, cuando CENARES condiciona nuestro pago a estas acciones, y nos fuerza a incurrir en sobre costos que no fueron informados en el procedimiento de selección, incurre en prácticas contrarias al Principio de Equidad, pues se nos adicionan cargas u obligaciones nunca pactadas o informadas. También son acciones innecesarias, como también mencionamos, pues CENARES obtiene certeza sobre la entrega de los bienes con otros documentos, e incluso puede obtener una corroboración adicional si se comunica con la entidad.

Por lo antes señalado se solicite que ante la perdida de de la guía de remisión (por un extravío probablemente generado por una entidad), baste presentar la denuncia que reporta este hecho.

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 5.1.7      Página: 39

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

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

Al respecto se aclara que, bajo un supuesto de perdida del documento "Guia de Remisión", dicha perdida deberá acreditarse mediante una denuncia policial; y para los fines correspondientes, se presentará adjuntando la copia del documento de control administrativo o remitente con los sellos correspondientes del destino.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 48**

**Consulta/Observación:**

5.Consideraciones para la recepción y conformidad de los bienes.

Se observa en ventas del MINSA en compras corporativas, ante diferente entidad, en cada punto de entrega, junto con los bienes requeridos, se entregan los documentos vinculados a tal entrega (PECOSA, acta cuali-cuantitativa, guías de remisión).

En un escenario ideal, los funcionarios de tal entidad deberían recibir los bienes, hacer una verificación de los mismos, y después de algunas horas (dependiendo de la cantidad de bienes entregados), deberían devolvernos los documentos con las firmas y sellados pertinentes.

Entendemos y somos conscientes que cada entidad tiene realidades diferentes, que algunas carecen de personal, que algunas tienen sobre carga laboral. En función de ello, que la entidad nos devuelva los documentos en 2 o 3 días resultaría razonable; y, quizás en algunos casos excepcionales, que se tomen hasta 3 días adicionales.

Sin embargo, el tiempo para que cada entidad nos devuelva los documentos vinculados a cada entrega, es excesivo por ejemplo CENARES - Moquegua se ha demorado 115 días.

Entonces, coincidirán con nosotros en que, devolver los documentos de la entrega en 115 días no es apropiado; esta demora de cada entidad, genera una demora en nuestros pagos, y una conducta ilegal, pues claramente se vulnera lo dispuesto en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado:

Artículo 171. Del pago

171.1. La Entidad paga las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendario siguientes de otorgada la conformidad de los bienes, servicios en general y consultorías, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

171.2. En caso de retraso en el pago, el contratista tiene derecho al pago de intereses legales, los que se computan desde la oportunidad en que el pago debió efectuarse.

(¿)

Reiteramos, la demora de la entidad en devolver estos documentos, retrasan nuestros pagos, por periodos incluso superiores a los 100 días. Estos daños que estamos sufriendo de manera injusta, no están siendo resarcidos. Estos retrasos no son imputables a nosotros, sino que les corresponden exclusivamente a las entidades receptoras de las entregas, y por variables en las cuales nosotros tampoco podemos influir.

Frente a esta situación injusta, y que tampoco fue advertida en el procedimiento de selección, resulta necesario SOLICITAR que CENARES adopte algunas acciones, tales como exigir que las entidades receptoras devuelvan los documentos en plazos máximos de DOS DIAS, o en caso contrario CENARES pague los intereses generados por los días de atraso en el pago.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III**

**Literal: 5.1**

**Página: 35**

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 5.1.2 del numeral 5.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

5.1

35

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

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

5.1 De las condiciones de entrega:

(..)

5.1.2 La recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y/o en el almacén de la Dirección de abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:

Personal del almacén especializado:

¿ Verificar si el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos.

¿ Verificar si las características técnicas de los lotes de los dispositivos médicos corresponden a lo indicado en el Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.

¿ Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa.

¿ Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).

¿ Suscribir la Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes.

Al respecto, mencionar que en base a la observación realizada por la empresa, este punto a sido modificado, ya que anteriormente el responsable de dar la conformidad de los bienes era el funcionario encargada del almacén; pero ahora, tal como lo señalan las bases, la conformidad será realizada, por el personal encargado de recepcionar los productos.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 49**  
**Consulta/Observación:**

7. Adicionales y reducciones

- Para alcanzar la finalidad del contrato y mediante resolución previa, el titular de la Entidad Contratante podrá disponer la ejecución de prestaciones adicionales hasta por el límite del 25% del monto del contrato original, para la cual deberá contar con la aprobación presupuestal necesaria, igualmente podrá disponerse la reducción de las prestaciones hasta el límite del 25% del monto del contrato original, conforme a lo establecido en el Artículo 34 de LCE y el Artículo 157 del RLCE.

Se entiende que las prestaciones adicionales son decididas de forma UNILATERAL por parte de la Entidad según normativa de LCE, pero esto no exime a la entidad a cumplir con el equilibrio lógico que debe de tener una relación contractual.

Es de conocimiento que la entidad a fin de probar unas prestaciones adicionales debe cumplir con ciertos requisitos previos para satisfacer estos requerimientos adicionales, por ejemplo, debe tener una certificación presupuestaria previamente aprobada antes de iniciar este contrato, incluso la aprobación del área usuaria o áreas usuarias, la determinación de las cantidades necesarias que no superen el 25% del contrato primigenio. Con esto queremos decir que la Entidad realiza una planeación de lo requerido, basado en un histórico de necesidades de las áreas usuarias, para tener una proyección de requerimiento que se realizará en el año fiscal.

De esta misma manera, el CONTRATISTA debe hacer gestiones anticipadas como: comenzar a planear un proceso logístico de importación que toma un tiempo prudencial, ya que los bienes son fabricados fuera del país y tienen un tiempo de fabricación (ya que se tiene que tener la materia prima requerida), coordinar los tiempos de travesía o tránsito al país, que son aproximadamente 60 días, siendo eventualmente óptimos en el proceso de desaduanaje (que tiene términos cortos). En otras palabras, existe un tiempo ACEPTABLE y realista que el contratista debe tener para cumplir con la solicitud de atención de unas prestaciones adicionales, y la entidad debe ser consciente de ello, comunicándolo con la antelación posible.

Por lo antes expuesto, solicitamos se incluya en las condiciones de suministro que, en el caso particular de las prestaciones adicionales, la entidad debe emitir una comunicación previa (por lo menos 60 días antes) antes de la aprobación de las prestaciones adicionales con la finalidad de que el Contratista tome acciones oportunas para el cumplimiento de dicha atención.

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: 7.1      Página: 41

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 7.1 del numeral VII., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

7.1. Para alcanzar la finalidad del contrato y mediante resolución previa, el titular de la Entidad Contratante podrá disponer la ejecución de prestaciones adicionales hasta por el límite del 25% del monto del contrato original, para lo cual deberá contar con la aprobación presupuestal necesaria, igualmente podrá disponerse la reducción de las prestaciones hasta el límite del 25% del monto del contrato original, conforme a lo establecido la en el Artículo 34º de La LCE y el Artículo 157º del RLCE.

Al respecto, se señala que los participantes en el presente procedimiento deben estar sujetos a lo requerido en las bases el cual ha tenido pluralidad de postores y marcas en la etapa de indagación de mercado, estando amparado en el

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

7.1

41

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

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

Artículo 34º de La LCE y el Artículo 157º del RLCE.

Cabe señalar que, el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Por lo tanto, su observación no es acogida

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 50**  
**Consulta/Observación:**

IX. DE LA RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

- ¿El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) años, contados a partir de la conformidad entregada por la ENTIDAD¿

Se observa que la Entidad está solicitando que el contratista asuma la responsabilidad por 2 años por vicios ocultos, luego de obtenida la conformidad. Consideramos que esta exigencia es arbitraria y desmedida tomando en cuenta que lo bienes son adquiridos para utilizarse en un corto plazo, no para que sean almacenados a largo plazo. De ser así, se contraviene la finalidad misma de la contratación por 12 meses.

Se recuerda a la Entidad que según el Artículo 40.2 del TUO de la Ley de Contrataciones del Estado ¿el contratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad¿.

Por lo anterior expuesto, se solicita a la Entidad modificar el tiempo de responsabilidad a 01 año, contado a partir de la conformidad dad por la Entidad.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: IX Página: 41**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral IX. DE LA RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS establecidos en el Capítulo III de las bases integradas, donde señala:

(¿)

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) años, contados a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

Es necesario precisar que, de acuerdo a lo señalado en el subnumeral 40.2 del artículo 40 del TUO de la Ley de Contrataciones con el Estado, establece que, en los contratos de bienes y servicios, el contratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad, esto quiere decir que, el plazo mínimo dispuesto por la normativa en contratación con el Estado es un (01) año.

Así mismo, de conformidad con lo señalado en la Opinión N° 003-2013/DTN, la Entidad puede establecer plazos mayores de responsabilidad del contratista; es decir, puede establecer plazos mayores a un (1) año cuando se trate de bienes y servicios, o plazos mayores a siete (7) años cuando se trate de obras, debiendo prever tal plazo en las Bases.

Por lo tanto, con la finalidad de adoptar las medidas sanitarias en resguardo de la salud de la población esta Entidad se ratifica con lo señalado que, el contratista asume la responsabilidad por dos (02) años por vicios ocultos.

No se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 51**  
**Consulta/Observación:**

-El Cenares podrá implementar la utilización de una casilla de notificación electrónica a fin de enviar todas las comunicaciones relacionadas a la ejecución del contrato

La entidad está solicitando algo innecesario nuevamente, o no está enterada que existe un Anexo N°13 que es la Declaración Jurada de Datos del Postor donde el postor declara un correo electrónico y número telefónico, lo cual se convierte automáticamente en la comunicación formal entre la Entidad y contratista. Ante cualquier suceso o imprevisto que ocurra en la ejecución contractual se notificará por estos medios.

Entonces ¿qué motiva a la Entidad implementar una casilla de notificación electrónica si ya existe una declaración jurada por parte del postor donde escrupulosamente se menciona el o los correos electrónicos del contratista donde se notificarán TODAS las acciones relacionadas a la ejecución contractual?

Por otro lado, no se menciona con cuánto tiempo de anticipación será comunicada la solicitud de cambio y cuánto tiempo tendría el contratista para hacer dichas modificaciones. Recordamos a la entidad que un contratista diligente inicia el proceso de adquisición de los bienes con una anticipación aproximada de 90 días de la fecha programada de entrega, por lo que un cambio no podría efectuarse antes de dicho plazo. Solicitamos a la Entidad que considere el plazo de 90 días de anticipación para comunicar la solicitud de cambio.

Por lo antes señalado se solicita SUPRIMIR lo correspondiente a la casilla electrónica por vulnerar el artículo 2 de la LCE.

**Acápíte de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: VIII      Página: 42**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Se aclara, que conformidad a lo establecido en el literal XI ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, del Capítulo III REQUERIMIENTO de las bases, donde se indica que, ¿Para el caso del CENARES, se podrá implementar la utilización de una casilla de notificación electrónica, a fin de envía todas las comunicaciones relacionadas a la ejecución del contrato.¿

Al respecto, dicho enunciado corresponde a las medidas que establece la LEY N° 31170 ¿Ley que dispone la implementación de mesas de partes digitales y notificaciones electrónica¿, que en su Artículo 3, subnumeral ¿3.3 El servicio de notificaciones electrónicas se implementa a través de casillas electrónicas u otro medio tecnológico que cumpla con las características de la notificación establecidas en el artículo 20 del Texto Único Ordenado de la Ley 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, y con la especificación de domicilio digital establecido en el artículo 22 del Decreto Legislativo 1412, Decreto Legislativo que aprueba la Ley del Gobierno Digital.¿

Por lo tanto, EL CENARES, en tanto no implemente dicho sistema de notificación de una casilla electrónica, las notificaciones se realizarán de manera regular, según los datos registrados en el Anexo N° 6.

Es ese sentido, no se acoge la observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 52**

**Consulta/Observación:**

- Para el caso del Cenares, se implementará progresivamente la utilización de un sistema de gestión de transporte (TMS por sus siglas en inglés), a través del cual optimizará la planificación, ejecución y traslado físico de los bienes contratados. La puesta en marcha de dicho sistema de gestión será comunicada al contratista de manera oportuna durante la ejecución del contrato, de ser el caso.

Se observa que la Entidad nuevamente está actuando de forma autoritaria y abusiva al solicitar un sistema de gestión de transporte del cual no detallan ninguna información aparte de sus siglas en inglés. Además, no se detalla cómo se implementará o funcionará, ni cuándo se realizará. Esto se podría presumir como una preferencia por algún proveedor con dicho ¿sistema de gestión de transporte¿. Si la Entidad desea implementar alguna mejora, debería establecerlo en los FACTORES DE EVALUACIÓN, lo que sería lo más transparente y óptimo para incentivar la PLURALIDAD DE POSTORES.

Por otro lado, si se opta por implementar este TMS en algún momento de la entrega del suministro, se acarrearán gastos adicionales no previstos ni presupuestados en el precio del bien ofertado. Esta decisión arbitraria de la Entidad sin duda trae consecuencias para el contratista quien se ve afectado económicamente y en su gestión de tiempo y personal.

Por lo antes señalado se solicita SUPRIMIR lo correspondiente al sistema de gestión de transporte por vulnerar el artículo 2 de la LCE.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: XI Página: 42**

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

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

Al respecto a lo observado sobre el 5to párrafo, del numeral XI SPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

**XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS**

¿ Para el caso del CENARES, se implementará progresivamente la utilización de un sistema de gestión de transporte (TMS por sus siglas en inglés), a través del cual optimizará la planificación, ejecución y traslado físico de los bienes contratados. La puesta en marcha de dicho sistema de gestión I será comunicada al contratista de manera oportuna durante la ejecución del contrato, de ser el caso. ¿

Se señala que, por encontrarse en implementación y para no causar confusión a las empresas postulantes en la indagación de mercado, será retirado.

En ese sentido , se acoge la Observación, procediendo a su supresión de las bases

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

Se procederá a retirar el 5to párrafo del numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

¿ Para el caso del CENARES, se implementará progresivamente la utilización de un sistema de gestión de transporte (TMS por sus siglas en inglés), a través del cual optimizará la planificación, ejecución y traslado físico de los bienes contratados. La puesta en marcha de dicho sistema de gestión I será comunicada al contratista de manera oportuna durante la ejecución del contrato, de ser el caso. ¿

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 53**

**Consulta/Observación:**

- Previo acuerdo con los contratistas, las Entidades podrán realizar variaciones a la presentación de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/u otros productos sanitarios (¿), así mismo se podrá realizar la variación del logotipo (¿).

Se observa que la Entidad está facultándose de exigir cambios en la presentación del bien ofertado y su logotipo. Esto impacta seriamente a la logística del contratista, resultando en que asuma costos no previstos debido a que los cambios solicitados no fueron presupuestados cuando hizo su oferta económica. Así, nace el supuesto en el que el contratista cuenta con mercadería en la presentación que ofertó y que ya está debidamente rotulada, según las Bases, pero que ya no puede despachar porque la Entidad exigió un cambio. Estaría atentándose contra el principio de Equidad de la Ley de Contrataciones del Estado ya que el cambio rompe el equilibrio del contrato.

Por lo anteriormente expuesto, solicitamos que se mencione explícitamente que el contratista cuenta con la facultad de NO ACEPTAR el pedido de la Entidad de realizar cambios a la presentación del bien o logotipo, sin que esto signifique algún tipo de consecuencia negativa o sanción.

Por otro lado, no se menciona con cuánto tiempo de anticipación será comunicada la solicitud de cambio y cuánto tiempo tendría el contratista para hacer dichas modificaciones. Recordamos a la entidad que un contratista diligente inicia el proceso de adquisición de los bienes con una anticipación aproximada de 90 días de la fecha programada de entrega, por lo que un cambio no podría efectuarse antes de dicho plazo. Solicitamos a la Entidad que considere el plazo de 90 días de anticipación para comunicar la solicitud de cambio.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: XI Página: 42

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

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

Al respecto a lo observado sobre el 7mo párrafo, del numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

**XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS**

+ "Previo acuerdo con los contratistas, las Entidades podrán realizar variaciones a la presentación de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/u otros productos sanitarios, según corresponda, siempre y cuando dichas variaciones se encuentren autorizados en el registro sanitario del producto ofertado, así mismo se podrá realizar la variación del logotipo; en ambos casos, sin perjuicio de lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y el artículo 160 de su Reglamento, lo cual deberá ser analizado por la Entidad en cada caso en particular, debiendo solicitar dicha variación a través de la mesa de partes de cada Entidad."

En ese sentido, para no causar confusión a las empresas postulantes, se Acoge Parcialmente la observación procediendo a MODIFICAR el 7mo párrafo con el siguiente párrafo:.

+" Durante la ejecución del contrato, la Entidad o a solicitud del contratista, podrán realizar modificaciones conforme a lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y al numeral 160.1 del artículo 160 de su Reglamento, para lo cual el contratista deberá presentar por mesa de partes de la entidad; la documentación necesaria que acredite dicha solicitud".

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

<b>Entidad convocante :</b>	<b>CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD</b>
<b>Nomenclatura :</b>	<b>LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1</b>
<b>Nro. de convocatoria :</b>	<b>1</b>
<b>Objeto de contratación :</b>	<b>Bien</b>
<b>Descripción del objeto :</b>	<b>ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS</b>

---

Se procederá a modificar el 7mo párrafo del numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

+" Durante la ejecución del contrato, la Entidad o a solicitud del contratista, podrán realizar modificaciones conforme a lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y al numeral 160.1 del artículo 160 de su Reglamento, para lo cual el contratista deberá presentar por mesa de partes de la entidad; la documentación necesaria que acredite dicha solicitud".

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 54**  
**Consulta/Observación:**

- Previo acuerdo con el contratista, la Entidad podrá realizar variaciones a la presentación de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/u otros productos sanitarios, siempre y cuando dichas variaciones (¿) Asimismo, se podrán realizar variaciones al logotipo; sin perjuicio de lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de LCE, lo cual deberá ser analizado por la Entidad en cada caso en particular, debiendo solicitar dicha variación a través de la mesa de partes de cada Entidad.

Se observa que la Entidad está estipulando una alternativa de cambio de forma de presentación de dispositivo y logotipo, lo cual nos produce confusión si EXISTE en las bases un Anexo N°11 (información del producto ofertado), donde el proveedor estipula la forma de presentación del producto a ofertar, (se presume que la Entidad debe respetar al momento de girar las órdenes de compra), donde es la forma aprobada por DIGEMID. Es de conocimiento público que en el registro sanitario sale todas las formas de presentación que tiene el producto, pero no necesariamente son todas presentaciones las que comercializa el proveedor.

Nos sorprende ingratamente que la ENTIDAD dispongan cambiar la forma de presentación en cualquier momento que le sea conveniente. Por ejemplo, se oferta la presentación del kit de 25 y luego la ENTIDAD de forma ARBITRARIA se disponga a cambiar la forma de presentación a 30, ¿este accionar no perjudicaría al proveedor?

Este párrafo solo afecta al proveedor por la simple exquisitez de CENARES de cambiar la presentación a su voluntad, lamentablemente no dimensiona lo que su solicitud implica para un proveedor, involucraría realizar un proceso logístico de importación y gastos operativos adicionales, estamos olvidando como es una solicitud sin un previo aviso y a última hora, lo más probable que el proveedor incurra en penalidades.

Observamos también que la ENTIDAD podría modificar el logotipo, nuevamente en que mejoraría realizar estos cambios, si siempre solicitan lo estipulado en el numeral 4.1. Además hacemos recordar a la Entidad que los diferentes productos ofertados al ser una gran cantidad por representar una COMPRA CORPORATIVA, el logotipo debería ser solamente en el envase mediano, para evitar cualquier daño al bien.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se solicita suprimir lo del párrafo antes mencionado o en caso contrario será facultad del proveedor aceptar o rechazar la petición de cualquier cambio de presentación del producto y logotipo.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: CAP III      Literal: XI      Página: 42**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto a lo observado sobre el 7mo párrafo, del numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

**XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS**

+ "Previo acuerdo con los contratistas, las Entidades podrán realizar variaciones a la presentación de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/u otros productos sanitarios, según corresponda, siempre y cuando dichas variaciones se encuentren autorizados en el registro sanitario del producto ofertado, así mismo se podrá realizar la variación del logotipo; en ambos casos, sin perjuicio de lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y el artículo 160 de su Reglamento, lo cual deberá ser analizado por la Entidad en cada caso en particular, debiendo solicitar dicha variación a través de la mesa de partes de cada Entidad."

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP III

XI

42

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

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

El motivo de incluir este párrafo, es por las experiencias ocurridas en la ejecución contractual de los diferentes procesos, solo se quería precisar en las especificaciones técnicas situaciones que han presentado los contratistas, a lo largo de la ejecución contractual en sus entregas, como ejemplos:

- Contratista XXXX : "Debido a que el laboratorio fabricante esta imposibilitado de fabricar la presentación caja x 100 unidades, se solicita a CENARES, puedan aceptar la presentación caja x 50 unidades por tener en estos momentos en stock y para poder cumplir con la entrega"

- " Contratista YYYY manifiesta : " Debido a un error involuntario se ha impreso en las 50,000 unidades el Logotipo SIE N°02-2021-CENARES-MINSA cuando lo correcto era LP N° 02-2021-CENARES-MINSA"

Como se puede apreciar, estos cambios a pesar que fueron hechos sobrevenientes que escapaban a lo estipulado en los contratos primigenios, errores o circunstancias que presentaba el contratista, El área usuaria en algunos casos aceptaba mas por necesidad, ya que estos errores o incumplimiento a lo establecido en el contrato primigenio, no afectaba las acción terapéutica por el cual fue motivo de requerimiento.

En ese sentido y tomando en cuenta la absolución de la observación N° 53, se Acoge Parcialmente la presente observación procediendo MODIFICAR el 7mo párrafo con el siguiente párrafo:

+" Durante la ejecución del contrato, la Entidad o a solicitud del contratista, podrán realizar modificaciones conforme a lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y al numeral 160.1 del artículo 160 de su Reglamento, para lo cual el contratista deberá presentar por mesa de partes de la entidad; la documentación necesaria que acredite dicha solicitud".

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

Se procederá a modificar el 7mo parrafo del numeral XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

+" Durante la ejecución del contrato, la Entidad o a solicitud del contratista, podrán realizar modificaciones conforme a lo establecido en el artículo 34 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado y al numeral 160.1 del artículo 160 de su Reglamento, para lo cual el contratista deberá presentar por mesa de partes de la entidad; la documentación necesaria que acredite dicha solicitud".

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 55**

**Consulta/Observación:**

X. Firma de Contratos

- Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes, deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N°07

Nos llama la atención que la Entidad esté regresando al método utilizado en los años 2013 al 2019, donde produjo bastantes problemas y dificultades a los proveedores. No queda claro cuál es la finalidad de volver a utilizar este método donde fue demostrado su ineficiencia y malestar por parte de los involucrados.

El proveedor tiene la voluntad de suscribir el contrato en los tiempos de la normativa, pero es imposible estar en dos lugares simultáneamente ¿será posible realizar una firma de contrato en Lima y en Ayacucho? Es algo ilógico que la Entidad vuelva a solicitar este tipo de mecanismos donde existe un grado elevado de DILATAMIENTO de TIEMPO donde el único perjudicado es el paciente.

Por lo antes expuesto, se solicita a Cenares como única entidad a suscribir el contrato en la dirección Jr. Nazca 548 Jesús María - Lima, como se ha ido manejando desde el año 2020 hasta el año 2022, y esta será responsable de derivar los contratos a cada Unidad Ejecutora.

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** CAP III      **Literal:** XI      **Página:** 42

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral X, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, debemos enfatizar que, el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa por el cual, se suscribirá el contrato con cada una de las entidades participantes, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad- tal como lo señala la pagina 61 del perfeccionamiento del contrato establecido en las bases.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 56**

**Consulta/Observación:**

2.3 Requisitos para perfeccionar del contrato

k) Para la firma de contratos, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas.

Se observa que CENARES está requiriendo información adicional que por primera vez está estipulado en los requisitos del perfeccionamiento del contrato, lo solicitado es información que no depende del proveedor sino de su FABRICANTE. La mayoría de los proveedores que venden al Estado son productos importados lo cual implica que sus FABRICANTES sean externos y tener una comunicación con ellos tiene un tiempo de demora aproximadamente de 03 días hábiles en el mejor caso, por ejemplo, los fabricantes de China no manejan el mismo huso horario y se entiende la demora de la información.

El accionar de la Entidad nos produce confusión y extrañeza, porque solicitar esa información tan ESPECIFICA para un perfeccionamiento cuando se sabe que tiene un tiempo límite por la Ley de Contrataciones del Estado de 08 días hábiles del consentimiento y tener esta información del peso y volumen requerido nos llevaría recabar más de la mitad del tiempo normado. Esta solicitud por parte de la Entidad solo nos produce dificultades y perjuicio donde la ENTIDAD estaría actuando de forma desproporcional y arbitraria.

Además, se tiene conocimiento que lo requisitos para perfeccionar del contrato son elementos necesarios para realizar un contrato, mas no se entiende en que sería útil o beneficioso tener los datos del peso y volumen de cada caja master para el cumplimiento de la finalidad de un contrato.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se solicita suprimir lo correspondiente al literal j) del numeral 2.3

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.3 Página: 24**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto señalar, que en el numeral 6.2.4.8 del Documento Técnico Manual de Buenas Prácticas de Almacenamiento de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en Laboratorios, Droguerías, Almacenes Especializados y Almacenes Aduaneros, aprobado mediante Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA, señala:

6.2.4.8 ÁREA DE EMBALAJE

(¿)

f) Las especificaciones técnicas de cada componente del embalaje deben estar definidas, incluyendo límites y tolerancias.

(¿)

i) Los embalajes deben tener un rótulo que indique las condiciones de almacenamiento durante su transporte.

En ese sentido, el peso y volumen de la caja master se debe conocer desde el ingreso a Almacén que esta distribuido en su interior por metro cubico (m3), los requisitos señalados en el embalaje se mantienen, con la finalidad de preservar las condiciones de almacenamiento y transporte.

Por lo tanto, no se acoge a su observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 57**

**Consulta/Observación:**

Las Bases del procedimiento de selección, sobre la firma de los contratos, manifiestan: Luego que los bienes queden en situación de consentido, los proveedores firmaran con CENARES, UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINDEF, INPE Y HMLO

Desafortunadamente, las Bases no han regulado aspectos relevantes de este extremo.

Bajo nuestra experiencia como ganadores de algunos ítems en compras corporativas a cargo de CENARES, hemos debido enfrentar a una multiplicidad de entidades, quienes nunca nos proporcionaron los contratos firmados.

En el caso de estas entidades, que incumplen con remitirnos un ejemplar del contrato (suscrito por ambas partes), y que tampoco registran los contratos en el SEACE, crean incertidumbre, puesto que ni siquiera es posible conocer si la entidad tiene conocimiento de sus obligaciones contractuales, e incluso dificulta cualquier reclamación, pues no se puede contar con el medio probatorio idóneo que acredite la relación contractual.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca que, las entidades deberán hacer llegar al contratista un ejemplar del contrato, suscrito por ambas partes, y además, registrar el mismo en el SEACE; caso contrario, el contratista estará habilitado para devolver (sin atención) todas las órdenes de compra emitidas por tal entidad.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.4 Página: 23

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral X, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, debemos enfatizar que, el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa por el cual, se suscribirá el contrato con cada una de las entidades participantes, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad- tal como lo señala la pagina 61 del perfeccionamiento del contrato establecido en las bases.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 58**

**Consulta/Observación:**

- Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes, deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N°07

Nos llama la atención que la Entidad esté regresando al método utilizado en los años 2013 al 2019, donde produjo bastantes problemas y dificultades a los proveedores. No queda claro cuál es la finalidad de volver a utilizar este método donde fue demostrado su ineficiencia y malestar por parte de los involucrados.

El proveedor tiene la voluntad de suscribir el contrato en los tiempos de la normativa, pero es imposible estar en dos lugares simultáneamente ¿será posible realizar una firma de contrato en Lima y en Ayacucho? Es algo ilógico que la Entidad vuelva a solicitar este tipo de mecanismos donde existe un grado elevado de DILATAMIENTO de TIEMPO donde el único perjudicado es el paciente.

Por lo antes expuesto, se solicita a Cenares, centralizar los contratados relacionado a las UNIDADES EJECUTORAS (demanda), en su ubicación física en la dirección Jr. Nazca 548 Jesús María - Lima, y esta será responsable de derivar los contratos a cada Unidad Ejecutora.

**Acápite de las bases : Sección: Específico      Numeral: CAP III      Literal: X- XI      Página: 42**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral X, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, debemos enfatizar que, el presente requerimiento corresponde a una Compra Corporativa por el cual, se suscribirá el contrato con cada una de las entidades participantes, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad- tal como lo señala la pagina 61 del perfeccionamiento del contrato establecido en las bases.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	14:21:04

**Observación: Nro. 59**

**Consulta/Observación:**

En el Anexo N° 11, ¿Declaración Jurada de Información del Producto¿, establece que se debe de señalar la ¿unidad mínima de despacho¿.

Lógicamente, siendo que esta es una de las condiciones que ofertan los postores (de conformidad con el Registro Sanitario), la entidad está obligada a respetar la unidad mínima de despacho.

Por ejemplo, en un producto ¿hojas de bisturí¿, la unidad mínima de despacho es ¿Caja x 10 hojas de Bisturí¿; ello implica que la entidad sólo podría emitir sus órdenes de compra en múltiplos de 10; no siendo posible que por ejemplo pida 09 hojas de bisturí, 12 hojas de bisturí, etc.

Sin embargo, en nuestra experiencia como contratistas, no han sido pocas las ocasiones en las cuales nos hemos visto forzados a devolver las órdenes de compra por precisamente no respetar las ¿unidades mínimas de despacho¿. El problema es que, a pesar que el inconveniente se genera como consecuencia directa del comportamiento de la entidad, son los contratistas quienes deben realizar una serie de procedimientos internos para dar solución a estos impases.

Así, nos vemos forzados a devolver las órdenes de compra, y posteriormente, cuando se notifican las órdenes de compras con las cantidades adecuadas, nos vemos forzados a solicitar ampliaciones de plazo, pues en estas nuevas órdenes de compra (u órdenes de compra corregidas) se mantienen los plazos de las órdenes de compra originales. Es decir, corrigen la unidad mínima de despacho, pero mantienen el plazo de entrega, a pesar que están notificando adecuadamente, con posterioridad a la fecha original.

No resulta conforme a Derecho que, si un inconveniente de esta naturaleza se genera como consecuencia de que la entidad no respeta las unidades mínimas de despacho (errores de la entidad), sean los contratistas quienes deban darle solución a estos eventos. Por principios básicos de razonabilidad, equidad y predictibilidad, lo apropiado sería que, cuando se devuelvan las órdenes de compra en razón de poseer cantidad que no respetan las ¿unidades mínimas de despacho¿, la entidad emita las nuevas órdenes de compra ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales; de esta manera se evitaría que los contratistas deban solicitar un trámite de ampliaciones de plazo (que tiene plazos perentorios de solicitud) en razón de retrasos generados por la propia entidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, y el Principio de Equidad, se establezca que cuando la entidad emita órdenes de compra que no respeten las unidades mínimas de despacho (señaladas por el contratista y conformes con su Registro Sanitario), y las mismas les sean devueltas por los contratistas, emitirán nuevas órdenes de compra cumpliendo con las ¿unidades mínimas de despacho¿, y ampliando el plazo de entrega de las órdenes de compra originales, en forma proporcional a la demora.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** Anexo N°11      **Literal:** S/N      **Página:** 66

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

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

Al respecto, en el Anexo N° 11 ¿Declaración jurada de Información del Producto Ofertado¿, establece a la Unidad mínima de despacho como la unidad mínima a despachar de acuerdo a la presentación del bien ofertado. Además se debe precisar que, el postor que se adjudique la buena pro, la Entidad emitirá las órdenes de compra según la forma de presentación, sin perjuicio que el proveedor adjudicado al finalizar el contrato, cumpla con la entrega de la totalidad de los bienes.

Finalmente, en el caso que existieran retrasos no imputables al contratista, la norma de contrataciones prevé

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	Anexo N°11	S/N	66
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

**Análisis respecto de la consulta u observación:**  
mecanismos para la solicitud de ampliación de plazo.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20544150104

Nombre o Razón social : MEDICAL ISVIL S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 15:14:35

**Consulta:** Nro. 60

**Consulta/Observación:**

Item 4

SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PARA EL ITEM N°4: BAJALENGUA DE MADERA ADULTO, PUEDAN CONFIRMAR SI LA CONDICIÓN BIOLÓGICA DEL PRODUCTO SOLICITADO ES ESTÉRIL O NO ESTÉRIL, YA QUE EN LA FICHA MENCIONA ESTÉRIL Y NO ESTERIL (ASEPTICO) PARA NO INCURRIR EN ERROR AL MOMENTO DE LA PRESENTACIÓN DE LAS OFERTAS, YA QUE LA VARIACION DE PRECIOS ENTRE UN PRODUCTO ESTÉRIL Y NO ESTÉRIL ES CONSIDERABLE.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.2      **Literal:** -      **Página:** F T

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

Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

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

De acuerdo a lo señalado en la Ficha técnica del ÍTEM N° 04: BAJALENGUA DE MADERA ADULTO, se establece como característica la condición biológica "estéril" o "no estéril (aséptico)".

En ese sentido, se aceptará cualquier tipo de condición biológica que el postor oferte, ya sea un dispositivo estéril o un dispositivo no estéril (aséptico) según lo autorizado en su registro sanitario por la ANM.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20544150104

Nombre o Razón social : MEDICAL ISVIL S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 15:14:35

**Consulta:** Nro. 61

**Consulta/Observación:**

Item 5  
SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PARA EL ITEM N°5: BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICO, PUEDAN CONFIRMAR SI LA CONDICIÓN BIOLÓGICA DEL PRODUCTO SOLICITADO ES ESTÉRIL O NO ESTÉRIL, YA QUE EN LA FICHA MENCIONA ESTÉRIL Y NO ESTERIL (ASEPTICO) PARA NO INCURRIR EN ERROR AL MOMENTO DE LA PRESENTACIÓN DE LAS OFERTAS, YA QUE LA VARIACION DE PRECIOS ENTRE UN PRODUCTO ESTÉRIL Y NO ESTÉRIL ES CONSIDERABLE.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.2      **Literal:** -      **Página:** F T

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

Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

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

De acuerdo a lo señalado en la Ficha técnica del ÍTEM N° 05: BAJALENGUA DE MADERA PEDIATRICO, se establece como característica la condición biológica "estéril" o "no estéril (aséptico)"

En ese sentido, se aceptará cualquier tipo de condición biológica que el postor oferte, ya sea un dispositivo estéril o un dispositivo no estéril (aséptico) según lo autorizado en su registro sanitario por la ANM.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	15:14:35

Consulta: Nro. 62

Consulta/Observación:

Equipo de Venoclisis:  
SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PARA EL ITEM N° 16: EQUIPO DE VENOCLISIS EN CONDICIÓN BIOLÓGICA ESTÁ SOLICITANDO

¿Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO¿

Sirvase aclarar si basta con cumplir UNA de las dos características es correcto u obligatoriamente tengo que cumplir ambas características

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: - Página: F T

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

Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa MEDICAL ISVIL S.A.C., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 16 "EQUIPO DE VENOCLISIS", se requiere la especificación de "Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO" de la característica "Condición biológica", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, en la especificación de: Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO, se encuentra los conectores "y/o", el cual expresa que el dispositivo médico que oferta el postor puede cumplir ambas pruebas o cualquiera de las dos pruebas, siendo ambas opciones aceptadas.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	15:14:35

Consulta: Nro. 63

Consulta/Observación:

ITEM 17  
SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PARA EL ITEM N°17: EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 100 mL EN CONDICIÓN BIOLÓGICA ESTÁ SOLICITANDO

¿Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo

Sirvase aclarar si basta con cumplir UNA de las dos características es correcto u obligatoriamente tengo que cumplir ambas características

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: - Página: F T

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

Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa MEDICAL ISVIL S.A.C., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 100 mL", se requiere la especificación de "Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO" de la característica "Condición biológica", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, en la especificación de: Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO, se encuentra los conectores "y/o", el cual expresa que el dispositivo médico que oferta el postor puede cumplir ambas pruebas o cualquiera de las dos pruebas, siendo ambas opciones aceptadas.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	15:14:35

Consulta: Nro. 64

Consulta/Observación:

ITEM 18  
SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN PARA EL ITEM N°18: EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 150 mL EN CONDICIÓN BIOLÓGICA ESTÁ SOLICITANDO

¿Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/dispositivo

Sírvase aclarar si basta con cumplir UNA de las dos características es correcto u obligatoriamente tengo que cumplir ambas características

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: - Página: F T

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

Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa MEDICAL ISVIL S.A.C., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CAMARA GRADUADA 150 mL", se requiere la especificación de "Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO" de la característica "Condición biológica", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, en la especificación de: Apirógeno y/o endotoxinas bacterianas menor a 20 UE/DISPOSITIVO, se encuentra los conectores "y/o", el cual expresa que el dispositivo médico que oferta el postor puede cumplir ambas pruebas o cualquiera de las dos pruebas, siendo ambas opciones aceptadas.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20264036853

Nombre o Razón social : LANESA SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 15:42:31

**Observación: Nro. 65**

**Consulta/Observación:**

En el capítulo III DEL REQUERIMIENTO de las bases en el numeral 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, respecto a II. CARACTERISTICAS DEL BIEN A CONTRATAR, en el numeral 2.2.2 EMBALAJE, Solicitan al postor que debe presentar:

¿ PARA EL CASO DE CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las Nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con código de barras, el CENARES le socializará la nomenclatura fin de que ellos puedan incluirlo en su embalaje¿.

Es preciso señalar que este requerimiento no es relevante e innecesario en la adquisición de los dispositivos médicos.

**OBSERVACIÓN:**

Por lo expuesto, solicitamos que el requerimiento del código de Barras en el embalaje sea eliminado.

De esa forma se cumple con el principio de Razonabilidad de la Ley de Contrataciones del Estado. Caso contrario, se estaría atentando contra los Principios de Libre Concurrencia y Competencia, por parte de la entidad.

Las entidades deben promover el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Asimismo, el principio de competencia regulado en el literal e) del mismo artículo, según el cual los procesos de contratación incluyen disposiciones que permiten establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta mas ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia.

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** 2.2.2      **Literal:** CAPIII      **Página:** 27

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

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

Es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Ahora bien en atención a lo señalado por la empresa, es necesario precisar que, se han solicitado estos códigos de barras con la finalidad de tener una mejor identificación y control de los productos, aumentando la velocidad de su precisión y eliminando errores, por lo tanto las empresas postoras deben considerarlo al momento de su cotización.

Asimismo, toda vez que los planteamientos de las observaciones sobre código de barras en el Embalaje se encuentran relacionados con la Observación N° 39 y 42, es necesario señalar la precisión de la modificación realizada en estas observaciones "En caso que el contratista no cuente con códigos de barras":

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

General

2.2.2

CAPIII

27

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

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

Por lo tanto, se debe tener en cuenta que estas codificaciones se están solicitando en todos los requerimiento que solicita el CENARES, en ese sentido no se acoge su Observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20429469407	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIO TEXTILES LOS ROSALES S.A.C.	Hora de envío :	15:51:42

Consulta: Nro. 66

Consulta/Observación:

De la revisión de las "Fichas Técnicas", de los ítems: 14, 23, 24 y 25, en el numeral 2.2 "Envase y embalaje", no se está mencionando que dichos dispositivos médicos cuenten con envoltorio interno de papel crepado grado médico.

En ese sentido, solicitamos al Comité de selección, se sirva precisar si dicho envoltorio interno (papel crepado) formará parte del envase.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1. Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que lo solicitado en el subnumeral 2.2 "Envase y embalaje" de la ficha técnica del ítem 14 "COMPRESA DE GASA QUIRÚRGICA RADIOPACA ESTÉRIL 15 cm x 50 cm x 5 unidades", ítem 23 "GASA ESTÉRIL 10 cm x 10 cm", ítem 24 "GASA ESTÉRIL 5cm x 5 cm, ítem 25 " GASA ESTÉRIL 7,5 cm x 7,5 cm", en referencia que se debe considerar que los dispositivos médicos cuenten con envoltorio interno de papel crepado grado médico. Indicar que en las Fichas Técnicas de los dispositivos médicos antes mencionados se está solicitando que el envase inmediato sea de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, con la finalidad de fomentar la pluralidad de postores y marcas.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20501549801

Nombre o Razón social : FERCO MEDICAL S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 16:09:57

**Observación: Nro. 67**

**Consulta/Observación:**

ITEM 31- MALLA DE POLIPROPILENO 15 CM x 15 CM  
ITEM 32- MALLA DE POLIPROPILENO 30 CM x 30 CM

La malla de polipropileno (malla quirúrgica) tiene la propiedad de ELASTICIDAD, de manera que favorezca la colocación dentro de la cavidad, así como brindar el adecuado soporte o apoyo a la pared abdominal; pero la elasticidad debe tener un límite máximo, definido por la Fuerza de Ruptura (vertical y horizontal), para prevenir que la malla ceda, se estire demasiado o se rompa, de esta manera evitar una nueva eventración y una consecuente nueva operación.

Los valores de la Fuerza de Ruptura se miden en valores mínimos, siendo éstos: Fuerza de Ruptura Horizontal mínimo de 10 Kgf/2.5cm (o pulgada) y Fuerza de Ruptura Vertical mínimo de 14 Kgf/2.5cm (o pulgada).

Por lo antes expuesto solicitamos a la Entidad incluir en las Especificaciones Técnicas o ficha técnica, los valores mínimos de la Fuerza de Ruptura que deben tener las Mallas Quirúrgicas de Polipropileno:

Fuerza de Ruptura Horizontal mínimo de 10 Kgf/2.5cm (o pulgada).  
Fuerza de Ruptura Vertical mínimo de 14 Kgf/2.5cm (o pulgada).

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** N/A      **Literal:** N/A      **Página:** FT

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

ART. 2

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

En relación a las observaciones realizadas a las Fichas Técnicas de los ítems N° 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm X 15 cm e ítem N° 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30 cm X 30 cm, en relación a considerar características adicionales a la Ficha Técnica, tales como:

- \* Elasticidad
- \* Fuerza de ruptura horizontal
- \* Fuerza de ruptura vertical

Al respecto, señalar que no se cuenta con norma nacional o internacional donde se describa las características y especificaciones propuestas, por lo que en aras de mantener la pluralidad y diversidad de propuestas no se detallan las características y especificaciones solicitadas.

Asimismo DIGEMID, de acuerdo a la normativa vigente, al otorgar el registro sanitario a este tipo de dispositivos médicos, por su nivel de riesgo, nos garantiza que el dispositivo médico es de calidad, seguro y eficaz, por que ha evaluado el cumplimiento de los requisitos que exige el D.S 016-2011-SA y sus modificatorias, uno de ellos es el cumplimiento del acápite c) del artículo 8 del Reglamento que establece las reglas de clasificación y los principios esenciales de seguridad y desempeño de los dispositivos médicos aprobado con DS 03-2020-SA, que indica que, los dispositivos médicos deben cumplir con el desempeño previsto por el fabricante y deben ser diseñados y fabricados de tal manera que, durante las condiciones normales de uso, éstos sean idóneos para su uso previsto.

En ese sentido, no se acoge la observación presentada por el participante para los ítem 31 y 32.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20501549801	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	FERCO MEDICAL S.A.C.	Hora de envío :	16:09:57

**Observación: Nro. 68**

**Consulta/Observación:**

ITEM 31- MALLA DE POLIPROPILENO 15 CM x 15 CM  
ITEM 32- MALLA DE POLIPROPILENO 30 CM x 30 CM

Dentro de la Ficha técnica del producto se indica lo siguiente:

Tamaño de poro: Microporosa.

Observamos que no se precisa las dimensiones del poro o rango del mismo; siendo lo recomendado es de 0.60 x 0.90 mm como máximo pues con dimensiones mayores, la Malla perdería sus propiedades.

El no precisar esta característica podría llevar a que la Entidad contrate un producto de características no deseadas.

Por lo antes expuesto solicitamos al Comité Especial incluir o precisar en la ficha técnica o especificaciones técnicas que las dimensiones máximas del poro de la malla sean de 0.60 x 0.90 mm y así fomentar la participación de varios postores.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: N/A Literal: N/A Página: FT

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

ART. 2

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

En relación a las observaciones realizadas a las Fichas Técnicas de los ítems N° 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm X 15 cm e ítem N° 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30 cm X 30 cm, en relación a la especificación del tamaño de poros, cabe indicar que está de acuerdo a las necesidades del área usuaria, asimismo señalar que no se cuenta con norma nacional o internacional donde se describa la característica propuesta, por lo que en aras de mantener la pluralidad y diversidad de propuestas no se detalla las dimensiones de los poros; sin embargo, se mantiene la especificación microporosa solicitada por el área usuaria.

Por lo antes expuesto, no se acoge la observación presentada por el participante.

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

**Consulta:** Nro. 69

**Consulta/Observación:**

En el numeral 2.2.2 Embalaje del Cap 3.1 Especificaciones Técnicas se indica que para el caso de CENARES el embalaje contará con código de barras EAN 13 o EAN 14 y en el caso el proveedor no cuente se lo proporcionará CENARES. Es así que nos generan varias dudas que solicitamos nos absuelvan:

1. Cuando se indica para el caso de CENARES, se refieren a los productos y cantidades por los que CENARES firmará contrato (esto es, los que se internen en sus almacenes y a nivel nacional) ó solamente los productos y cantidades que son centralizados, esto es, que son entregados en los almacenes de CENARES.
2. El código que proporcionará CENARES tendrá algún costo para el proveedor.
3. Se entiende que los códigos EAN solo se deben incluir en el embalaje (como lo indica expresamente las bases) y que estos pueden ser pegados en stickers en el embalaje.
4. Se indica que debe ser solicitado formalmente a CENARES; sin embargo, no se indica el procedimiento como tal, esto es, a quien se dirige la solicitud formal, cuál será el plazo máximo de respuesta, considerando que desde que se proporciona dicha nomenclatura el proveedor debe contar con un tiempo para el acondicionamiento de este en los embalajes del producto.

**Acápito de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.2      **Literal:** CAPIII RTM      **Página:** 27

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

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.2 Embalaje contenido en el Capítulo III establecido en las bases integradas, donde señala:

(...)

- "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14" (...)

(...)

"En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES le socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje"

Al respecto se procede a la aclaración de su consulta:

1. Para el caso de CENARES, se refiere a todos los productos y cantidades que se internen en Almacén de CENARES y puntos de destino a nivel nacional.
2. En caso el contratista no cuente con código de barras, CENARES les facilitará el enlace web para la generación de la Nomenclatura. El contratista deberá imprimir a su costo el stiker y pegarla en las cajas máster (embalaje).
3. Efectivamente los códigos EAN solo son incluidos en el Embalaje.
4. Cabe precisar que, en la Observación N° 39 y 42 se ha establecido que se incorporará (el subrayado): (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Por lo tanto, queda aclarado su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 70

Consulta/Observación:

En el numeral 4.2.3 se indica que las OC serán notificadas máximo 15 días luego de suscrito el contrato y que ello "no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado". Lo indicado viola el principio de legalidad, razonabilidad y equidad porque la Entidad ante su INACCION E INCUMPLIMIENTO de su obligación (girar la OC) le traslada de manera desproporcionada el riesgo al contratista. Más aún cuando el numeral literal a) del numeral 5.1.1 indica que un requisito para internar es la orden de compra. Esta indicación no es poco relevante, puesto que la importancia de la OC es que en la misma se indica la cantidad a entregar realmente, considerando que los cuadros de las bases son referenciales y muchas veces su Entidad replantea las cantidades sea por stock o por problemas de almacenamiento, asimismo, la OC también juega un papel importante y de seguridad para el contratista porque en dicho documento se debe incluir el número SIAF que no solo garantiza el presupuesto real para el cobro sino que permite realizar el seguimiento respectivo. Por ello y de conformidad de los principios que rigen las contrataciones del Estado solicitamos se suprima el texto "ello no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo señalado" Siendo que de no cumplir la Entidad con el giro oportuno de las OC estaríamos ante un supuesto de ampliación de plazo por causa no imputable al contratista.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3.2.3 Literal: CAPIII RTM Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, tal como lo señalan las bases, las OC para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato y para las entregas sucesivas como máximo hasta los 30 días calendario luego de suscrito el contrato. Dichos plazos no enervan las acciones diligentes que el contratista debe realizar para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, porque la relación contractual que el contratista tiene con la entidad, se perfeccionó con la suscripción del contrato. En este caso, la OC es un documento de gestión empleado para el control del abastecimiento. Por otro lado, la Entidad viene efectuando los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada. En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 71

Consulta/Observación:

En el numeral 4.3.2.9 se indica que CENARES podrá solicitar el adelanto de entrega el cual deberá ser previamente coordinado y aceptado por el contratista, asimismo, se indica que este debe ser atendido en un plazo no mayor de 10 días de notificada la OC. Es así que partiendo que el pedido excepcional debe ser coordinado y aceptado por el contratista, pueden existir situaciones en que el plazo indicado por el contratista es mayor a los 10 días, en eso caso se podrá aceptar otro plazo mayor a 10 días. Más aún considerando que desde el momento que nos emitan la OC se debe realizar la revisión de stock por parte de su Entidad y luego la emisión de PECOSAS (lo cual demora aproximadamente 5 días) por lo que en este caso solicitamos que el plazo de entrega excepcional será coordinado con el contratista pudiendo ser mayor a 10 días por mutuo acuerdo.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3.2.9 Literal: CAPIII RTM Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de diez (10) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto, señalar que, estos productos no estan sujetos para su ingreso a Control de Calidad; sin embargo, se ampliará el plazo a 20 días calendarios.

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

Se procederá a modificar el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, quedando de la siguiente manera:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de veinte (20) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 72

Consulta/Observación:

De la revisión del numeral 4.3.1 podemos apreciar que no se indica que sucede en el caso de que la entidad no cumpla con emitir las OC dentro de los plazos indicados, tal es así que puede suceder que este retraso sea por unos días o que sea mayor haciendo que se puedan juntar entregas. Asimismo, como hemos indicado de acuerdo al literal a del numeral 5.1.1 un requisito para el internamiento es contar con la OC por lo que de no tenerla no se puede realizar el internamiento. Sin embargo, en las actuales ejecuciones contractuales con su Entidad sucede a menudo este tema y su Entidad no acepta las ampliaciones de plazo bajo el argumento que no contar o tener extemporaneamente la OC no imposibilita la entrega. Es por ello que solicitamos se indique que en caso de OC atrasadas (giradas fuera de plazo) se tendrá un plazo adicional y que no se pueden juntar dos o más entregas para un solo mes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.3.2 Literal: CAPIII RTM Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado, en el literal a), del subnumeral 5.1 De las condiciones de entrega, establecido en numeral V. CONSIDERACIONES PARA LA RECEPCION Y CONFORMIDAD DE LOS BIENES, contenido en el Capitulo III de la sección específica de las bases, señala:

5.1 De las condiciones de entrega:

5.1.1 En el Acto de Recepción de los bienes que formarán parte de la entrega, a fin de llevar a cabo la conformidad de recepción, el proveedor deberá entregar en el punto de destino, copia simple de los documentos siguientes:

a. Orden de Compra ¿ Guía de Internamiento (copia).

Finalmente, en el caso que existieran retrasos no imputables al contratista, la Norma de Contrataciones prevé mecanismo para la solicitud de ampliación de plazo.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 73

Consulta/Observación:

A folios 19 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en el rubro dimensiones que la Tubuladura debe tener una longitud de 1,5 m a 2 m. Solicitamos confirmar si la longitud de 1.5m a 2m requerida se refiere a la longitud del tubo de suministro de oxígeno del dispositivo médico, puesto que, en el resto de fichas técnicas de productos que también son usados para la administración de oxígeno (Mascara de oxígeno con reservorio, Mascara Nebulizadora, Mascara de Venturi) se ha requerido la longitud de 1.5m a 2m para el tubo de suministro de oxígeno

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 10 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 10 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO ADULTO", se requiere para la parte o componente del DM "Dimensiones" la especificación de "Longitud: 1,5 m a 2 m", de la característica "Tubuladura", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, la característica de tubuladura se indica como especificación de Longitud: 1,5 m a 2 m, el cual aplica para toda la longitud de la tubuladura flexible y transparente del dispositivo médico, asimismo en el esquema (imagen) referencial de la ficha técnica se puede evidenciar en la letra "B" lo que correspondería a la tubuladura.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 74

Consulta/Observación:

A folios 19 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica como una característica de la bigotera lo siguiente: "con dos puntas nasales de punta roma", es así que entendemos que al indicar punta roma se refiere al borde de la punta que debe tener un acabado romo. De ser así, la redacción actual causaría confusión por lo que se debe indicar "con dos puntas nasales de borde romo"; en caso de ser errónea nuestra interpretación le solicitamos se sirva especificar claramente a que se refiere con la característica "con dos puntas nasales de punta roma".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 10 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 10 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO ADULTO", se requiere para la parte o componente del DM "Bigotera" la especificación de: (...) "Con dos puntas nasales de punta roma", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha especificaciones hace referencia a la terminación de las puntas nasales de la bigotera, la misma que debe ser con terminaciones redondeadas o romas (que carece de filo); Asimismo, señalar que de la revisión de la información de los registros sanitarios se evidencia distintas terminologías para dicha especificación, por lo que a fin de generar pluralidad de postores y marcas se ha considerado el termino "punta roma", la misma que guarda relación con la solicitud de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad de su uso; teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 75

Consulta/Observación:

A folios 21 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en el rubro dimensiones que la Tubuladura debe tener una longitud de 1,5 m a 2 m. Solicitamos confirmar si la longitud de 1.5m a 2m requerida se refiere a la longitud del tubo de suministro de oxígeno del dispositivo médico, puesto que, en el resto de fichas técnicas de productos que también son usados para la administración de oxígeno (Mascara de oxígeno con reservorio, Mascara Nebulizadora, Mascara de Venturi) se ha requerido la longitud de 1.5m a 2m para el tubo de suministro de oxígeno

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 11 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 11 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO NEONATAL", se requiere para la parte o componente del DM "Dimensiones" la especificación de "Longitud: 1,5 m a 2 m", de la característica "Tubuladura", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, la característica de tubuladura se indica como especificación de Longitud: 1,5 m a 2 m, el cual aplica para toda la longitud de la tubuladura flexible y transparente del dispositivo médico, asimismo en el esquema (imagen) referencial de la ficha técnica se puede evidenciar en la letra "B" lo que correspondería a la tubuladura.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 76

Consulta/Observación:

A folios 21 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica como una característica de la bigotera lo siguiente: "con dos puntas nasales de punta roma", es así que entendemos que al indicar punta roma se refiere al borde de la punta que debe tener un acabado romo. De ser así, la redacción actual causaría confusión por lo que se debe indicar "con dos puntas nasales de borde romo"; en caso de ser errónea nuestra interpretación le solicitamos se sirva especificar claramente a que se refiere con la característica "con dos puntas nasales de punta roma".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 11 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 11 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO NEONATAL", se requiere para la parte o componente del DM "Bigotera" la especificación de: (...) "Con dos puntas nasales de punta roma", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, dicha especificaciones hace referencia a la terminación de las puntas nasales de la bigotera, la misma que debe ser con terminaciones redondeadas o romas (que carece de filo); Asimismo, señalar que de la revisión de la información de los registros sanitarios se evidencia distintas terminologías para dicha especificación, por lo que a fin de generar pluralidad de postores y marcas se ha considerado el termino "punta roma", la misma que guarda relación con la solicitud de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad de su uso; teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 77

Consulta/Observación:

A folios 23 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en el rubro dimensiones que la Tubuladura debe tener una longitud de 1,5 m a 2 m. Solicitamos confirmar si la longitud de 1.5m a 2m requerida se refiere a la longitud del tubo de suministro de oxígeno del dispositivo médico, puesto que, en el resto de fichas técnicas de productos que también son usados para la administración de oxígeno (Mascara de oxígeno con reservorio, Mascara Nebulizadora, Mascara de Venturi) se ha requerido la longitud de 1.5m a 2m para el tubo de suministro de oxígeno

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO A Literal: FT IT 12 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 12 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO PEDIÁTRICO", se requiere para la parte o componente del DM "Dimensiones" la especificación de "Longitud: 1,5 m a 2 m", de la característica "Tubuladura", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, la característica de tubuladura se indica como especificación de Longitud: 1,5 m a 2 m, el cual aplica para toda la longitud de la tubuladura flexible y transparente del dispositivo médico, asimismo en el esquema (imagen) referencial de la ficha técnica se puede evidenciar en la letra "B" lo que correspondería a la tubuladura.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

**Consulta:** Nro. 78

**Consulta/Observación:**

A folios 23 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica como una característica de la bigotera lo siguiente: "con dos puntas nasales de punta roma", es así que entendemos que al indicar punta roma se refiere al borde de la punta que debe tener un acabado romo. De ser así, la redacción actual causaría confusión por lo que se debe indicar "con dos puntas nasales de borde romo"; en caso de ser errónea nuestra interpretación le solicitamos se sirva especificar claramente a que se refiere con la característica "con dos puntas nasales de punta roma".

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** ANEXO A      **Literal:** FT IT 12      **Página:** 44

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 12 "CÁNULA BINASAL PARA OXÍGENO PEDIÁTRICO", se requiere para la parte o componente del DM "Bigotera" la especificación de: (...) "Con dos puntas nasales de punta roma", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha especificaciones hace referencia a la terminación de las puntas nasales de la bigotera, la misma que debe ser con terminaciones redondeadas o romas (que carece de filo); Asimismo, señalar que de la revisión de la información de los registros sanitarios se evidencia distintas terminologías para dicha especificación, por lo que a fin de generar pluralidad de postores y marcas se ha considerado el termino "punta roma", la misma que guarda relación con la solicitud de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad de su uso; teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 79

Consulta/Observación:

A folios 38 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como envase mediato un contenido máximo hasta 100 unidades. Debemos precisar que en la actualidad en el mercado nacional se maneja como presentación hospitalaria para los esparadrapos una caja (envase inmediato) que contiene los productos, y dichos envases inmediatos a su vez vienen en caja de embalaje, por lo que para este tipo de producto no se utiliza envase mediato. Consultamos a ustedes si la entidad aceptará para este ítem que el producto pueda ser ofertado con envase inmediato (caja) y embalaje, siendo que el envase inmediato no deberá contener más de 100 unidades. Cabe precisar que esta situación se manejan en algunos otros productos cuya presentación no necesita de envase mediato como por ejemplo los guantes de examen sin perjudicar su utilidad. Más aún considerando que en el numeral 1.6 DOCUMENTACION DE INFORMACIÓN COMPLEMENTARIA A LA FICHA INSTITUCIONAL (página 69 de las Bases) se indica que se debe presentar copia de los rotulados del envase mediato y/o inmediato de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario, esto es, permite que en algunos casos los productos solo cuenten con envase inmediato, tal como sería el presente caso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO A Literal: FT IT 19 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa Laboratorios Americanos S.A., señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM N° 19 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 5cm X 10 yd", en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento solicitado en la ficha técnica con ambos envases (imediato y mediato) se sustenta en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato.

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente por ello, procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

Se procederá a modificar del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 19 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 5cm X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.  
(...)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 19 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 5cm X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 80

Consulta/Observación:

A folios 37 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de manchas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de partículas extrañas".

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO A Literal: FT IT 19 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 19 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 5cm X 10 yd, se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de manchas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando estos se encuentren autorizados en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 81

Consulta/Observación:

A folios 37 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como material "cinta de papel". Al respecto debemos indicar que el producto solicitado (esparadrapo) consta de dos componentes: la cinta o soporte y el adhesivo. Siendo que la función de la cinta o soporte es la de "soportar" el adhesivo para que pueda sujetar o fijar el vendaje a la superficie corporal. Teniendo en cuenta lo antes indicado solicitamos que se acepte la especificación "soporte de papel" como equivalente a "cinta de papel". Esta solicitud se basa en que existen diferentes formas de denominar o nombrar a los distintos componentes de un producto de acuerdo al fabricante o norma que se acoja, entre otras. Tan es así que su propia Entidad lo reconoce cuando en varias fichas técnicas se precisa que se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario(como por ejemplo los ítems 15, 16, 17 y 18 entre otros). Por lo expuesto solicitamos se acepte la especificación "soporte de papel" como equivalente a "cinta de papel".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO A Literal: FT IT 19 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 19 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PAPEL 5cm X 10 yd, se requiere para la característica "Material" la especificación de: "Cinta (de papel) y Adhesivo(Acrilato o adhesivo acrílico)", solicitada en las bases estándar.

Al respecto, es preciso indicar que el término "cinta" indicado en la ficha tecnica, ha sido considerado tomando en cuenta la descripción general del Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con RM N°670-2019/MINSA

Precisar que, se aceptaran otras denominaciones equivalentes(soporte de papel) siempre y cuando éstas se encuentren autorizadas en su registro sanitario.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

**Consulta:** Nro. 82

**Consulta/Observación:**

A folios 40 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como envase mediato un contenido máximo hasta 100 unidades. Debemos precisar que en la actualidad en el mercado nacional se maneja como presentación hospitalaria para los esparadrapos una caja (envase inmediato) que contiene los productos, y dichos envases inmediatos a su vez vienen en caja de embalaje, por lo que para este tipo de producto no se utiliza envase mediato. Consultamos a ustedes si la entidad aceptará para este ítem que el producto pueda ser ofertado con envase inmediato (caja) y embalaje, siendo que el envase inmediato no deberá contener más de 100 unidades. Cabe precisar que esta situación se manejan en algunos otros productos cuya presentación no necesita de envase mediato como por ejemplo los guantes de examen sin perjudicar su utilidad. Más aún considerando que en el numeral 1.6 DOCUMENTACION DE INFORMACIÓN COMPLEMENTARIA A LA FICHA INSTITUCIONAL (página 69 de las Bases) se indica que se debe presentar copia de los rotulados del envase mediato y/o inmediato de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario, esto es, permite que en algunos casos los productos solo cuenten con envase inmediato, tal como sería el presente caso.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** anexo A      **Literal:** FT IT 20      **Página:** 44

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

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

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa Laboratorios Americanos S.A., señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2in X 10 yd", en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento solicitado en la ficha técnica con ambos envases (imediato y mediato) se sustenta en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato.

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente por ello, procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

Se procederá a modificar del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2in X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

(...)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2in X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 83

Consulta/Observación:

A folios 39 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de manchas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de partículas extrañas".

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 20 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2in X 10 yd, se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando éstas se encuentren autorizadas en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 84

Consulta/Observación:

A folios 39 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como material "cinta de polimero". Al respecto debemos indicar que el producto solicitado (esparadrapo) consta de dos componentes: la cinta o soporte y el adhesivo. Siendo que la función de la cinta o soporte es la de "soportar" el adhesivo para que pueda sujetar o fijar el vendaje a la superficie corporal. Teniendo en cuenta lo antes indicado solicitamos que se acepte la especificación "soporte de polimero" como equivalente a "cinta de polimero". Esta solicitud se basa en que existen diferentes formas de denominar o nombrar a los distintos componentes de un producto de acuerdo al fabricante o norma que se acoja, entre otras. Tan es así que su propia Entidad lo reconoce cuando en varias fichas técnicas se precisa que se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario(como por ejemplo los ítems 15, 16, 17 y 18 entre otros). Por lo expuesto solicitamos se acepte la especificación "soporte de polimero" como equivalente a "cinta de polimero".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 20 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGENICO DE PLASTICO 2in X 10 yd, se requiere para la característica "Material" la especificación de: "Cinta (de polímero) y Adhesivo(Acrilato o adhesivo acrílico)", solicitada en las bases estándar.

Al respecto, es preciso indicar que el término "cinta" indicado en la ficha técnica, ha sido considerado tomando en cuenta la descripción general del Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con RM N°670-2019/MINSA

Asimismo, precisar que, se aceptarán otras denominaciones equivalentes (soporte de polímero) siempre y cuando estas se encuentren autorizadas en su registro sanitario.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 85

Consulta/Observación:

A folios 39 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en las dimensiones que el producto debe tener un ancho 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5cm). Sin embargo no se indica las equivalencias a "in" y "yd", siendo que solicitamos se acepte como equivalente ancho 5 cm (+/- 1 cm) y Largo 9,1 m(+/- 0.5 cm). Cabe precisar que dicha equivalencia ha sido recogida por su propia entidad para el ítem 19.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 20 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO DE PLÁSTICO 2 in X 10 yd, se requiere para la característica: "Dimensiones" la especificación de ancho 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5m).

Precisar que, las dimensiones del producto expresadas 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5m), no restringe la aceptación de ofertas de dispositivos con dimensiones en otras unidades de medida (cm o m) que son equivalentes: Ancho 5 cm (+/- 1 cm) y Largo 9,1 m(+/- 0.5 m).

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente por ello, procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

Se procederá a modificar el numeral 2.1 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO DE PLÁSTICO 2 in X 10 yd , quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Dimensiones : ¿ Ancho: 2 in o 5 cm (± 1 cm)  
¿ Largo: 10 yd o 9,1 m (± 0,5 m)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.1 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 20 "ESPARADRAPO HIPOALERGÉNICO DE PLÁSTICO 2 in X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Dimensiones : ¿ Ancho: 2 in o 5 cm (± 1 cm)  
¿ Largo: 10 yd o 9,1 m (± 0,5 m)  
(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 86

Consulta/Observación:

A folios 42 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como envase mediato un contenido máximo hasta 100 unidades. Debemos precisar que en la actualidad en el mercado nacional se maneja como presentación hospitalaria para los esparadrapos una caja (envase inmediato) que contiene los productos, y dichos envases inmediatos a su vez vienen en caja de embalaje, por lo que para este tipo de producto no se utiliza envase mediato. Consultamos a ustedes si la entidad aceptará para este ítem que el producto pueda ser ofertado con envase inmediato (caja) y embalaje, siendo que el envase inmediato no deberá contener más de 100 unidades. Cabe precisar que esta situación se manejan en algunos otros productos cuya presentación no necesita de envase mediato como por ejemplo los guantes de examen sin perjudicar su utilidad. Más aún considerando que en el numeral 1.6 DOCUMENTACION DE INFORMACIÓN COMPLEMENTARIA A LA FICHA INSTITUCIONAL (página 69 de las Bases) se indica que se debe presentar copia de los rotulados del envase mediato y/o inmediato de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario, esto es, permite que en algunos casos los productos solo cuenten con envase inmediato, tal como sería el presente caso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 21 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 2in X 10 yd", se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento solicitado en la ficha técnica con ambos envases (imediato y mediato) se sustenta en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato.

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente por ello, procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

Se procederá a modificar el numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 2in X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

(...)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 2in X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Envase mediato: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 87

Consulta/Observación:

A folios 41 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el producto debe tener como material "cinta de tela tipo seda o tela satinada". Al respecto debemos indicar que el producto solicitado (esparadrapo) consta de dos componentes: la cinta o soporte y el adhesivo. Siendo que la función de la cinta o soporte es la de "soportar" el adhesivo para que pueda sujetar o fijar el vendaje a la superficie corporal. Teniendo en cuenta lo antes indicado solicitamos que se acepte la especificación "soporte de tela tipo seda o tela satinada" como equivalente a "cinta de tela tipo seda o tela satinada". Esta solicitud se basa en que existen diferentes formas de denominar o nombrar a los distintos componentes de un producto de acuerdo al fabricante o norma que se acoja, entre otras. Tan es así que su propia Entidad lo reconoce cuando en varias fichas técnicas se precisa que se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario (como por ejemplo los ítems 15, 16, 17 y 18 entre otros). Por lo expuesto solicitamos se acepte la especificación "soporte de tela tipo seda o tela satinada" como equivalente a "cinta de tela tipo seda o tela satinada".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 21 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 2in X 10 yd, se requiere para la característica "Material" la especificación de: "Cinta (tela tipo seda o tela satinada) y Adhesivo(Acrilato o adhesivo acrílico)", solicitada en las bases estándar.

Al respecto, es preciso indicar que el término "cinta" indicado en la ficha técnica, ha sido considerado tomando en cuenta la descripción general del Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con RM N°670-2019/MINSA

Asimismo, precisar que, se aceptarán otras denominaciones equivalentes (soporte de polímero) siempre y cuando éstas se encuentren autorizadas en su registro sanitario.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 88

Consulta/Observación:

A folios 41 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en las dimensiones que el producto debe tener un ancho 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5cm). Sin embargo no se indica las equivalencias a "in" y "yd", siendo que solicitamos se acepte como equivalente ancho 5 cm (+/- 1 cm) y Largo 9,1 m(+/- 0.5 cm). Cabe precisar que dicha equivalencia ha sido recogida por su propia entidad para el ítem 19.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 21 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 2in X 10 yd, se requiere para la característica: "Dimensiones" la especificación de ancho 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5m).

Precisar que, las dimensiones del producto expresadas 2 in (+/- 1 cm) y largo 10 yd (+/- 0.5m), no restringe la aceptación de ofertas de dispositivos con dimensiones en otras unidades de medida (cm o m) que son equivalentes: Ancho 5 cm (+/- 1 cm) y Largo 9,1 m(+/- 0.5m).

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente, por ello, procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

Se procederá a modificar el numeral 2.1 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 5 cm X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Dimensiones : ¿ Ancho: 2 in o 5 cm (± 1 cm)  
¿ Largo: 10 yd o 9,1 m (± 0,5 m)  
(...)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.1 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 21 "ESPARADRAPO IMPERMEABLE DE TELA 5 cm X 10 yd", quedando el texto de la siguiente manera:

(...)  
Dimensiones : ¿ Ancho: 2 in o 5 cm (± 1 cm)  
¿ Largo: 10 yd o 9,1 m (± 0,5 m)  
(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 89

Consulta/Observación:

A folios 43 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la estructura que cuente "con clamp o gancho de ajuste", entendemos que se refiere al sistema de seguridad que permite regular el nivel de apertura de las valvas del espéculo. Siendo así debemos indicar que existen en el mercado dos tipos de sistema de seguridad: tipo cremallera y tipo rosca, y de acuerdo a la figura de la ficha técnica tenemos que su entidad estaría solicitando el sistema de seguridad tipo cremallera. Teniendo en cuenta lo antes indicado solicitamos que se acepte la especificación "sistema de seguridad tipo cremallera" como equivalente a "con clamp o gancho de ajuste". Esta solicitud se basa en que existen diferentes formas de denominar o nombrar a los distintos componentes de un producto de acuerdo al fabricante o norma que se acoja, entre otras. Tan es así que su propia Entidad lo reconoce cuando en varias fichas técnicas se precisa que se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario (como por ejemplo los ítems 15, 16, 17 y 18 entre otros). Por lo expuesto solicitamos se acepte la especificación "sistema de seguridad tipo cremallera" como equivalente a "con clamp o gancho de ajuste".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 22 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A, acerca de la característica estructura del ÍTEM N° 22 "ESPÉCULO VAGINAL DESCARTABLE MEDIANO, se establece como especificación "clamp o gancho de ajuste". No obstante, en aras de la pluralidad y concurrencia de los postores, se actualiza la especificación de la característica "material" y "estructura" del subnumeral 2.1 de la mencionada ficha técnica.

En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge parcialmente, por ello se procederá a modificar el contenido de dicho subnumeral, quedando de la siguiente manera:

Material: (...)  
Clamp o gancho de ajuste u otro sistema de seguridad de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario: Polímero

Estructura: (...)  
Con clamp o gancho de ajuste u otro sistema de seguridad de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario  
(...)

En relación al tipo de seguridad señalado por el participante, no se especifica en la Ficha Técnica, por lo que cada postor puede ofertar su dispositivo médico con cualquier tipo de sistema de seguridad autorizado en su registro sanitario.

Por lo antes expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.1 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 22 "ESPÉCULO VAGINAL DESCARTABLE MEDIANO", quedando el texto de la siguiente manera:

Material: (...)  
Clamp o gancho de ajuste u otro sistema de seguridad de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario: Polímero

Estructura: (...)  
Con clamp o gancho de ajuste u otro sistema de seguridad de acuerdo a lo autorizado en su

**Entidad convocante :** CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

**Nomenclatura :** LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

registro sanitario  
(...)



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 90

Consulta/Observación:

A folios 29 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de material extraño".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 15 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 15 "EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE", se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando éstas se encuentren autorizadas en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 91

Consulta/Observación:

A folios 30 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que la cámara de goteo permite el goteo continuo. Al respecto debemos indicar que la cámara de goteo es un recipiente en el cual va cayendo la sangre y componentes sanguíneos a transfundir, por lo que su función es permitir la observación continua de la caída de las gotas (como lo indica el numeral 5.7 de la ISO 1135-4) para poder regular la velocidad del flujo de la la sangre y componentes sanguíneos a transfundir. Lo que permite el goteo continuo es la suma de componentes del equipo, por lo que la redacción de la característica genera confusión siendo que lo correcto (de acuerdo a la ISO 1135-4) es Cámara de goteo: Permite la observación continua de la caída de las gotas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 15 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 15 "EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE", se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "Permite el goteo continuo (...)."

Precisar que, las característica indicadas en la ficha técnica han sido establecidas considerando los componentes principales del dispositivo médico, sin especificar las funciones de las partes de algunos componentes, debido a la heterogeneidad de la información declarada en los registros sanitarios con la finalidad de garantizar la pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento, como es el caso del componente descrito entre las características de la ficha técnica: "cámara de goteo, permite el goteo continuo (a través del tubo cuenta gotas) detallado en la especificación señalada.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 92

Consulta/Observación:

A folios 29 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que para las partes o componentes del dispositivo "se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Es así que a modo de aclaración solicitamos confirmar que para el caso del ítem 15 se aceptará las siguientes denominaciones como equivalentes: (i) Para tubo cuentagotas se aceptará tubo de goteo y (ii) para punto en Y se aceptará "sitio de inyección - en forma de Y".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 15 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 15 "EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE", se requiere para la característica "Cámara de goteo" la especificación de: (...) Presenta un tubo cuentagotas (...), y para la característica "Tubo" la especificación de: "(...) Cuenta con punto en Y", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aclara su consulta , dado que en la ficha técnica indica (...) "Se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", este párrafo hace referencia a las diferentes denominaciones o nombres que el postor indique para las partes o componentes del dispositivo médico, asimismo, según el párrafo precedente, será según lo autorizado en su registro sanitario, ello garantiza que exista pluralidad de postores y marcas en los procesos de selección.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 93

Consulta/Observación:

A folios 29 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que para las partes o componentes del dispositivo "se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Es así que a folio 30 se indica que el tubo debe tener una longitud desde la cámara de goteo al conector no menor de 150 cm, siendo que resultaría equivalente la denominación "extremo distal del tubo" en lugar de "conector", más aún cuando el numeral 5.5.2 de la norma ISO 1135-4 utilizar este término (extremo distal del tubo). ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 15 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 15 "EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE", se requiere para la característica "Tubo" la especificación de: "(...) Longitud desde la cámara de goteo al conector: no menor a 150 cm", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aclara su consulta , dado que en la ficha técnica indica (...) "Se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", este párrafo hace referencia a las diferentes denominaciones o nombres que el postor indique para las partes o componentes del dispositivo médico, asimismo, según el párrafo precedente, será según lo autorizado en su registro sanitario, ello garantiza que exista pluralidad de postores y marcas en los procesos de selección.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 94

Consulta/Observación:

A folios 30 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica como características del componente "tubo" que cuente con punto en Y; sin embargo, debemos precisar que el punto en Y es un sitio de inyección que es un componente diferente al tubo, por lo que debe ser descrito en forma independiente del tubo (tal como lo realizan para los ítems 16, 17 y 18). POr lo que solicitamos se indique como componente "sitio de inyección: en forma de "Y".

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 15 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 15 "EQUIPO DE TRANSFUSIÓN DE SANGRE", se requiere para la característica "Tubo" la especificación de: "(...) Cuenta con punto en Y", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, las característica indicadas en la ficha técnica han sido establecidas considerando los componentes principales del dispositivo médico, debido a la heterogeneidad de la información declarada en los registros sanitarios con la finalidad de garantizar la pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento; Asimismo, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

**Consulta:** Nro. 95

**Consulta/Observación:**

A folios 31 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de material extraño".

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** anexo A      **Literal:** FT IT 16      **Página:** 44

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 16 "EQUIPO DE VENOCLISIS", se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando estos se encuentren autorizados en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 96

Consulta/Observación:

A folios 32 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que la cámara de goteo permite el goteo continuo. Al respecto debemos indicar que la cámara de goteo es un recipiente en el cual va cayendo la solución a administrar, por lo que su función es permitir la observación continua de la caída de las gotas (como lo indica el numeral 7.8 de la ISO 8536-4) para poder regular la velocidad del flujo de la solución. Lo que permite el goteo continuo es la suma de componentes del equipo, por lo que la redacción de la característica genera confusión siendo que lo correcto (de acuerdo a la ISO 8536-4) es Cámara de goteo: Permite la observación continua de la caída de las gotas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 16 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 16 "EQUIPO DE VENOCLISIS, se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "Permite el goteo continuo (...)."

Precisar que, las característica indicadas en la ficha técnica han sido establecidas considerando los componentes principales del dispositivo médico, sin especificar las funciones de las partes de algunos componentes, debido a la heterogeneidad de la información declarada en los registros sanitarios con la finalidad de garantizar la pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento, como es el caso del componente descrito entre las características de la ficha técnica: "cámara de goteo, permite el goteo continuo (a través del tubo cuenta gotas) detallado en la especificación señalada.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 97

Consulta/Observación:

A folios 32 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el volumen de goteo corresponde a 1 mL de agua destilada. Sin embargo, el numeral 7.8 de la ISO 8536-4 indica que el volumen corresponde a 1 ml (+/- 0.1 mL), por lo que solicitamos se permita que el volumen de goteo corresponde a 1 mL (+/- 0.1 mL) de agua destilada.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 16 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 16 "EQUIPO DE VENOCLISIS", se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "(...) El volumen del goteo debe ser 20 gotas que corresponde a 1mL de agua destilada."

Precisar que, en la especificación de dicha característica no se ha detallado alguna tolerancia del proceso de fabricación, con la finalidad que cada postor pueda ofertar su dispositivo cumpliendo la especificación solicitada: El volumen del goteo debe ser 20 gotas que corresponde a 1mL de agua destilada", con las tolerancias autorizadas en su registro sanitario por DIGEMID.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 98

Consulta/Observación:

A folios 31 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que para las partes o componentes del dispositivo "se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Es así que a folio 32 se indica que el tubo debe tener una longitud desde la cámara de goteo al conector no menor de 150 cm, siendo que resultaría equivalente la denominación "extremo distal del tubo" en lugar de "conector", más aún cuando el numeral 7.6 de la norma ISO 8536-4 utilizar este término (extremo distal del tubo). ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 16 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 16 "EQUIPO DE VENOCLISIS", se requiere para la característica "Tubo" la especificación de: "(...) Longitud desde la cámara de goteo al conector: no menor a 150 cm", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aclara su consulta , dado que en la ficha técnica indica (...) "Se aceptan otras denominaciones de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", este párrafo hace referencia a las diferentes denominaciones o nombres que el postor indique para las partes o componentes del dispositivo médico, asimismo, según el párrafo precedente, será según lo autorizado en su registro sanitario, ello garantiza que exista pluralidad de postores y marcas en los procesos de selección.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 99

Consulta/Observación:

A folios 33 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de material extraño".

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 17 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML", se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando estos se encuentren autorizados en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 100

Consulta/Observación:

A folios 34 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica del tubo: longitud no menor a 100 cm. Entendemos que siguiendo lo indicado por el numeral 7.6 de la norma ISO 8536-4 por indicación de la norma 8536-5 se refiere a la longitud desde el extremo distal del tubo hasta la cámara de goteo ¿es correcta nuestra apreciación?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 17 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML", se requiere para la característica "Tubo" la especificación de: "Longitud: No menor a 100 cm", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, en la revisión de información técnica de los registros sanitarios se evidencia variabilidad de indicaciones respecto desde o hasta que parte de todo el dispositivo se considera la longitud del tubo, es por ello que para garantizar la pluralidad de postores y marcas, no se ha considerado dicha precisión, solo que el tubo tengo una longitud no menor a 100 cm tal como lo indica la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 101

Consulta/Observación:

A folios 34 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que la cámara de goteo permite el goteo continuo. Al respecto debemos indicar que la cámara de goteo es un recipiente en el cual va cayendo la solución a administrar, por lo que su función es permitir la observación continua de la caída de las gotas (como lo indica el numeral 7.8 de la ISO 8536-4 aplicada por indicación de la ISO 8536-5) para poder regular la velocidad del flujo de la solución. Lo que permite el goteo continuo es la suma de componentes del equipo, por lo que la redacción de la característica genera confusión siendo que lo correcto (de acuerdo a la ISO 8536-4) es Cámara de goteo: Permite la observación continua de la caída de las gotas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 17 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML", se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "Permite el goteo continuo (...)."

Precisar que, las característica indicadas en la ficha técnica han sido establecidas considerando los componentes principales del dispositivo médico, sin especificar las funciones de las partes de algunos componentes, debido a la heterogeneidad de la información declarada en los registros sanitarios con la finalidad de garantizar la pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento, como es el caso del componente descrito entre las características de la ficha técnica: "cámara de goteo, permite el goteo continuo (a través del tubo cuenta gotas) detallado en la especificación señalada.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 102

Consulta/Observación:

A folios 34 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el volumen de goteo corresponde a 1 mL de agua destilada. Sin embargo, el numeral 7.8 de la ISO 8536-4 (por indicación de la ISO 8536-5) indica que el volumen corresponde a 1 ml (+/- 0.1 mL), por lo que solicitamos se permita que el volumen de goteo corresponde a 1 mL (+/- 0.1 mL) de agua destilada.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 17 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML", se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "(...) El volumen del goteo debe ser 60 microgotas que corresponde a 1mL de agua destilada."

Precisar que, en la especificación de dicha característica no se ha detallado alguna tolerancia del proceso de fabricación, con la finalidad que cada postor pueda ofertar su dispositivo cumpliendo la especificación solicitada: El volumen del goteo debe ser 60 microgotas que corresponde a 1mL de agua destilada", con las tolerancias autorizadas en su registro sanitario por DIGEMID.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 103

Consulta/Observación:

A folios 35 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de material extraño".

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 18 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML", se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando estos se encuentren autorizados en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 104

Consulta/Observación:

A folios 36 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica del tubo: longitud no menor a 100 cm. Entendemos que siguiendo lo indicado por el numeral 7.6 de la norma ISO 8536-4 por indicación de la norma 8536-5 se refiere a la longitud desde el extremo distal del tubo hasta la cámara de goteo ¿es correcta nuestra apreciación?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 18 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML", se requiere para la característica "Tubo" la especificación de: "Longitud: No menor a 150 cm", solicitada en las bases estandar.

Precisar que, en la revisión de información técnica de los registros sanitarios se evidencia variabilidad de indicaciones respecto desde o hasta que parte de todo el dispositivo se considera la longitud del tubo, es por ello que para garantizar la pluralidad de postores y marcas, no se ha considerado dicha precisión, solo que el tubo tengo una longitud no menor a 150 cm tal como lo indica la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 105

Consulta/Observación:

A folios 36 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que la cámara de goteo permite el goteo continuo. Al respecto debemos indicar que la cámara de goteo es un recipiente en el cual va cayendo la solución a administrar, por lo que su función es permitir la observación continua de la caída de las gotas (como lo indica el numeral 7.8 de la ISO 8536-4 aplicada por indicación de la ISO 8536-5) para poder regular la velocidad del flujo de la solución. Lo que permite el goteo continuo es la suma de componentes del equipo, por lo que la redacción de la característica genera confusión siendo que lo correcto (de acuerdo a la ISO 8536-4) es Cámara de goteo: Permite la observación continua de la caída de las gotas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 18 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML, se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "Permite el goteo continuo (...)."

Precisar que, las característica indicadas en la ficha técnica han sido establecidas considerando los componentes principales del dispositivo médico, sin especificar las funciones de las partes de algunos componentes, debido a la heterogeneidad de la información declarada en los registros sanitarios con la finalidad de garantizar la pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento, como es el caso del componente descrito entre las características de la ficha técnica: "cámara de goteo, permite el goteo continuo (a través del tubo cuenta gotas) detallado en la especificación señalada.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 106

Consulta/Observación:

A folios 36 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica que el volumen de goteo corresponde a 1 mL de agua destilada. Sin embargo, el numeral 7.8 de la ISO 8536-4 (por indicación de la ISO 8536-5) indica que el volumen corresponde a 1 ml (+/- 0.1 mL), por lo que solicitamos se permita que el volumen de goteo corresponde a 1 mL (+/- 0.1 mL) de agua destilada.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 18 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML", se requiere para la característica "Cámara de goteo", la especificación de: "(...) El volumen del goteo debe ser 60 microgotas que corresponde a 1mL de agua destilada."

Precisar que, en la especificación de dicha característica no se ha detallado alguna tolerancia del proceso de fabricación, con la finalidad que cada postor pueda ofertar su dispositivo cumpliendo la especificación solicitada: El volumen del goteo debe ser 60 microgotas que corresponde a 1mL de agua destilada", con las tolerancias autorizadas en su registro sanitario por DIGEMID.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

Consulta: Nro. 107

Consulta/Observación:

A folios 65 del archivo "FICHAS TECNICAS vf.pdf" se indica en la característica acabado que se encuentre "libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario". Con respecto a la característica "libre de materia extraña" solicitamos se acepte como equivalente "libre de material extraño".

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo A Literal: FT IT 33 Página: 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la consulta realizada por la empresa LABORATORIOS AMERICANOS S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 33 "MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE CON RESERVORIO ADULTO", se requiere para la característica "Acabado" la especificación de: "Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, se aceptarán otros defectos siempre y cuando estos se encuentren autorizados en su registro sanitario, tal como se detalla en la ficha técnica.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20255361695	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	LABORATORIOS AMERICANOS S.A.	Hora de envío :	16:32:40

**Consulta:** Nro. 108

**Consulta/Observación:**

En el primer párrafo del literal i) del numeral 2.2.1.1 indica que se debe presentar el Certificado de Análisis u otro documento correspondiente "que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica (Anexo A)". Asimismo, el cuarto párrafo del mismo literal precisa que en el caso el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

De la revisión de TODAS las fichas técnicas obrantes en el Anexo A se indica dentro del numeral 2.1 lo siguiente: "la vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24 meses) al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses (véase nota 1). Nota 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en el requerimiento una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de la contratación".

Como puede apreciarse los párrafos antes indicados están dentro del numeral 2.1 de las Fichas Técnicas es en realidad una condición contractual que NO PUEDE ser indicada en el Certificado de Análisis o documento del fabricante, sino que esto debe acreditarlo el postor (que puede no ser el fabricante). Es por ello, que solicitamos se precise que NO resulta obligatorio acreditar esta condición de vigencia de producto o en su defecto que deberá realizarlo el postor por cuanto es quien se encargará de realizar las entregas y no necesariamente el fabricante, siendo que la vigencia del dispositivo médico al momento de la entrega es responsabilidad única y exclusivamente del postor.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** i      **Página:** 20

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

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el literal i), establecido en el numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A). (...)

(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

De lo mencionado, se aclara que el "documento técnico" (independientemente a su nomenclatura), debe ser emitido o avalado por el fabricante. La información contenida en el documento técnico debe certificar el cumplimiento de dichas características que no estén detalladas en el Certificado de análisis u otro documento equivalente.

Por otro lado, es preciso indicar que de acuerdo a lo establecido en el numeral 2.1 Del Bien, 2 CARACTERISITICAS ESPECIFICAS DEL BIEN, establecido en las Fichas Técnicas, señala:

La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses (véase nota 1)

Nota 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en el requerimiento una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Especifico 2.2.1.1 i 20

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

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

entidad considerando la finalidad de la contratación".

Es preciso señalar que esta condición que hace referencia la Nota 1, La Entidad es la que establece excepcionalmente de acuerdo al resultado de la indagación de mercado (antes de su convocatoria) en el caso no existiera postulante que cumpla con la condición de vigencia mínima, ahora bien, este proceso de selección ha pasado por la indagación de mercado y el resultado arrojó que todas las cotizaciones que ofertaron cumplieran con la vigencia Mínima de 24 meses, por ello las condiciones no han variado para el presente proceso de selección.

Por otro lado, la vigencia mínima del dispositivos medico al momento de la entrega al almacén, señalada en las Fichas Técnicas, al no ser una característica técnica no debe ser sustentada mediante el certificado de análisis, no obstante, ésta debe ser declarada en otro documento de las Bases como el Anexo 11 DECLARACIÓN JURADA DE INFORMACIÓN DEL PRODUCTO OFERTADO, donde indica una columna con la " vigencia mínima del producto", la cual debe estar acorde con la vigencia señalada en su correspondiente Ficha Técnica.

Por lo expuesto, se aclara la consulta formulada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 109**

**Consulta/Observación:**

En la página 19 de las bases administrativas, literal g) del numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, se solicita la presentación del documento: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿ B PDT vigente; así como, en el numeral 3.1.3 de las especificaciones técnicas (página 28 de las bases), se indica literalmente lo siguiente:

¿g) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿ B PDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda¿

Al respecto, de la redacción del requerimiento del referido documento, no se precisa con claridad a qué se refiere con ¿aplicable a partir de la entrada en vigencia¿, por lo que las bases deberán señalar si se requiere o no el referido certificado y en qué casos resulta exigible su presentación.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 2.2.1.1    **Literal:** g    **Página:** 19

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

Art. 2 TUO LCE

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

De acuerdo al párrafo establecido en el literal g) del subnumeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

**2.2.1 Documentación de presentación obligatoria**

2.2.1.1. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Al respecto, conforme a la normativa sanitaria señalamos que, se acoge la observación por lo tanto se suprimirá el sub numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, y por extensión el literal h) del subnumeral 5.1 De las condiciones de entrega, del literal f) del subnumeral 5.2.1 y de la PROFORMA DE CONTRATO el literal f) (pág.. 58), contenido en la sección específica de las bases.

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

Se procederá a suprimir el texto relacionado al requerimiento del CBPDyT de el sub numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, y por extensión al subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1 establecido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - B PDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Así mismo el texto del literal h) del subnumeral 5.1 De las condiciones de entrega, del literal f) del subnumeral 5.2.1 y de la PROFORMA DE CONTRATO el literal f) (pag. 58), contenido en la sección específica de las bases:

- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 110**

**Consulta/Observación:**

En la página 20 de las bases administrativas, literal i) del numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, así como en el numeral 3.1.5 de las especificaciones técnicas (página 29 de las bases), se solicita la presentación del documento: Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica (Anexo A); asimismo, se agrega que los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, o fecha de liberación del producto o fecha de aprobación del producto, las especificaciones técnicas y resultado analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite (¿)

De acuerdo a la normativa de la materia, el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, no hay una lista taxativa de información que debe consignarse y/o un formato con una determinada estructura para el certificado de análisis. En ese sentido, dado que para los dispositivos médicos que son fabricados en el extranjero, éstos se sujetan a normas específicas del fabricante de reconocimiento internacional, no resulta razonable exigir que deban tener cierta información como mínimo, toda vez, que la información es precisada por cada fabricante según su propia metodología; por lo que solicitamos al Comité aceptar la copia simple del protocolo y/o certificado de análisis emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que estos declaren en sus propios formatos. Asimismo, de acuerdo a las bases se establece que el certificado de análisis debe sustentar las características y/o especificaciones técnicas de los bienes que serán ofertados por los postores; sin embargo, como se ha señalado precedentemente, el documento protocolo y/o certificado de análisis contiene información que el fabricante considere relevante y según su propia metodología, por lo que dicho documento no necesariamente contiene todas las especificaciones técnicas de los bienes.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** i      **Página:** 20

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

Art. 2 TUO LCE

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

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el literal i), establecido en el numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

i) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, o fecha de liberación del producto o fecha de aprobación del producto, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite. (...)

Por lo tanto se aclara que toda la información solicitada en el literal i), de las Especificaciones Técnicas, el Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, debe consignar la información mínima independientemente del país de fabricación, ahora bien, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Finalmente, de lo mencionado, se aclara que el "otro documento" (independientemente a su nomenclatura),

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Específico	2.2.1.1	i	20
------------	---------	---	----

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

Art. 2 TUO LCE

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

debe señalar los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario y "el "documento técnico" solo se presentará para acreditar todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica que no fueron considerados en el "Certificado de análisis u otro documento equivalente". Este "documento técnico" debe ser emitido o avalado por el fabricante.

Por lo tanto no se acoge a su observación..

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 111**

**Consulta/Observación:**

El subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del acápite IV. Condiciones de los bienes a contratar, del Capítulo III de las bases (pág. 32 de las bases), establecen en relación al pedido excepcional de entrega, que durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de diez (10) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Sobre el particular, solicitamos al comité de selección, establecer un plazo máximo de treinta (30) días para la entrega de bienes materia de pedido excepcional, ello considerando que para la atención respectiva, los postores deben realizar procedimientos operativos que generarían el riesgo de no cumplir dentro del plazo de 10 días previsto.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAPIII    **Literal:** 4.3.2    **Página:** 32  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2 TUO LCE

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de diez (10) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto, señalar que, estos productos no están sujetos para su ingreso a Control de Calidad; sin embargo, se ampliará el plazo a 20 días calendarios.

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

Se procederá a modificar el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, quedando de la siguiente manera:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de veinte (20) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 112**

**Consulta/Observación:**

La Ficha Técnica del ITEM N° 2: AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G X 1 ½ IN señala dentro de su descripción general lo siguiente:

Dispositivo médico de un solo uso, estéril, que contiene una cantidad de vacío medido previamente, que está destinado para la toma de muestra de sangre.

Según las normas internacionales INSTITUTO DE NORMAS CLINICAS Y LABORATORIO (CLSI), anteriormente COMITÉ NACIONAL DE NORMAS DE LABORATORIOS CLINICOS (NCCLS).

Un sistema de extracción al vacío consta de 3 componentes: Las agujas múltiples, los tubos al vacío y el holder o soporte, los 3 se utilizan juntos para la recolección de la sangre.

La función de la aguja es la venopunción del paciente y extracción de la muestra al tubo recolector.

La cantidad de muestra recolectada depende de las dimensiones y vacío del tubo

Es decir de estos 3 componentes que forman el sistema de extracción el que tiene el vacío es el tubo y no la aguja como se define en la descripción general.

SOLICITAMOS AMABLEMENTE AL COMITÉ DE SELECCIÓN SE SIRVA ELIMINAR EL SIGUIENTE TEXTO DE LA DESCRIPCION GENERAL DEL ITEM N° 2: ¿¿que contiene una cantidad de vacío medido previamente¿ POR NO CORRESPONDER A UNA CARACTERÍSTICA DEL BIEN A CONTRATAR.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: EETT Literal: ITEM2 Página: 3

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

Art. 2 TUO LCE

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

Respecto a la consulta presentada en relación los ítem N° 2 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1 1/2 in y el ítem N° 3 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 in, acerca de la Descripción general descrita en las Fichas Técnicas, cabe mencionar que dicha descripción se encuentra basada de acuerdo al Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con Resolución Ministerial N° 670-2019/MINSA, que presenta un listado de dispositivos médicos, encontrándose en el numeral 11 la Aguja para extracción de sangre al vacío, cuya descripción general señala "Dispositivo estéril que contiene una cantidad de vacío medido previamente. Que está destinado para la toma de muestra de sangre, es de un solo uso y de diferentes calibres", por lo que al ser una información general del dispositivo médico no restringe la aceptación de otras descripciones del dispositivo que se requiere en la ficha técnica.

Por lo antes expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 113**

**Consulta/Observación:**

La Ficha Técnica del ITEM N° 3: AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G X 1 IN señala dentro de su descripción general lo siguiente:

Dispositivo médico de un solo uso, estéril, que contiene una cantidad de vacío medido previamente, que está destinado para la toma de muestra de sangre.

Según las normas internacionales INSTITUTO DE NORMAS CLINICAS Y LABORATORIO (CLSI), anteriormente COMITÉ NACIONAL DE NORMAS DE LABORATORIOS CLINICOS (NCCLS).

Un sistema de extracción al vacío consta de 3 componentes: Las agujas múltiples, los tubos al vacío y el holder o soporte, los 3 se utilizan juntos para la recolección de la sangre.

La función de la aguja es la venopunción del paciente y extracción de la muestra al tubo recolector.

La cantidad de muestra recolectada depende de las dimensiones y vacío del tubo

Es decir de estos 3 componentes que forman el sistema de extracción el que tiene el vacío es el tubo y no la aguja como se define en la descripción general.

SOLICITAMOS AMABLEMENTE AL COMITÉ DE SELECCIÓN SE SIRVA ELIMINAR EL SIGUIENTE TEXTO DE LA DESCRIPCION GENERAL DEL ITEM N° 3: ¿¿que contiene una cantidad de vacío medido previamente¿ POR NO CORRESPONDER A UNA CARACTERÍSTICA DEL BIEN A CONTRATAR.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: EETT Literal: ITEM3 Página: 5**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2 TUO LCE

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

Respecto a la consulta presentada en relación los ítem N° 2 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21G X 1 1/2 in y el ítem N° 3 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 in, acerca de la Descripción general descrita en las Fichas Técnicas, cabe mencionar que dicha descripción se encuentra basada de acuerdo al Petitorio Nacional Único de Dispositivos Médicos Esenciales para el Sector Salud aprobado con Resolución Ministerial N° 670-2019/MINSA, que presenta un listado de dispositivos médicos, encontrándose en el numeral 11 la Aguja para extracción de sangre al vacío, cuya descripción general señala "Dispositivo estéril que contiene una cantidad de vacío medido previamente. Que está destinado para la toma de muestra de sangre, es de un solo uso y de diferentes calibres", por lo que al ser una información general del dispositivo médico no restringe la aceptación de otras descripciones del dispositivo que se requiere en la ficha técnica.

Por lo antes expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

Consulta: Nro. 114

Consulta/Observación:

La Ficha Técnica del ITEM N° 2: AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G X 1 ½ IN señala dentro de las características relacionadas con el Acabado de la Aguja lo siguiente:

-Acabado: Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

El diccionario de la real academia de la lengua española define la palabra rebaba bajo el siguiente concepto:

1. f. Porción de materia sobrante que sobresale irregularmente en los bordes o en la superficie de un objeto cualquiera; como la argamasa que forma resalto en los ladrillos al sentarlos en obra.

Por lo expuesto, entendemos que la característica relacionada al acabado de la aguja ¿libre de rebabas¿ será interpretada conforme a la definición de la Real Academia de la Lengua Española. ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: EETT Literal: ITEM2 Página: 3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la consulta respecto a la Ficha Técnica del ítem N° 2 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 1/2 in, cuya Ficha Técnica presenta la característica Acabado con la especificación libre de rebabas (¿) entendiéndose rebaba como material excedente que permanece unido a la pieza, pudiendo estar referido a las partes metálicas, poliméricas u otro material.

Por lo expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

Consulta: Nro. 115

Consulta/Observación:

La Ficha Técnica del ITEM N° 3: AGUJA PARA EXTRACCION DE SANGRE AL VACIO 21 G X 1 IN señala dentro de las características relacionadas con el Acabado de la Aguja lo siguiente:

-Acabado: Libre de rebabas, materia extraña u otros defectos de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

El diccionario de la real academia de la lengua española define la palabra rebaba bajo el siguiente concepto:

1. f. Porción de materia sobrante que sobresale irregularmente en los bordes o en la superficie de un objeto cualquiera; como la argamasa que forma resalto en los ladrillos al sentarlos en obra.

Por lo expuesto, entendemos que la característica relacionada al acabado de la aguja ¿libre de rebabas¿ será interpretada conforme a la definición de la Real Academia de la Lengua Española. ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: EETT Literal: ITEM3 Página: 5

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la consulta respecto a la Ficha Técnica del ítem N° 3 AGUJA PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE AL VACÍO 21 G X 1 in, cuya Ficha Técnica presenta la característica Acabado con la especificación libre de rebabas (¿) entendiéndose rebaba como material excedente que permanece unido a la pieza, pudiendo estar referido a las partes metálicas, poliméricas u otro material.

Por lo expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Consulta:** Nro. 116

**Consulta/Observación:**

En la página 20 de las bases administrativas, literal i) del numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, así como en el numeral 3.1.5 de las especificaciones técnicas (página 29 de las bases), se solicita la presentación del documento:

Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica (Anexo A); asimismo, se agrega que los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: nombre del producto y/o código del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis y/o emisión del documento, o fecha de liberación del producto o fecha de aprobación del producto, las especificaciones técnicas y resultado analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite (¿)

Es decir, las Bases han establecido que el cumplimiento de las características técnicas correspondientes a cada uno de los ítems plasmados en el documento denominado Ficha Técnica (Anexo A) ¿ 2.1 Características Específicas del Bien debe realizarse con los siguientes documentos:

1. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado ó
2. Documentos Técnicos emitidos o avalados por e fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Entendemos que si el postor acredita el cumplimiento de las características técnicas con la opción 2: Documentos Técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características, dichos documentos no deberán cumplir necesariamente con cada uno de los requisitos solicitados para los Certificados de Análisis o documentos equivalentes. ¿Es correcta nuestra apreciación?

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** j      **Página:** 20

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

Art. 2 TUO LCE

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

Al respecto, cabe precisar que el literal i) del numeral 2. 2.1.1. del Capítulo II del procedimiento de selección de las bases señala lo siguiente:

i) "3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características. (...)

De lo mencionado, se aclara que el "otro documento" (independientemente a su nomenclatura), debe señalar los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario y "el "documento técnico" solo se presentará para acreditar todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica que no fueron considerados en el "Certificado de análisis u otro documento equivalente". Este "documento técnico" debe ser emitido o avalado por el fabricante.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	2.2.1.1	i	20
------------	---------	---	----

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

Art. 2 TUO LCE

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

En tal sentido, se da por absuelta su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20376181015	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	BECTON DICKINSON DEL URUGUAY SA SUC PERU	Hora de envío :	16:32:56

**Observación: Nro. 117**

**Consulta/Observación:**

Las Bases en su página 30 señala las condiciones para el Logotipo conforme a lo siguiente:

El envase mediatO y/o inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO  
ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO  
ESTADO PERUANO  
LP N° XX-2023-CENARES/MINSA

No se aceptarán stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado. Debiendo estar impresas con inyector.

El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

Sobre el particular, el Decreto Supremo N° 029-2015-SA que modifica el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios en su Artículo 138 Requisitos que debe contener el rotulado de los envases mediatO e inmediato de los dispositivos médicos señala lo siguiente:

Para los dispositivos médicos que contengan envase mediatO e inmediato, en casos debidamente sustentados y con carácter excepcional, los envases inmediatos del dispositivo que, por su tamaño pequeño, no pueden contener toda la información a que se refiere el presente artículo deben consignar cuando menos:

- Nombre del dispositivo médico o código debidamente sustentado;
- Número de lote: "Lote N°..... " o la frase: "Lote de fabricación N°....." o frase similar o símbolo o número de serie;
- Fecha de Vencimiento, cuando corresponda;
- Condición de almacenamiento o simbología, cuando corresponda;
- Número de registro sanitario utilizando las siglas "RS N°..." o la frase: "Registro Sanitario N°.....";
- Cuando corresponda, la palabra «ESTÉRIL», frase equivalente o símbolo

Adicionalmente, existen productos estériles que cuentan con una etiqueta de inviolabilidad con tamaño pequeño, aproximadamente 0.6 cm de ancho x 2 cm de longitud, que garantiza la esterilidad del producto.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases a fin de que se exceptúe del rotulado del Logotipo para los envases inmediatos de tamaño pequeño de los productos que cumplan con la excepción establecida en el Decreto Supremo N° 029-2015-SA

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** CAPIII      **Literal:** 4.1      **Página:** 30  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2 TUO LCE

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**4.1 Logotipo**



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	CAP III	4.1	30
--	------------	---------	-----	----

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

Art. 2 TUO LCE

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

El envase mediato y/o inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO : ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO:  
ESTADO ERUANO  
LP N° XX -2023-CENARES/MINSA

- ¿ No se aceptarán stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado. Debiendo estar impresas con inyector.
- ¿ El Logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

En ese sentido, de acuerdo a la observación se acoge parcialmente y se hará la precisión agregando puntualmente:

Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediato o por sus dimensiones pequeñas del envase inmediato, el cual deben estar debidamente sustentado y con carácter excepcional con documento del fabricante. (Véase numeral XI de la presente especificación técnica)..

Ante lo indicado, en párrafo precedente de las bases, el contratista o fabricante debe presentar documentos que sustenten que la presentación final de los productos cuenta con un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato o que las dimensiones pequeñas del envase inmediato a fin de que este rotulado no sea considerado.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**  
Se modifica en el numeral 4.1, en el Capítulo III

Importante: Se exceptúa el Logotipo en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase mediato, el cual deben estar debidamente sustentado y con caracter excepcional con documento del fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta. (Véase el numeral XI de la presente especificación técnica).

**XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS :**

Estan exceptuados de incorporar el Logotipo "ESTADO PERUANO" en su envase inmediato, según lo descrito en el sub numeral 4.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las bases, cuando la presentación final del dispositivo médico cuente con un sistema de seguridad que mantenga la integridad e inviolabilidad del envase mediato. Esta excepción deberá acreditarse mediante documentos emitidos por el fabricante al momento de la presentación de la oferta

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20600481593	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	PERUVIAN MEDICAL GROUP S.A.C.	Hora de envío :	16:40:37

Consulta: Nro. 118

Consulta/Observación:

Del siguiente punto:  
La primera entrega, deberá ser realizada como máximo a los sesenta (60) días calendarios contados a partir del día siguiente de la firma del contrato.  
De lo mencionado anteriormente, consideramos que el plazo señalado es demasiado corto, debido a que el contratista tiene que realizar previamente las siguientes actividades:  
\*Deberá contar con el stock para 1ra entrega suficiente sin poner en riesgo la participación del proceso,  
\*Adquirir el bien una vez otorgada la buena pro del proceso en el estado consentido realizando la compra de los componentes o importación de productos, tomando en cuenta el tiempo de fabricación de grandes volúmenes y el tiempo que demora la importación de los mismos, tomando en cuenta que los plazos para una importación de un producto o componentes son de 30 a 45 días.  
\*Realizar el proceso de rotulado especial con inyectora (logotipo)  
\*Realizar control de calidad de los productos a entregar, obteniendo el resultado de 20-30 días calendarios

Por lo expuesto; y, tomando en cuenta todas las actividades y tiempos de demora en los que tendría que someterse el contratista, no podría poner en riesgo el internamiento fuera de plazo para la 1ra entrega y las entregas sucesivas; es por ello que, solicitamos a la entidad ampliar el plazo para la 1ra entrega a 90 días calendarios contados a partir del día siguiente de la firma del contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 47

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

Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, la pagina 47 y el numeral que hace su consulta el postulante existe una incongruencia , pero sobre esta observación, podemos describir que de acuerdo al subnumeral 4.3.2.2 del numeral 4.3.2 de las Especificaciones Técnicas, la primera entrega (1ra entrega) se efectuara hasta los sesenta (60) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

El plazo establecido para la primera entrega responde a la necesidad de la Entidad, a fin de cumplir con las metas y objetivos planteados, lo cual está dirigido a la necesidad de la población que acude a los establecimientos de salud a nivel nacional.

Asimismo, durante la indagación de mercado se ha demostrado la pluralidad e proveedores que cumplirían con el plazo de entrega en cuestión, los cuales han manifestado que se encuentran en la posibilidad de cumplir con dicha entrega en el plazo establecido.

Por lo tanto, se aclara su consulta..

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20600481593	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	PERUVIAN MEDICAL GROUP S.A.C.	Hora de envío :	16:40:37

**Consulta:** Nro. 119

**Consulta/Observación:**

Embalaje: el embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 y EAN-14. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializara la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje.

Solicitamos se nos PRECISE que se debe entender por lo siguiente: ¿CENARES les socializara la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje ¿. Además, creemos que se debe indicar como se incluirá este código de barras en el embalaje, si solo será en la caja master o también en el envase mediate, si se utilizara autoadhesivo o será mediante sistema injek y por último es un gasto no planificado por parte de la empresa que solicitamos se nos aclare para considerarlo en el precio final a ofertar.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - **Página:** 47

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

Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observación): Ley de contrataciones 30225, Reglamento

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

Al respecto, cabe precisar que según lo establecido en el subnumeral 2.2.2 de las Especificaciones Técnicas, donde se señala:

(¿)  
- (¿) el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se socializará la nomenclatura. (¿)

Es preciso indicar, toda vez que los planteamientos de las observaciones sobre código de barras en el Embalaje se encuentran relacionados con la Observación N° 39 y 42, es necesario señalar la precisión de la modificación realizada en estas observaciones "En caso que el contratista no cuente con códigos de barras":

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.. (¿)

El código de Barra solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras incluidos en su envase mediate y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13

En caso el contratista no cuente con código de barras, CENARES le facilitará el enlace para la generación de la Nomenclatura, el contratista lo deberá imprimir y pegar en las cajas máster (embalaje).

En tal sentido, se da por absuelta su consulta.

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES

**Entidad convocante :** CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

**Nomenclatura :** LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Consulta:** Nro. 120

**Consulta/Observación:**

SEGÚN EL NUMERAL 2.2.1.1.j.-SE SOLICITA COPIA DEL ROTULADO DE LOS ENVASES INMEDIATOS Y MEDIATOS DEL PRODUCTO OFERTADO,NOSOTROS OFERTAREMOS EL ITEM N°10.-CÁNULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO EL CUAL DE ACUERDO A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO N°DM0220N SOLO CUENTA CON ENVASE INMEDIATO Y ROTULADO INMEDIATO EL CUAL CUMPLE CON LA NORMATIVA VIGENTE ARTICULO 141 DEL D.S. 016-2011-SA Y MODIFICATORIAS.NUESTRO PRODUCTO CON ENVASE INMEDIATO SE COLOCA EN UN EMBALAJE QUE ES UNA CAJA DE CARTÓN POR 100 UNIDADES LA CUAL PROTEGE LOS EMPAQUES UNITARIOS PUES ES RESISTENTE A LA MANIPULACIÓN,TRANSPORTE,APILAMIENTO Y CUMPLE LAS CONDICIONES ALMACENAMIENTO Y DISTRIBUCIÓN DEL PRODUCTO HASTA EL DESTINO FINAL.POR LO EXPUESTO SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCIÓN QUE TAMBIÉN SE ACEPTEN PRODUCTOS SOLO CON EMPAQUE INMEDIATO Y ROTULADO INMEDIATO Y SU EMBALAJE RESPECTIVO DE ACUERDO A LO AUTORIZADO EN SU RESPECTIVO REGISTRO SANITARIO PARA ASÍ FOMENTAR UNA MAYOR PLURALIDAD DE

**Acápite de las bases :** Sección: General **Numeral:** CAP. II **Literal:** 2.2.1.1.j **Página:** 20

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

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

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA, señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM N° 10 "CÁNULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO", en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediatos del dispositivo médico deben sujetarse a lo autorizado en su registro sanitario y lo establecido en el Art. 141°, según "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento solicitado en la ficha técnica con ambos envases (inmediato y mediatos) se sustenta en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato.

En ese sentido, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se procederá a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediatos del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Envase mediatos o embalaje: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

(...)

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM N° 10 "CÁNULA BINASAL PARA OXIGENO ADULTO", quedando el texto de la siguiente manera:

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediatos del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Envase mediat o embalaje: De estar autorizado en su registro sanitario. El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Observación: Nro. 121**

**Consulta/Observación:**

SEGÚN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL ÍTEM N°18.-EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML. SE SEÑALA QUE EL ENVASE INMEDIATO ES DE ACUERDO A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO.EL ENVASE INMEDIATO SEGÚN LO AUTORIZADO EN EL RESPECTIVO REGISTRO SANITARIO PUEDE SER EMPAQUE DE PAPEL GRADO MEDICO CON APERTURA PEEL OPEN O EMPAQUE DE BOLSA DE POLIETILENO CON APERTURA FÁCIL DE ABRIR.CONSIDERANDO QUE ESTE ES UN PRODUCTO ESTERIL Y DE USO CRITICO EL EMPAQUE DEBE SER EN PAPEL GRADO MÉDICO CON APERTURA PEEL OPEN PUES LA BOLSA DE POLIETILENO GENERALMENTE SE UTILIZA PARA PRODUCTOS ASÉPTICOS PUES INCLUSO PARA ABRIR EL EMPAQUE SE NECESITA DE UNA TIJERA QUE PUEDE ESTAR CONTAMINADA.POR LO EXPUESTO OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PARA QUE SEA UN REQUISITO TÉCNICO QUE EL EMPAQUE DE ESTE PRODUCTO SEA EN SOBRE DE PAPEL GRADO MEDICO CON APERTURA PEEL OPEN.

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** FICHA TECN      **Literal:** ÍTEM 18      **Página:** 13

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

Al respecto señalar que lo solicitado en el subnumeral 2.2 "Envase y embalaje" de la ficha técnica del ítem 18 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 150 ML.", en referencia que se debe considerar que los dispositivos médicos cuenten con empaque de papel crepado grado médico con apertura Peel open. Indicar que en las Fichas Técnicas de los dispositivos médicos antes mencionados se está solicitando que el envase inmediato sea de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, con la finalidad de fomentar la pluralidad de postores y marcas.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Observación: Nro. 122**

**Consulta/Observación:**

SEGÚN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL ÍTEM N°17.-EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML. SE SEÑALA QUE EL ENVASE INMEDIATO ES DE ACUERDO A LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO.EL ENVASE INMEDIATO SEGÚN LO AUTORIZADO EN EL RESPECTIVO REGISTRO SANITARIO PUEDE SER EMPAQUE DE PAPEL GRADO MÉDICO CON APERTURA PEEL OPEN O EMPAQUE DE BOLSA DE POLIETILENO CON APERTURA FÁCIL DE ABRIR.CONSIDERANDO QUE ESTE ES UN PRODUCTO ESTÉRIL Y DE USO CRÍTICO EL EMPAQUE DEBE SER EN PAPEL GRADO MEDICO CON APERTURA PEEL OPEN PUES LA BOLSA DE POLIETILENO GENERALMENTE SE UTILIZA PARA PRODUCTOS ASÉPTICOS PUES INCLUSO PARA ABRIR ESTE EMPAQUE SE NECESITA DE UNA TIJERA LA CUAL ESTA CONTAMINADA.POR LO EXPUESTO OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PARA QUE SEA UN REQUISITO TÉCNICO QUE EL EMPAQUE DE ESTE PRODUCTO SEA EN SOBRE DE PAPEL GRADO MEDICO CON APERTURA PEEL OPEN.

**Acápites de las bases :** Sección: General      Numeral: FICHA TECN      Literal: ÍTEM 17      **Página: 13**

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

Al respecto señalar que lo solicitado en el subnumeral 2.2 "Envase y embalaje" de la ficha técnica del ítem 17 "EQUIPO MICROGOTERO CON CÁMARA GRADUADA 100 ML.", en referencia que se debe considerar que los dispositivos médicos cuenten con empaque de papel crepado grado médico con apertura Peel open. Indicar que en las Fichas Técnicas de los dispositivos médicos antes mencionados se está solicitando que el envase inmediato sea de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, con la finalidad de fomentar la pluralidad de postores y marcas.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 123

Consulta/Observación:

SEGÚN EL NUMERAL 2.2.2.-EMBALAJE SE ESTA SOLICITANDO QUE PARA EL CASO DE CENARES EL EMBALAJE DEBE CONTAR CON LA NOMENCLATURA EAN-13 Ó EAN-14,CONSULTAMOS SI ESTE CÓDIGO DE BARRAS ES SOLO OBLIGATORIO PARA EL EMBALAJE MÁS NO PARA EL EMPAQUE INMEDIATO Y EMPAQUE MEDIATO Y ASIMISMO SI SOLO ES OBLIGATORIO PARA LAS ENTREGAS EN EL ALMACÉN DE LURIN DE CENARES O TAMBIÉN APLICA PARA LOS DESTINOS EN LOS CUALES EL CONTRATISTA ES CENARES PERO LA ENTREGA SE REALIZA EN OTRO ALMACÉN DE ALGÚN HOSPITAL DE LIMA O PROVINCIA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.2.2 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 2.2.2 Embalaje contenido en el Capítulo III establecido en las bases integradas, donde señala:

(...)  
- "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14" (...)  
(...)  
"En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES le socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje"

Es preciso indicar, toda vez que los planteamientos de las observaciones sobre código de barras en el Embalaje se encuentran relacionados con la Observación N° 39 y 42, es necesario señalar la precisión de la modificación realizada en estas observaciones "En caso que el contratista no cuente con códigos de barras":

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.. (¿)

Al respecto se procede a la aclaración de su consulta:

Para el caso de CENARES, se refiere a todos los productos y cantidades que se internen en Almacén de CENARES y puntos de destino a nivel nacional.

Por lo tanto, se acalara su consulta.

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 124

Consulta/Observación:

RESPECTO AL CODIGO DE BARRAS EAN-13 o EAN-14 A QUE CORREO Y CON QUE PERSONA SE COORDINARA PARA SOLICITAR EL CODIGO DE BARRAS PARA EL EMBALAJE DE NUESTRO PRODUCTO Y TAMBIEN NECESITAMOS SABER SI ESTE CODIGO DE BARRAS PROPORCIONADO POR CENARES TIENE UN COSTO Y SI PUEDE SER IMPRESO EN UN STIKER AUTOADHESIVO Y PEGADO AL EMBALAJE.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.2.2 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, cabe precisar que según lo establecido en el subnumeral 2.2.2 de las Especificaciones Técnicas, donde se señala:

(¿)

- (¿) el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se socializará la nomenclatura. (¿)

Es preciso indicar, toda vez que los planteamientos de las observaciones sobre codigo de barras en el Embalaje se encuentran relacionados con la Observación N° 39 y 42, es necesario señalar la presición de la modificación realizada en estas observaciones "En caso que el contratista no cuente con códigos de barras":

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generacion de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.. (¿)

El codigo de Barra solicitados con las nomenclaturas, solo es para el EMBALAJE (EAN-14), si bien es cierto, se ha considerado a la nomenclatura EAN-13, debido a que existen en el mercado nacional productos de grandes volúmenes que tienen códigos de barras incluidos en su envase mediato y que los mismos por ser cajas de grandes volúmenes, están acondicionados como parte del embalaje, por lo que tratando de que exista pluralidad de postores y exista igualdad de trato y competencia, han sido incluidos con la nomenclatura EAN-13

En caso el contratista no cuente con código de barras, CENARES le facilitará el enlace para la generacion de la Nomenclatura, el contratista lo deberá imprimir y pegar en las cajas máster (embalaje).

En tal sentido, se da por absuelta su consulta.

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo parrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 125

Consulta/Observación:

SEGÚN EL ANEXO 7 SE FIRMARA CONTRATO CON 62 ENTIDADES DE LAS CUALES UNA ES CENARES,CONSULTAMOS PARA LA FIRMA DE LOS 61 CONTRATOS RESTANTES SOBRE TODO LOS DE PROVINCIA CENARES APOYARA COMO SIEMPRE LO A HECHO PARA QUE EL CONTRATO SE FIRME EN LIMA O LE CORRESPONDE A CADA PROVEEDOR COORDINAR CON LA ENTIDAD DE PROVINCIA PARA TRAMITAR LA FIRMA DEL CONTRATO RESPECTIVO

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: ANEXO 7 Literal: CONTRATOS Página: ANX7

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a la Consulta realizada, se debe precisar que cada proveedor una vez adjudicado como ganador, deberá coordinar con las diferentes entidades que se encuentran en el Anexo N° 07 para tramitar la Firma del Contrato respectivo.

Por lo tanto, se aclara su Consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 126

Consulta/Observación:

SEGÚN EL ANEXO 7 LAS ENTIDADES EJECUTORAS QUE SUSCRIBEN CONTRATO SON 62 ENTIDADES ENCARGADAS DE SUSCRIBIR CONTRATO.CONULTAMOS SI CADA ENTIDAD CONTRATANTE EMITIRA SUS RESPECTIVAS ORDENES DE COMPRA Y ESA MISMA ENTIDAD SERA LA ENCARGADA DE REALIZAR EL PAGO

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: ANEXO7 Literal: CONTRATOS Página: ANX7

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De a cuerdo a la Consulta realizada, se debe precisar que, cada Entidad una vez realizada la suscripción del Contrato emitirá su Ordenes de Compra y una vez firmada la conformidad serán las entidades participantes de acuerdo al Anexo N° 7, las que realizarán el pago respectivo.

Por lo tanto se aclara su Consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 127

Consulta/Observación:

SEGÚN EL NUMERAL 2.2.1.1.g.-SE ESTA SOLICITANDO COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE(CBPDY);LOS PRODUCTOS QUE VAMOS A OFERTAR EN EL PRESENTE PROCESO SON DISPOSITIVOS MÉDICOS FABRICADOS CON PLASTICO DE USO MEDICO PVC,LOS CUALES NO SON PRODUCTOS REFRIGERADOS Y POR ELLO NO REQUIEREN CADENA DE FRIO PARA SU TRANSPORTE Y ALMACENAMIENTO,POR LO EXPUESTO CONSULTAMOS SI ES OBLIGATORIA LA PRESENTACIÓN DEL CBPDY CUANDO EL PRODUCTO OFERTADO ES UN DISPOSITIVO MEDICO QUE NO REQUIERE CADENA DE FRIO PARA SU ALMACENAMIENTO,DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP. II Literal: 2.2.1.1.g Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el literal g) del subnumeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, señala:

2.2.1 Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDY vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Al respecto, conforme a la normativa sanitaria señalamos que, se acoge la observación por lo tanto se suprimirá el sub numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, y por extensión el literal h) del subnumeral 5.1 De las condiciones de entrega, del literal f) del subnumeral 5.2.1 y de la PROFORMA DE CONTRATO el literal f) (pag. 58), contenido en la sección específica de las bases

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

Se procederá a suprimir el texto relacionado al requerimiento del CBPDyT de el sub numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta establecidos en el Capítulo II de la sección específica de las bases, y por extensión al subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1 establecido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDY vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Así mismo el texto del literal h) del subnumeral 5.1 De las condiciones de entrega, del literal f) del subnumeral 5.2.1 y de la PROFORMA DE CONTRATO el literal f) (pag. 58), contenido en la sección específica de las bases:

- Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (CBPDyT)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 128

Consulta/Observación:

SEGÚN EL NUMERAL 2.2.3 INSERTO,SE SEÑALA QUE ES OBLIGATORIA LA INCLUSIÓN DEL INSERTO U HOJA DE INSTRUCCIÓN O MANUAL,SEGÚN LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO,AL RESPECTO MANIFESTAMOS QUE EL INSERTO O MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO SEGÚN NORMATIVA VIGENTE DE DIGEMID ES OBLIGATORIA PARA DISPOSITIVOS MEDICOS DE CLASE III Y CLASE IV,LOS PRODUCTOS QUE VAMOS A OFERTAR SON DISPOSITIVOS MEDICOS QUE SEGUN SU RESPECTIVO REGISTRO SANITARIO CORRESPONDEN A LA CLASE II POR LO QUE SEGÚN LA NORMATIVA DE LA DIGEMID NO INCLUYE INSERTO Y/O MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO,POR LO EXPUESTO CONSULTAMOS,SERA OBLIGATORIA LA PRESENTACIÓN DEL INSERTO Y/O MANUAL DE INSTRUCCIONES DE USO CUANDO EL DISPOSITIVO MEDICO A OFERTAR CORRESPONDE A LA CLASE II SEGUN LO AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2.2.3 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo solicitado en el numeral 3.1.6 del numeral 3.1. Documentación de presentación obligatoria establecido en el Capítulo III de las bases, señala:

3.1.6. Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto u hoja de instrucción de uso o manual, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario.

Por lo tanto, tal y como señala el subnumeral 3.1.6 se presentará según lo autorizado en su Registro Sanitario. Por lo que, el inserto corresponderá a lo autorizado en su Registro Sanitario.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Consulta:** Nro. 129

**Consulta/Observación:**

SEGÚN EL NUMERAL 2.5.-FORMA DE PAGO,SE SEÑALA QUE LA ENTIDAD REALIZARA EL PAGO DE LA CONTRAPRESTACIÓN PACTADA A FAVOR DEL CONTRATISTA EN PAGOS PARCIALES,DE ACUERDO A LAS CANTIDADES ENTREGADAS CADA MES,CONSIDERANDO QUE CENARES QUE ES LA ENTIDAD QUE SUSCRIBE EL CONTRATO EMITE UNA ORDEN DE COMPRA POR MES DE CADA ITEM Y POSTERORMENTE LUEGO DE LA VERIFICACIÓN DE STOCK,CENARES EMITE LAS PECOSAS RESPECTIVAS POR CADA ORDEN DE COMPRA ,CONSULTAMOS CUANDO LA ENTIDAD SEÑALA PAGOS PARCIALES ENTENDEMOS QUE UNA ORDEN DE COMPRA LA PODEMOS FACTURAR PARCIALMENTE POR EJEMPLO CON TODA LA DOCUMENTACIÓN DE LA ENTREGAS EN LOS HOSPITALES DE LIMA PUES LOS DOCUMENTOS DE PROVINCIA(GUIA Y ACTA CUALI-CUANTITATIVA)DEMORAN 40 A 60 DÍAS Y PARA NO PERJUDICAR AL PROVEEDOR SE PUEDE FACTURAR PARCIAL UNA ORDEN DE COMPRA COMO LO DETALLAMOS LINEAS ARRIBA ES CORRECTA NUESTRA APRECIACIÓN.LA LICITACIÓN ANTERIOR L.P. N°22-2021 CENARES/MINSA FUE UN DESASTRE POR EL PROCESO DE ENTREGA Y COBRANZA POR EJEMPLO LA ENTREGA DE DICIEMBRE 2022 NO SE PUEDE COBRAR POR LO ENGORROSO DEL TRAMITE PARA QUE LLEGUEN TODOS LOS DOCUMENTOS PUES SI FALTA LOS DOCUMENTOS(GUIA-ACTA CUALI CUANTITATIVA-PECOSA) NO SE PUEDE CERRAR LA ORDEN DE COMPRA Y TAMPOCO FACTURAR NI COBRAR POR ELLO EL RESULTADO DE LA GESTIÓN DE CENARES ES QUE EL 2022 TUVO QUE DEVOLVER AL TESORO PÚBLICO CERCA DE S/ 400'000,000.00 Y EL NUEVO PRESUPUESTO DE CENARES FUE CASTIGADO CON S/ 400'000,000.00 MENOS EN EL NUEVO PRESUPUESTO 2023 POR PARTE DEL MEF.POR ESO ES IMPORTANTE QUE SE ACEPTE PAGOS PARCIALES DENTRO DE UNA ORDEN DE COMPRA DE UN MES,SI NO QUEDA COMO RECONOCIMEINTO DE DEUDA Y ASI DESCAPITALIZAN A SUS PROVEEDORES

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico **Numeral:** CAP. II **Literal:** 2.5 **Página:** 23

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

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral 2.5 del Capítulo II y en el numeral VI, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**VI. FORMA DE PAGO**

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdos a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos destino (Anexo N° 06), el contratista deberá entregar al CENARES la Guía de Remisión y Acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos destino.

El pago se efectuará de acuerdo a lo establecido en el artículo 171° del RLCE.

Al respecto, señalar que, tal como lo señalan las bases del procedimiento de selección, los pagos se realizarán parcialmente de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes (orden de compra completa por cada mes) y en los plazos que establece la Ley de Contrataciones del Estado.

Asimismo señalar, que tal como se puede observar dentro de la documentación para efectos de pago, en este procedimiento, no se solicita la presentación del PECOSA, solamente del Acta de verificación cuali-cuantitativa

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP. II

2.5

23

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

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

(original+02 copias) (Anexo N° 10), Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE, Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes y el Comprobante de pago.

Cabe señalar que, tal como lo señala el artículo 168° del RLCE:

¿Artículo 168. Recepción y conformidad (¿) 168.3. La conformidad se emite en un plazo máximo de siete (7) días de producida la recepción, salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, o si se trata de consultorías, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad del funcionario que debe emitir la conformidad

Se aclara la consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Consulta:** Nro. 130

**Consulta/Observación:**

NUMERAL 2.2.-CONTENIDO DE LAS OFERTAS.-CONSULTAMOS SI SE DEBEN PRESENTAR MUESTRAS,DE SER AFIRMATIVA LA RESPUESTA CUANTAS UNIDADES SE DEBEN PRESENTAR DE CADA ITEM Y LA DIRECCION Y LA HORA DE LA PRESENTACIÓN DE ESTAS

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** CAP. II      **Literal:** 2.2      **Página:** 18

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

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

Al respecto, se debe señalar que, en las bases del presente procedimiento de selección no se está solicitando la presentación de muestras

Se aclara la consulta

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Observación: Nro. 131**

**Consulta/Observación:**

SEGÚN LAS BASES DEL PRESENTE PROCESO EN EL ANEXO 6.- PUNTOS DE ENTREGA O PUNTOS DE DESTINO SE PUEDE VER QUE EXISTEN MAS DE 200 PUNTOS DE ENTREGA A NIVEL NACIONAL DONDE DEBEN DISTRIBUIRSE TODOS LOS ITEMS ADJUDICADOS CON UN CRONOGRAMA DE ENTREGAS PARA 12 MESES,DEBIDO A LO COMPLEJO DEL TERRITORIO PERUANO EN MUCHOS DESTINOS NO SE DAN LAS CONDICIONES EN CUANTO A INFRAESTRUCTURA ADMINISTRATIVA Y A RECURSO HUMANO PARA QUE LA RECEPCIÓN DE LOS BIENES SEA OPORTUNA COMPLICANDO LA RECEPCIÓN Y POR ENDE DEMORANDO LA FACTURACIÓN Y EL PAGO RESPECTIVO DE LA ORDEN DE COMPRA EN PERJUICIO DEL PROVEEDOR,ASIMISMO LAS OFERTAS TENDRÁN UN PRECIO MAYOR CONSIDERANDO EL COSTO DE DISTRIBUCIÓN A NIVEL NACIONAL PARA ENTREGAR EN MÁS DE 200 PUNTOS A NIVEL NACIONAL.ESTO SE PODRÍA OPTIMIZAR ECONOMICAMENTE SI SE CENTRALIZA LAS ENTREGAS EN UN SOLO LUGAR QUE PODRÍA SER EL ALMACÉN DE CENARES EN LURÍN Y DE ALLÍ CENARES REALICE LA DISTRIBUCIÓN A NIVEL NACIONAL.POR LO EXPUESTO OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PARA QUE TODAS LAS ENTREGAS SE REALICEN EN EL ALMACÉN DE CENARES EN LURÍN Y ASÍ REDUCIR COSTOS Y AGILIZAR LA EJECUCIÓN DEL PROCESO CONTRACTUAL.CENARES INTERNAMENTE TIENE QUE ACEPTAR QUE HAY CAMBIOS DE JEFE DE ALMACÉN Y QUÍMICO FARMACEUTICOS EN ALGÚN PUNTO DE DESTINO QUE RETRAZAN LA DEVOLUCIÓN DEL EXPEDIENTE:GUIA DE REMISIÓN,ACTA CUALI CUANTITATIVA LO CUAL PERJUDICA LA

**Acápate de las bases :** Sección: General      Numeral: ANEXO6      Literal: ENTREGAS      Página: ANX6

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

El presente procedimiento de selección es una Compra Corporativa, por ende se cuenta con la participación de otras entidades participantes que junto al CENARES aprovechando los beneficios de la economía de escala; por lo tanto, cada entidad participante suscribirá el contrato respectivo con el adjudicatario y será esta institución quien dará la conformidad de los productos entregados en sus almacenes establecidos en las bases del procedimiento.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contrata, en concordancia con el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del RLCE

Además, es importante señalar que, de la Indagación de Mercado, en la cual se ha obtenido pluralidad de postores que aseguran cumplir con las especificaciones técnicas de las Bases; asimismo el postor al momento de presentar su oferta, el precio ofertado debe incluir en el valor del producto y incluyen todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme a la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del bien, conforme lo establecido en el art. 51 del RLCE.

Por lo tanto, en virtud de los argumentos antes indicando se ha decidido NO ACOGER el presente cuestionamiento

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Observación: Nro. 132**

**Consulta/Observación:**

SEGÚN LA CLÁUSULA CUARTA DE LA PROFORMA DEL CONTRATO LA ENTIDAD SE COMPROMETE A REALIZAR EL PAGO DENTRO DE LOS 10 DÍAS CALENDARIOS SIGUIENTES DE OTORGADA LA CONFORMIDAD DE LOS BIENES, POR EXPERIENCIA SABEMOS QUE TODO EL TRÁMITE DE PAGO DESDE LA ENTREGA DEL BIEN HASTA EL PAGO RESPECTIVO DEMORA CASI 4 MESES A PROXIMADAMENTE CON LO CUAL SE ROMPE LA CADENA DE PAGOS PUES SI ESTE ES UN PROCESO DE ENTREGAS PERIODICAS MES A MES LOS PAGOS TAMBIÉN DEBERÍAN SER MENSUALES PARA QUE EL PROVEEDOR NO SE DESCAPITALICE Y PUEDA SEGUIR ATENDIENDO OPORTUNAMENTE LAS SIGUIENTES ENTREGAS. OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PARA QUE CENARES PONGA PLAZOS A CADA ETAPA DEL PROCESO DE RECEPCIÓN DEL BIEN, FACTURACIÓN, VERIFICACIÓN DE DOCUMENTOS EN LURÍN, VERIFICACIÓN DOCUMENTARIA EN LA OFICINA DE NAZCA, EJECUCIÓN CONTRACTUAL, CONTROL PREVIO, CONTABILIDAD Y TESORERÍA, DE TAL FORMA QUE TODO ESTE PROCESO DEMORE MENOS DE 30 DÍAS DESDE LA ENTREGA DE LA FACTURA CON EXPEDIENTE COMPLETO (GUÍA SELLADA Y ACTA CUALICUANTITATIVA) Y NO SE ROMPA LA CADENA DE PAGOS. ASIMISMO QUE SE PERMITAN PAGOS PARCIALES DE UNA ORDEN DE COMPRA PUES A VECES POR ESTAR PENDIENTE UNA ENTREGA EN UN DESTINO LEJANO NO SE PUEDE FACTURAR LA ORDEN DE COMPRA. TODO EL PROCESO DE ENTREGA Y FACTURACIÓN DE CENARES ES EXTREMADAMENTE LARGO Y BUROCRÁTICO Y HACEN QUE VENDERLE A CENARES SEA UN TEMA TOTALMENTE RIESGOSO PARA CUALQUIER PROVEEDOR PERJUDICANDO AL PACIENTE Y A LA SALUD PÚBLICA AL NO PODER TENER LOS PRODUCTOS A TIEMPO YA QUE CENARES ES EL QUE ORIGINA LA RUPTURA DE LA CADENA DE PAGOS A SUS

**Acápites de las bases :** Sección: Específico      Numeral: CAP. V      Literal: CONTRATO      Página: 47

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral V del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**V. CONSIDERACIONES PARA LA RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD DE LOS BIENES**

**5.1 De las condiciones de entrega:**

(...) Para el CENARES-SIS

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de entrega.

b) La Dirección Técnica del CENARES, en un plazo no mayor de 02 días hábiles de recibida la solicitud, realizará la verificación técnica de los productos en las instalaciones del contratista. (...)

c) El CENARES procederá al registro y la emisión de la(s) PECOSA(S) correspondiente(s) y las entregará al contratista en un plazo de hasta tres (03) días hábiles de emitida la opinión favorable de la Dirección Técnica.

5.1.6. El contratista realizará la entrega al punto destino según lo señalado en el Anexo N° 04, debiendo entregar copia simple de los documentos señalados en los literales b), c), d), e), f), g), h) e i) del numeral 5.1.1.

5.1.7. La recepción de los bienes en el punto destino estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y en el Almacén de la Dirección de Abastecimiento o quien haga sus veces, (...)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	CAP. V	CONTRATO	47
------------	--------	----------	----

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

5.1.8 La fecha de recepción por parte de la Entidad es la correspondiente al día en que, independientemente del proceso de verificación, se puso los bienes en los ambientes del Almacén correspondiente por parte del contratista.

5.1.9 De no ser encontrados conformes los bienes, se consignará la observación ¿NO CONFORME¿ detallando el motivo de la misma en el Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa, debiendo el Director Técnico o Asistente Técnico o QF representante de la Unidad Ejecutora comunicar a la Droguería del CENARES al correo [reclamosalmacen@cenares.gob.pe](mailto:reclamosalmacen@cenares.gob.pe); debiendo el CENARES solicitar al contratista la subsanación de la observación en el plazo establecido en el artículo 168° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

5.1.10 Una vez el contratista subsane la observación en el punto destino, se generará una nueva Acta de Verificación Cualitativa-Cuantitativa, debiendo comunicar al CENARES dicha subsanación.

**5.2 Conformidad de los bienes**

Para el CENARES-SIS/DIGERD, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE y HMLO  
La recepción y conformidad de la prestación se regula por lo dispuesto en el artículo 168 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado

Cabe señalar que, tal como lo señala el artículo 168° del RLCE: ¿Artículo 168. Recepción y conformidad

(¿) 168.3. La conformidad se emite en un plazo máximo de siete (7) días de producida la recepción, salvo que se requiera efectuar pruebas que permitan verificar el cumplimiento de la obligación, o si se trata de consultorías, en cuyo caso la conformidad se emite en un plazo máximo de quince (15) días, bajo responsabilidad del funcionario que debe emitir la conformidad.

Por lo tanto, para que la entidad cumpla con el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales (orden de compra completa por cada mes), de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes, estas deberán de cumplir con todas las entregas programadas en el respectivo mes, y así poder cumplir con todos los plazos establecidos, señalados en las bases del procedimiento de selección.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Observación: Nro. 133**

**Consulta/Observación:**

SEGÚN LA PROFORMA DEL CONTRATO LOS PAGOS SON CADA 10 DÍAS DESPUÉS DE LA CONFORMIDAD DEL BIEN ENTREGADO, SEGÚN LA NEFASTA EXPERIENCIA DE LA ULTIMA LICITACIÓN PUBLICA N°22-2021 CENARES/MINSA, SE DEBERIAN ACEPTAR EN ESTA NUEVA LICITACIÓN PAGOS PARCIALES DE LOS PRINCIPALES HOSPITALES (LIMA Y PROVINCIA) PARA EVITAR LA DESCAPITALIZACIÓN DE LOS PROVEEDORES, POR EJEMPLO SI CENARES EMITE UNA ORDEN DE COMPRA CON 150 PECOSAS Y LA DOCUMENTACIÓN DE UNA PECOSA NO LLEGA ENTONCES NO SE PUEDE PRESENTAR LA FACTURA Y COBRAR. CENARES CUENTA CON UNA CARTA FIANZA DEL 10 % DEL CONTRATO ENTREGADO POR EL PROVEEDOR O RETENCIÓN DEL 10 % DE LA FACTURACIÓN EN CASO DE MYPE CON LO CUAL TIENE UNA GARANTÍA CENARES DEL SUMINISTRO A NIVEL NACIONAL DE ESA ENTREGA MENSUAL DE LA ORDEN DE COMPRA Y ASÍ SUCESIVAMENTE CON EL RESTO DE ENTREGAS Y ASÍ GARANTIZA EL SUMINISTRO DE LAS OTRAS UNIDADES EJECUTORAS PEQUEÑAS QUE ESTAN A LO LARGO DEL TERRITORIO NACIONAL. OBSERVAMOS ESTE EXTREMO DE LAS BASES PARA QUE EN FUNCIÓN A LO EXPUESTO SE PERMITA LA FACTURACIÓN PARCIAL DE UNA ORDEN DE COMPRA PARA QUE NO SE ROMPA LA CADENA DE

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico **Numeral:** CAP. V **Literal:** CONTRATO **Página:** 47

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO.

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

El presente procedimiento de selección es una Compra Corporativa, por ende se cuenta con la participación de otras entidades participantes que junto al CENARES aprovechando los beneficios de la economía de escala; por lo tanto, cada entidad participante suscribirá el contrato respectivo con el adjudicatario y será esta institución quien dará la conformidad de los productos entregados en sus almacenes establecidos en las bases del procedimiento y realizará el pago respectivo dentro del plazo legal.

Además, el numeral 2.5 del Capítulo II y en el numeral VI, del Capítulo III, de la sección específica de las bases, señala:

**VI. FORMA DE PAGO**

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos destino (Anexo N° 06), el contratista deberá entregar al CENARES la Guía de Remisión y Acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos destino.

El pago se efectuará de acuerdo a lo establecido en el artículo 171° del RLCE.

Habiendo precisado lo anterior, se puede verificar que, en la documentación que se debe presentar para

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

CAP. V

CONTRATO

47

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

ARTICULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO.

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

efectos del pago, no se encuentra incluida el PECOSA; por lo tanto; es importante que el contratista cumpla con la totalidad de las entregas programadas mensualmente (orden de compra completa por cada mes) y en los plazos que establece la Ley de Contrataciones del Estado.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

Consulta: Nro. 134

Consulta/Observación:

SEGÚN EL NUMERAL 2.5.-FORMA DE PAGO SE SEÑALA QUE LOS DOCUMENTOS A PRESENTAR PARA EFECTOS DE PAGO SON:ACTA DE VERIFICACIÓN CUALI CUANTITATIVA,INFORME DE CONFORMIDAD,GUÍA DE REMISIÓN Y COMPROBANTE DE PAGO(FACTURA).CONSULTAMOS SI YA NO SERÁ NECESARIA LA PRESENTACIÓN DE LA PECOSA EN EL EXPEDIENTE DE PAGO

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP.II Literal: 2.5 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el numeral 2.5 del Capítulo II y en el numeral VI, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

VI. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdos a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Por lo tanto, dentro de la documentación a presentar para efectos del pago, no se encuentra incluido el PECOSA

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20513553693	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	JJ BOGGIO ING SOCIEDAD ANONIMA CERRADA-JJ BOGGIO S.A.C.	Hora de envío :	17:33:33

**Consulta:** Nro. 135

**Consulta/Observación:**

SEGUN EL ANEXO 10 ACTA CUALI CUANTITATIVA ESTA DEBE SER FIRMADA POR EL Q.F. RESPONSABLE DEL RESPECTIVO HOSPITAL O UNIDAD EJECUTORA EN UNA REMOTA UBICACIÓN A LO LARGO DEL TERRITORIO NACIONAL EN DONDE PROBABLEMENTE NO HAYA UN Q.F. POR ESO IGUAL QUE EN ESSALUD PARA LICITACIONES CENTRALIZADAS DE DISPOSITIVOS MÉDICOS POR UN SUMINISTRO PERIODICO DE DOCE MESES SOLO BASTA LA FIRMA DEL JEFE DE ALMACEN INTERNAMENTE YA VEN EL VISTO BUENO DE LA UNIDAD DE SERVICIO USUARIA O DEL Q.F. RESPECTIVO POR LO TANTO PARA EVITAR LA BUROCRATIZACIÓN Y MANIPULEO Y PERDIDA DE DOCUMENTO QUE SUCEDIO EN LA LICITACION N°022-2021 Y PODER AGILIZAR EL TRAMITE DE PAGO OBLIGATORIO PARA CENARES Y PUEDA ALCANZAR SU META DE EJECUCIÓN .PRESUPUESTAL NO DE 22.4 % QUE TENIA HASTA JUNIO DEL 2023 SOLICITAMOS QUE SE ELIMINE PARA LA PRESENTACIÓN DEL EXPEDIENTE DE FACTURA EÑL ACTA CUALICUANTITATIVA FIRMADA POR EL Q.F. Y OTRO RESPONSABLE PARA DESBUROCRATIZAR LA PRESENTACIÓN Y PAGOS PARCIALES DE LOS EXPEDIENTES DE PRESENTACIÓN PARA EL PAGO.LA FIRMA DEL ACTA CUALI CUANTITATIVA SOLO POR EL Q.F. A ORIGINADO MUCHOS PROBLEMAS DE PENALIDADES EN EL PAGO DE PROVEEDORES.EL ACTA CUALICVUANTITATIVA DEBE MANEJARSE INTERNAMENTE DENTRO DE LAS UNIDADES EJECUTORAS EN RESUMEN EL EXPEDIENTE TAL COMO SUCEDDE EN ESSALUD DEBE CONTAR CON LA FACTURA PARCIAL Y LA GUIA DE REMISIÓN PARCIAL PARA LOS RESPECTIVOS PAGOS PARCIALES Y ASI EJECUTAR AGILMENTE SU GESTIÓN PRESUPUESTAL Y LOS PROVEEDORES PODER ATENDER CADA ENTREGA MENSUAL Y NO ORIGINAR DESABASTECIMIENTO A LAS UNIDADES EJECUTORAS NI PROBLEMAS DE PAGOS A LOS PROVEEDORES QUE SE RETROALIMENTAN DE UNA FALTA DE CAPITAL DE TRABAJO PARA PODER SEGUIR ATENDIENDOLOS SIN PROBLEMA COMO EL CAOS QUE ORIGINO CENARES CON LA LP. N°022-2021 A SUS PROVEEDORES Y A SUS UNIDADES EJECUTORAS PERJUDICANDO LA SALUD PUBLICA DE LA POBLACIÓN ASISTENCIAL.

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** ANEXO10 **Página:** 65

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

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral V del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**V. CONSIDERACIONES PARA LA RECEPCION Y CONFORMIDAD DE LOS BIENES**

**5.1 De las condiciones de entrega:**

Para el CENARES-DIGERD, MINSA, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINDEF, INPE y HMLO  
(...)

**5.1.2 La recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén especializado y/o en el Almacén de la Dirección de Abastecimiento o quien haga sus veces, quienes realizan las siguientes acciones:**

Personal del almacén especializado:

- ¿ Verificar si el producto entregado corresponde a lo solicitado en la orden de compra y cumple con los requerimientos técnicos mínimos.
- ¿ Verificar si las características técnicas de los lotes de los dispositivos médicos corresponden a lo indicado en el Protocolo de Análisis, Informe de Ensayo y el Acta de Muestreo, así como su adecuado estado de conservación.
- ¿ Determinar si hay daños por rotura, aplastamiento u otros, haciendo las observaciones correspondientes en el Acta de Verificación Cuali-Cuantitativa.
- ¿ Llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10).



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico CAP III ANEXO10 65

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

¿ Suscribir la Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), colocando la fecha en la cual el contratista realizo la entrega de los bienes.

Al respecto, tal como lo señalan las bases la recepción de los bienes estará a cargo del personal a quien se le asigne está función en el almacén especializado, el mismo que se encargará de llenar y firmar el acta de verificar cuali-cuantitativa (Original + 02 copias) (Anexo N° 10); por lo tanto, ya que el personal encargado de verificar el producto entregado, será el mismo de llenar y firmar el acta de verificación cuali-cuantitativa, se evitará los contratiempos señalados por el postor.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20516193078	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CURAMED SAC	Hora de envío :	17:34:37

**Observación: Nro. 136**  
**Consulta/Observación:**  
**2.2. CONTENIDO DE LAS OFERTAS**

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

g) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿ BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Solicitamos al comité de Selección se omita del punto arriba mencionado en las Bases integradas, debido a que el documento solicitado solo se usa para productos que cumplen con el Ciclo de cadena de frio y el presente proceso no aplica para ello.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 2.1.1.1. Página: 19**

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

De acuerdo a lo señalado en el literal g), del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria  
(...)

3.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Al respecto, conforme a la normativa sanitaria, se suprimirá el párrafo observado.

Por lo tanto, se acoge la observación.

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

Se procederá a retirar el literal g), del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

3.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20516193078

Nombre o Razón social : CURAMED SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 17:34:37

**Observación: Nro. 137**

**Consulta/Observación:**

REFERENCIA : ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

4.4 Metodos de muestreo, ensayos ó pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.1 CONTROL DE CALIDAD :

Los dispositivos médicos a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo ó posterior a su entrega en el lugar de destino final y se realizará en cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios oficiales de control de calidad del país..

Sustento: El control de calidad resulta muy costoso para los proveedores ya que los laboratorios indicados del Sector Salud solicitan una cantidad de muestras exagerada, lo cual redundo al final en el incremento de la oferta presentada por los participantes y perjudicial para la Institución

En aras de los principios que rigen las contrataciones (Artículo 2 ¿ Ley 30225) de igualdad de trato, eficacia y eficiencia, pluralidad y mayor participación de proveedores, el Comité debería dejar sin efecto el requerimiento de Control de calidad previo ó posterior a la entrega del dispositivo médico ya que resulta perjudicial para la Institución al incrementarse los precios del producto a ofertar.

**Acápate de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 4.4.1.      **Página:** 32

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

De acuerdo a lo señalado en los subnumerales 4.4.1 y 4.4.2 del numeral 4.4 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.4 Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes

4.4.1 Control de Calidad

Los dispositivos médicos a adquirir estarán sujetos al control de calidad previo o posterior a su entrega en el lugar de destino final y se realizará en cualquiera de los laboratorios autorizados que conforman la Red de Laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país.  
(...)

4.4.2 Pruebas y requerimiento de Muestras para Análisis de Control de Calidad:

Las Pruebas de Control de calidad a efectuarse, deberán ser las consignadas en la ¿Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios¿, aprobada mediante Resolución Directoral N° 001-2020-CNCC/INS del Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud, donde se indica el Listado General de Pruebas críticas y cantidades de muestras para control de calidad.

Las especificaciones de las Pruebas Requeridas en las tablas deben corresponder al Certificado de Análisis o Especificaciones Técnicas, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Asimismo, según lo dispuesto en el artículo 18 de la Ley N° 29459 ¿Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios¿, la cual dispondría que el control de calidad de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios sería obligatorio, integral y permanente, a fin de garantizar la calidad de los productos.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

III

4.4.1.

32

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

Habiendo precisado lo anterior, corresponde señalar que, la cantidad requerida de tamaño de muestra para los análisis de control de calidad, es determinada por el Centro Nacional de Control de Calidad del Instituto Nacional de Salud, la que se encuentra consignadas en la ¿Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad, de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios¿, aprobada mediante Resolución Directoral N° 001-2020-CNCC/INS.

Cabe señalar que, el presente procedimiento ha pasado por la etapa de indagación de mercado, en la cual se ha obtenido pluralidad de postores; asimismo el postor al momento de presentar su oferta, debe de incluir en el valor del producto todos los gastos que ocasiona, cumplir con lo solicitado en las bases de requerimiento.

Por otro lado, en el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Por lo tanto su observación, no es acogida.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20516193078

Nombre o Razón social : CURAMED SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 17:34:37

**Observación: Nro. 138**

**Consulta/Observación:**

REFERENCIA : ITEM N° 9 : CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 60 CM

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

- DIMENSIONES : 45 cm X 60 cm (+/- 5%)

En aras de los principios que rigen las contrataciones (Artículo 2 ¿ Ley 30225) de igualdad de trato, eficacia y eficiencia, pluralidad y mayor participación de proveedores, el Comité podría establecer el siguiente rango en las dimensiones del ítem 9 Campo quirúrgico descartable, ya que es lo que normalmente solicitan las entidades del estado en la ficha técnica del dispositivo indicado, es decir el rango señalado en centímetros y no en porcentaje:

- DIMENSIONES : 45 cm X 60 cm (+/- 5 cm)

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1    **Página:** 17

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

Al respecto, señalar que en el subnumeral 2.1. de la ficha técnica se detallan las características y especificación del ítem N° 9 CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 60 CM la cual en característica de Dimensiones se solicita una tolerancia de +/- 5%, expresada en porcentaje, aclarar que no restringe que cada postor pueda ofertar su producto con tolerancias en diferentes unidades de medida, siempre y cuando se encuentre dentro del rango requerido en la ficha técnica.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20516193078	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CURAMED SAC	Hora de envío :	17:34:37

**Observación: Nro. 139**

**Consulta/Observación:**

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:

4.2 ESPECIFICACIONES DE LA VIGENCIA DEL BIEN: SE REQUIERE :

- La vigencia mínima de los dispositivos médicos deberá ser igual ó mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad contratante; asimismo, para el caso de suministros periódicos de un mismo lote, los bienes podrán ser aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses

Los dispositivos médicos tienen vida útil de 24 meses, por lo que resulta razonable entregar en sus almacenes los dispositivos médicos con 12 meses de vigencia mínima lo que constituye el 50% de vida útil del producto. En aras de los principios que rigen las contrataciones (Artículo 2 ¿ Ley 30225) de igualdad de trato, eficacia y eficiencia, pluralidad y mayor participación de proveedores, el Comité podría establecer la vigencia mínima del bien en 12 meses

**Acápite de las bases : Sección: Específico      Numeral: III      Literal: 3.1      Página: 30**

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

ARTÍCULO 2 DE LA LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral 4.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.2 Especificaciones de la vigencia del bien

La vigencia mínima de los dispositivos médicos deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad contratante; asimismo, para el caso de suministros periódicos de un mismo lote, los bienes podrán ser aceptados hasta con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Al respecto, precisar que, para los dispositivos médicos la vigencia mínima indicada en las Especificaciones Técnicas (Ficha Técnica Institucional) que es coincidente con la información (vida útil del dispositivo médico) que se encuentra declara ante DIGEMID para la obtención del registro sanitario. En este caso, en concordancia con lo establecido en la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes que se habrán de contrata, en concordancia con el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del RLCE

Dicho periodo de vigencia (24) meses resulta necesario, toda vez que los dispositivos médicos se deberán distribuir una vez recepcionados en los almacenes especializados a todos los establecimientos de salud, a nivel nacional, regional y local, por lo que debe contar con dicha vigencia para que pueda permitir su distribución y uso.

Además, es importante señalar que, de la Indagación de Mercado, en la cual se ha obtenido pluralidad de postores que aseguran cumplir con las especificaciones técnicas de las Bases entre ellas, la vigencia mínima de los dispositivos médicos requeridas en las Especificaciones Técnicas.

En ese sentido, no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

Consulta: Nro. 140

Consulta/Observación:

El Comité de Selección solicita: BOLSA PARA COLOSTOMIA PEDIATRICO:  
Características: Anillo de Seguridad: Segun lo autorizado en su registro sanitario. El comite de seleccion solicita que esta característica este fundamentado en el registro sanitario, cabe mencionar que no todos los fabricantes indican sus características en el RS., por lo que solicitamos al Comite de Seleccion se pueda fundamentar con catalogos y carta de fabricante para cumplimiento.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha

Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Por eso, el postor debe ofertar un producto que cumpla con las especificaciones técnicas establecidas por la entidad en las bases del procedimiento de selección, y debe aportar los documentos que así lo demuestren. En este caso, a través del Certificado de Análisis, como documento técnico, comunica los resultados de una prueba científica realizada sobre un producto, cuyos resultados nos permiten verificar que se cumplen todas propiedades establecidas en las normativas técnicas del bien convocado, Por eso, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (institucional), se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Se aclara la consulta.

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



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 141

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

Características:

BOLSA PARA COLOSTOMIA PEDIATRICO:  
Anillo de Seguridad: Existen en el mercado diferentes tipos de bolsas de colostomia pediatricas segun su fabricante, nuestras bolsas de colostomia cuentan con una placa adhesiva con borde biselados la cual mejora la adherencia a la zona periostomal cumpliendo con la funcion de asegurar el disco a la zona peiostomal, por lo que solicitamos al comite de seleccion acepte lo siguiente: Anillo de seguridad o bordes biselados.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3.1      Literal: ANEXO A      **Página:** 13

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 7 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA PEDIÁTRICO", se requiere que esta cuente, entre otras características con "Anillo de seguridad": Según lo autorizado en su registro sanitario.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

Consulta: Nro. 142

Consulta/Observación:

El Comité de Selección solicita: BOLSA PARA COLOSTOMIA PEDIATRICO:  
Características: Dispositivo de cierre: Segun lo autorizado en su registro sanitario. El comite de seleccion solicita que esta característica este fundamentado en el registro sanitario, cabe mencionar que no todos los fabricantes indican sus características en el RS., por lo que solicitamos al Comite de Seleccion se pueda fundamentar con catalogos y carta de fabricante para cumplimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Por eso, el postor debe ofertar un producto que cumpla con las especificaciones técnicas establecidas por la entidad en las bases del procedimiento de selección, y debe aportar los documentos que así lo demuestren. En este caso, a través del Certificado de Análisis, como documento técnico, comunica los resultados de una prueba científica realizada sobre un producto, cuyos resultados nos permiten verificar que se cumplen todas propiedades establecidas en las normativas técnicas del bien convocado, Por eso, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (institucional), se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 143

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

Características:

BOLSA PARA COLOSTOMIA PEDIATRICO:

Dimensiones: Longitud total de la Bolsa: 207 mm a 253 mm, para mayor pluralidad de postores solicitamos al Comité de selección acepte una Bolsa de Colostomía pediátrica con Longitud total de la bolsa de 207 mm a 26.5 mm ya que las dimensiones dependen según su fabricante.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: ANEXO A      Página: 13

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 7 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA PEDIÁTRICO", se requiere que esta cuente, entre otras características con "Dimensiones" y especificación de: Longitud total de la Bolsa: 207 mm a 253 mm, solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico está alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 144

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:

Características:

Con filtro de carbon u otro (para eliminar el olor de los gases)

Existen en el mercado Bolsas de Colostomia neonatales sin filtro de carbon, usualmente el filtro de carbon es usado en bolsas de colostomia adulto, es mas atendemos a instituciones especializadas con este tipo de ptes y no requieren el filtro de carbon, por lo que solicitamos al Comite de Seleccion considerar una Bolsa para Colostomia Neonatal con filtro de carbon como opcional.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: ANEXO A      **Página:** 11

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 6 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA NEONATAL", se requiere que esta cuente, entre otras características "Bolsa" y especificación de: "(...)Con filtro de carbón u otro (para eliminar el olor de los gases)(...)", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

Consulta: Nro. 145

Consulta/Observación:

El Comité de Selección solicita: BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:  
Características: Anillo de Seguridad: Segun lo autorizado en su registro sanitario. El comite de seleccion solicita que esta característica este fundamentado en el registro sanitario, cabe mencionar que no todos los fabricantes indican sus características en el RS., por lo que solicitamos al Comite de Seleccion se pueda fundamentar con catalogos y carta de fabricante para cumplimiento.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 11

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha

Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Por eso, el postor debe ofertar un producto que cumpla con las especificaciones técnicas establecidas por la entidad en las bases del procedimiento de selección, y debe aportar los documentos que así lo demuestren. En este caso, a través del Certificado de Análisis, como documento técnico, comunica los resultados de una prueba científica realizada sobre un producto, cuyos resultados nos permiten verificar que se cumplen todas propiedades establecidas en las normativas técnicas del bien convocado, Por eso, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (institucional), se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 146

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

Características:

BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:

Anillo de Seguridad: Existen en el mercado bolsas de colostomia neonatales segun su fabricante, nuestras bolsas de colostomia cuentan con una placa adhesiva con borde biselados la cual mejora la adherencia a la zona periestomal cumpliendo con la funcion de asegurar el disco a la zona peiestomal, por lo que solicitamos al comite de seleccion acepte lo siguiente: Anillo de seguridad o bordes biselados.

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: ANEXO A      **Página:** 11

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 6 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA NEONATAL", se requiere que esta cuente, entre otras características con "Anillo de seguridad": Según lo autorizado en su registro sanitario.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

Consulta: Nro. 147

Consulta/Observación:

El Comité de Selección solicita: BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:  
Características: Dispositivo de cierre: Según lo autorizado en su registro sanitario. El comite de seleccion solicita que esta característica este fundamentado en el registro sanitario, cabe mencionar que no todos los fabricantes indican sus características en el RS., por lo que solicitamos al Comite de Seleccion se pueda fundamentar con catalogos y carta de fabricante para cumplimiento.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A Página: 11

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).  
(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha

Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Por eso, el postor debe ofertar un producto que cumpla con las especificaciones técnicas establecidas por la entidad en las bases del procedimiento de selección, y debe aportar los documentos que así lo demuestren. En este caso, a través del Certificado de Análisis, como documento técnico, comunica los resultados de una prueba científica realizada sobre un producto, cuyos resultados nos permiten verificar que se cumplen todas propiedades establecidas en las normativas técnicas del bien convocado, Por eso, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (institucional), se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 148

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

Características: BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:  
Dimensiones: Ancho de la Bolsa: 60 mm a 100 mm, para mayor pluralidad de postores solicitamos al Comité de selección acepte una Bolsa de Colostomía pediátrica con Longitud total de la bolsa de 60 mm a 13.5 mm ya que las dimensiones dependen según su fabricante.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO A **Página:** 11

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 6 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA NEONATAL", se requiere que esta cuente, entre otras características con "Dimensiones" y especificación de: "Ancho de la Bolsa: 60 mm a 100 mm", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico está alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20100162238	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:53:38

**Consulta:** Nro. 149

**Consulta/Observación:**

El Comité de Selección solicita:

Características:

BOLSA PARA COLOSTOMIA NEONATAL:

Dimensiones: Ancho de la Bolsa: 60 mm a 100 mm, para mayor pluralidad de postores solicitamos al Comité de selección acepte una Bolsa de Colostomía pediátrica con Longitud total de la bolsa de 60 mm a 13.5 mm ya que las dimensiones dependen según su fabricante.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: ANEXO A      Página: 11

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

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

Respecto a la consulta realizada por la empresa AMERICAN HOSPITAL SCIENTIFIC EQUIPMENT COMPANY DEL PERU S.A., en relación a lo señalado en el subnumeral 2.1 de la ficha técnica correspondiente al ÍTEM N° 6 "BOLSA PARA COLOSTOMÍA NEONATAL", se requiere que esta cuente, entre otras características con "Dimensiones" y especificación de: "Ancho de la Bolsa: 60 mm a 100 mm", solicitada en las bases estándar.

Precisar que, dicha característica ha sido establecida estrictamente en función a la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, el objeto del dispositivo médico está alineado con el Principio básico de seguridad establecido en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, se aclara su consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	18:28:54

Consulta: Nro. 150

Consulta/Observación:

i) Copia simple del Certificado de analisis.

Solicitamos al Comité, aceptar la presentación de carta del fabricante, declaración jurada, manual de instrucciones de uso o folletería para acreditar el cumplimiento de las características que no se encuentren en el certificado de análisis.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. II Literal: 2.2 Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha

Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Por eso, el postor debe ofertar un producto que cumpla con las especificaciones técnicas establecidas por la entidad en las bases del procedimiento de selección, y debe aportar los documentos que así lo demuestren. En este caso, a través del Certificado de Análisis, como documento técnico, comunica los resultados de una prueba científica realizada sobre un producto, cuyos resultados nos permiten verificar que se cumplen todas propiedades establecidas en las normativas técnicas del bien convocado, Por eso, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (institucional), se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 151**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15CM X 15CM, en la sección TAMAÑO DE PORO se indica: "MICROPOROSA".

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité ampliar las Características técnicas del producto y, se sirva precisar que aceptarán nuestra presentación de TAMAÑO DE PORO: "MACROPOROSA", puesto que al ser la malla Macroporosa ofrece una integración creciente del tejido fino, la respuesta del tejido mejorado de modo que el implante se integre eventualmente en los tejidos blandos del paciente.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Anexos                      **Numeral:** Ficha Técn                      **Literal:** 2                      **Página:** 61

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

En relación a la observación formulada a la Ficha Técnica del ítem 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm X 15 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA, presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, no se acoge la observación realizada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 152**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30CM X 30 CM, en la sección TAMAÑO DE PORO se indica: "MICROPOROSA".

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité ampliar las Características técnicas del producto y, se sirva precisar que aceptarán nuestra presentación de TAMAÑO DE PORO: "MACROPOROSA", puesto que al ser la malla Macroporosa ofrece una integración creciente del tejido fino, la respuesta del tejido mejorado de modo que el implante se integre eventualmente en los tejidos blandos del paciente.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Anexos                      **Numeral:** Ficha Técn                      **Literal:** 2                      **Página:** 63

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

En relación a la observación formulada a la Ficha Técnica del ítem 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30 cm X 30 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, no se acoge la observación realizada por el participante.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 153**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 49 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm.

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 1 C/A 1/2 CIRCULO REDONDA 30 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Anexos                      **Numeral:** Ficha Técn                      **Literal:** 1                      **Página:** 97

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502853750

Nombre o Razón social : COVIDIEN PERU S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:44:20

**Observación: Nro. 154**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 50 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 2/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 2/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 99

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502853750

Nombre o Razón social : COVIDIEN PERU S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:44:20

**Observación: Nro. 155**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 51 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 101

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502853750

Nombre o Razón social : COVIDIEN PERU S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:44:20

**Observación: Nro. 156**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 52 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 1/2 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos      Numeral: Ficha Técn      Literal: 1      **Página:** 103

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 157**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 53 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 105

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 158**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 54 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 25 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 107

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 159**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 55 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 30 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 109

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502853750

Nombre o Razón social : COVIDIEN PERU S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:44:20

**Observación: Nro. 160**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 56 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 3/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 35 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 111

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502853750

Nombre o Razón social : COVIDIEN PERU S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 18:44:20

**Observación: Nro. 161**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 57 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 15 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 15 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 113

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 162**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 58 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 4/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 115

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	18:44:20

**Observación: Nro. 163**

**Consulta/Observación:**

Observamos en las Características Técnicas del Ítem N° 59 SUTURA NAILON AZUL MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm

A ello, en el marco de la Ley de Contrataciones a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores en igualdad de trato, solicitamos respetuosamente al Comité aceptar las Características técnicas de nuestro producto y se sirvan precisar que aceptarán nuestra presentación de SUTURA NYLON NEGRO MONOFILAMENTO 5/0 C/A 3/8 CIRCULO CORTANTE 20 mm X 75 cm, ya que el color Negro, no altera las funcionalidad del producto.

**Acápite de las bases :** Sección: Anexos      **Numeral:** Ficha Técn      **Literal:** 1      **Página:** 117

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

Ley 30225 D.L. N°1341 Art. 2) incisos a) b) y e)

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

Al respecto, señalar que el presente procedimiento de selección tiene como objeto la adquisición de dispositivos médicos, los cuales están en función al requerimiento de la necesidad del área usuaria para el cumplimiento de sus fines, asimismo el objeto del dispositivo médico esta alineado con el Principio básico de seguridad regulado en el inciso 1 del Artículo 3° de la Ley 29459, Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

Adicionalmente, cabe señalar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20555589574	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:06:39

**Observación: Nro. 164**

**Consulta/Observación:**

De acuerdo al artículo 16º de la Ley de Contrataciones del Estado. El área usuaria, debe requerir los bienes, servicios u obras a contratar, siendo responsable de formular las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico, los bienes que se requirieran deben estar orientados al cumplimiento de las funciones de la entidad. Este artículo de la ley esta complementado con el artículo 29º del reglamento que indica las especificaciones técnicas que integran el requerimiento contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad publica de la contratación, y las condiciones en la que debe ejecutar la contratación.

**OBSERVAMOS:**

En el Capítulo III ESPECIFICACIONES TÉCNICAS:  
ITEM N° 08 CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45CM X 45CM  
ITEM N° 09 CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45CM X 60CM

Están solicitando con Borde adhesivo mínimo de 3cm a 5cm de ancho y a su vez adjuntan imágenes que figuran 2 bordes adhesivos a los extremos de los campos.

**CONSULTA:**

Solicitamos al comité de selección que nos indiquen: ¿Cuántos bordes adhesivos tendrá los Campos Quirúrgicos Descartables? Y a la ves nos atrevemos a sugerir que solo sea en uno (1) de los lados como lo pide la mayoría de las entidades a nivel nacional.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 3.1      Página: 0**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 16º de la LCE y 29º del Reglamento.

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

Al respecto señalar que la figura 1 (imagen ) descrita en el Ítem N°08 CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 45 CM y ítem N° 09 CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45CM X 60 CM, es referencial, por tal motivo se incluye el texto de "Figura 1 (No incluye diseño)".  
Cabe señalar que en la Ficha Técnica se indica las características que el postor debe sustentar siendo una de ellas "Borde - con adhesivo, mínimo de 3cm a 5 cm de ancho" , la cual el texto empleado es en singular, haciendo referencia una (1) unidad.

Adicionalmente, indicar que, todo proceso de selección convocado por una entidad, efectúa la indagación de mercado, a través de la cual habría acreditado la existencia de pluralidad de postores con capacidad de cumplir con el requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20555589574	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:06:39

**Observación: Nro. 165**

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III REQUERIMIENTO

El punto IV CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR

4.3.2 PLAZO DE ENTREGA

PRIMERA ENTREGA:

4.3.2.1 Se entiende como primera entrega, la correspondiente al mes 1 descrito en el anexo n° 04 del cronograma general establecido.

4.3.2.2 La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

4.3.2.3 Las ordenes de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendarios luego de suscrito el contrato.

ENTREGAS SUCESIVAS:

4.3.2.5 A partir del MES 2 del cronograma se considera como entregas sucesivas, así no exista programación de cantidades en las entregas previas

4.3.2.6 Para las entregas sucesivas, a partir de la entrega del mes 2 del cronograma, el plazo de entrega vencerá el ultimo día del mes correspondiente a dicho entrega.

4.3.2.7 Las ordenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega. En el caso de cambio de periodo fiscal, La entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

Al respecto debemos indicar que la mayoría de las entidades a nivel nacional que suscriben con el CONTRATISTA no devuelven los contratos suscritos por ambas partes, generando un retraso e impedimento al momento de la 1° entrega de la mercadería.

Los almacenes de diferentes entidades a nivel nacional nos solicitan la copia de los contratos suscrito por ambas partes, las diferentes entidades a nivel nacional, y las entidades de provincia, no tienen teléfonos ni direcciones actualizados, lo cual obstaculiza poder comunicarnos y solicitar nuestra copia de contrato.

Además, debemos indicar que en lo que respecta a plazo de entrega, Primera entrega 4.3.2.5 indica lo siguiente:

¿A partir del Mes 2 del cronograma se considera como sucesivas, así no exista programación de cantidades en las entregas previas¿

Al respecto debo indicar que la mayoría de entidades NO reciben la mercadería con el contrato, porque indican que la cláusula es ambigua, además ellos emiten su orden de compra posteriormente, con las entregas necesarias (atrasadas y del mes presente) pero para todas las entregas que giran en manera atrasada, colocan la penalidad, justamente porque se acogen a esta cláusula 4.3.2.5 por tanto como proveedores nos vemos afectados al cobrarnos penalidades

OBSERVAMOS LAS BASES QUE PARA LOS PLAZOS DE ENTREGAS SE REALICEN A PARTIR de recepcionada la orden de compra.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

**Acápito de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3    **Literal:** 3.1    **Página:** 31  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo a lo señalado en la Cláusula Vigésima Tercera, del Capítulo V, de la sección específica de las bases,

CLÁUSULA VIGÉSIMA TERCERA: DOMICILIO PARA EFECTOS DE LA EJECUCIÓN CONTRACTUAL  
 (...)

De acuerdo con las bases integradas, la oferta y las disposiciones del presente contrato, las partes lo firman por duplicado en señal de conformidad en la ciudad de  
 [...] al [CONSIGNAR FECHA].

Habiendo precisado lo anterior, tal como lo señalan las bases del procedimiento, el contrato se firmará "por duplicado en señal de conformidad", correspondiendo uno para cada parte.

Por otro lado, las entidades participantes que suscribirán contrato con los adjudicatarios en resumen son:

- El INPE, (Instituto Nacional Penitenciario), cuenta con 8 puntos de entrega
- El MINDEF (IAFAS de la Marina de Guerra del Perú), cuenta con 1 punto de entrega
- El MINSA (Ministerio de Salud), cuenta con 219 puntos de entrega
- El Hospital Municipal de Los Olivos, cuenta con 1 punto de entrega

Por consiguiente, tal como lo señalan las bases del procedimiento de selección los contratos que corresponden al CENARES (SIS y DIGERD) las entregas se realizarán directamente a destino (Anexo N°6), y el CENARES, se responsabilizará de los actos contractuales de las unidades ejecutoras y gobierno regional; es así, que la documentación de la programación de SIS y DIGERD (el cual se puede filtrar en la columna F del Anexo N° 4), se deberá de presentar para efectos del pago en el CENARES. Cualquier información adicional podrá realizarla de manera formal a la Dirección de Adquisidores o a través del correo electrónico establecido en el contrato.

Por lo que se refiere, a que las entregas se realicen, a partir de recepcionada la orden de compra, señalar que, en los Anexos N° 3 y 4 podemos observar, la distribución del requerimiento en forma mensualizada por Entidad participante y distribución del requerimiento en forma mensualizada por punto de entrega respectivamente; por lo tanto, la cantidad de los productos a entregar en forma mensualizada será de pleno conocimiento del contratista, por otro lado el CENARES tiene la finalidad de emitir oportunamente las ORDENES DE COMPRA, de modo que se garantice que el contratista pueda efectuar los internamientos dentro de los plazos establecidos.

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20555589574	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:06:39

**Consulta:** Nro. 166

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III REQUERIMIENTO  
El punto IV CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
4.3.2 PLAZO DE ENTREGA

**PRIMERA ENTREGA:**

4.3.2.1 Se entiende como primera entrega, la correspondiente al mes 1 descrito en el anexo n° 04 del cronograma general establecido.

4.3.2.2 La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

4.3.2.3 Las órdenes de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendarios luego de suscrito el contrato.

**CONSULTA:**

Para la Primera Entrega si la ENTIDAD incumple con el plazo establecido de las bases y no gira la orden de compra en el plazo máximo de 15 días calendarios luego de suscrito el contrato. ¿El proveedor tendrá que entregar la mercadería sin orden de compra? O En todo caso solicitamos la aclaración de cuál será la medida alternativa para entregar la mercadería y evitar una penalidad.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3      **Literal:** 3.1      **Página:** 31  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.3 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**4.3.2 Plazo de entrega:**

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12 o hasta agotar el monto contratado, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE y HMLO

**PRIMERA ENTREGA:**

(...)

4.3.2.3 Las órdenes de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato.

Ello no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.  
(...)

Tal como lo señalan las bases, las OC para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato y para las entregas sucesivas como máximo hasta los

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	3	3.1	31
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

30 días calendario luego de suscrito el contrato. Dichos plazos no enervan las acciones diligentes que el contratista debe realizar para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, porque la relación contractual que el contratista tiene con la entidad, se perfeccionó con la suscripción del contrato. En este caso, la OC es un documento de gestión empleado para el control del abastecimiento. Por otro lado, la Entidad viene efectuando los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada. En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20555589574	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:06:39

**Consulta:** Nro. 167

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III REQUERIMIENTO  
El punto IV CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
4.3.2 PLAZO DE ENTREGA

**ENTREGAS SUCESIVAS:**

4.3.2.5 A partir del MES 2 del cronograma se considera como entregas sucesivas, así no exista programación de cantidades en las entregas previas

4.3.2.6 Para las entregas sucesivas, a partir de la entrega del mes 2 del cronograma, el plazo de entrega vencerá el último día del mes correspondiente a dicha entrega.

4.3.2.7 Las ordenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega. En el caso de cambio de periodo fiscal, La entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

**CONSULTA:**

Si en caso la orden de compra no es girada por la ENTIDAD en el plazo de los treinta (30) días calendarios antes del mes que corresponde la entrega. ¿Se considerará como una orden de compra atrasada y a partir de la recepción de la misma, por parte del proveedor se contabilizará el plazo de entrega? Ya que hay entidades que giran su OC en el día 26 y ponen como plazo el último día hábil del mes, lo cual como proveedores nos afecta, ya que pueden existir atrasos fortuitos como feriados o paralizaciones en las carreteras, y esto perjudica también a la entidad, porque no tendría los dispositivos médicos a tiempo ante cualquier emergencia, productos de vital importancia para el sector salud.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 3.1      Página: 31

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

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.7 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:  
(...)

ENTREGAS SUCESIVAS:  
(...)

4.3.2.6 Para las entregas sucesivas, a partir de la entrega del mes 2 del cronograma, el plazo de entrega vencerá el último día del mes correspondiente a dicha entrega.

4.3.2.7 Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega. En el caso de cambio de periodo fiscal, la Entidad podrá notificar la entrega a través de un documento o correo electrónico dirigido al contratista, en el mismo plazo establecido.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	3	3.1	31
------------	---	-----	----

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

(...).

Tal como lo señalan las bases, las OC para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato y para las entregas sucesivas como máximo hasta los 30 días calendario luego de suscrito el contrato. Dichos plazos no enervan las acciones diligentes que el contratista debe realizar para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, porque la relación contractual que el contratista tiene con la entidad, se perfeccionó con la suscripción del contrato. En este caso, la OC es un documento de gestión empleado para el control del abastecimiento. Por otro lado, la Entidad viene efectuando los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada. En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20555589574	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	L & M MEDICAL SUPPLIES SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	19:06:39

**Consulta:** Nro. 168

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III REQUERIMIENTO  
El punto IV CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
4.3.2 PLAZO DE ENTREGA

**PRIMERA ENTREGA:**

4.3.2.1 Se entiende como primera entrega, la correspondiente al mes 1 descrito en el anexo n° 04 del cronograma general establecido.

4.3.2.2 La primera entrega (1ra entrega) se efectuará hasta los sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

4.3.2.3 Las órdenes de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendarios luego de suscrito el contrato.

**ENTREGAS SUCESIVAS:**

4.3.2.5 A partir del MES 2 del cronograma se considera como entregas sucesivas, así no exista programación de cantidades en las entregas previas

4.3.2.6 Para las entregas sucesivas, a partir de la entrega del mes 2 del cronograma, el plazo de entrega vencerá el último día del mes correspondiente a dicho entrega.

4.3.2.7 Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la Entidad, con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario, antes del primer día del mes que corresponda dicha entrega.

Al respecto debemos indicar que para las ENTIDADES DE LA REGION LORETO el plazo mínimo de entrega es de 20 a 25 días calendarios debido al viaje fluvial y accidentada que es este medio de transporte.

Por ende, al requerir que la entrega se realice en el último día del mes correspondiente a dicho entrega y no siendo notificados con la orden de compra en el plazo establecido según bases, generaría una penalidad al proveedor contratante.

OBSERVAMOS LAS BASES QUE PARA EL PLAZO DE ENTREGA PARA LA REGION LORETO SE REALICEN en el plazo de 30 días calendarios A PARTIR DE RECEPCIONADA LA ORDEN DE COMPRA

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 3.1      Página: 31

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

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

Al respecto, señalar que, se debe de tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha evidenciado la existencia de proveedores que cumplen con los plazos requeridos.

Por otro lado, en el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	3	3.1	31
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

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

relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Tal como lo señalan las bases, las OC para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato y para las entregas sucesivas como máximo hasta los 30 días calendario luego de suscrito el contrato. Dichos plazos no enervan las acciones diligentes que el contratista debe realizar para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, porque la relación contractual que el contratista tiene con la entidad, se perfeccionó con la suscripción del contrato. En este caso, la OC es un documento de gestión empleado para el control del abastecimiento. Por otro lado, la Entidad viene efectuando los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada. En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Por lo tanto su observación, no es acogida.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 169

**Consulta/Observación:**

4.3. cronograma, plazo y lugar de Entrega

4.3.2.2 la primera entrega (1era entrega) se efectuará Hasta los 60 días calendarios

Al respecto, sostenemos que, por la naturaleza de los bienes a contratar, lo que se busca es que la Entidad pueda adquirir dispositivos médicos que cumplan con tener las mejores condiciones de calidad y las especificaciones técnicas óptimas para su uso, por ende, se requiere que los bienes que se oferten sean de producción, fabricación e importación nueva.

En ese sentido, es importante recalcar que para poder ofertar dispositivos médicos con esas características se debe tener en consideración dentro del plazo de entrega, las siguientes condiciones:

¿ La fabricación de los bienes toma un tiempo estimado de 5 a 6 semanas en su elaboración y controles de calidad (esterilidad y ensayos de seguridad).

¿ El transporte aéreo y los temas de desaduanaje y nacionalización de los dispositivos médicos nos toma un tiempo de 4 a 5 semanas.

¿ El tiempo de controles de calidad por lote a internar, y los análisis respectivos de las muestras realizadas por los laboratorios de la RED o el Instituto Nacional de Salud INS conllevan un tiempo de 1 a 2 semanas.

¿ Los tiempos de emisión de pecosas posterior a la inspección de los lotes a internar por parte de la entidad, en promedio 1 semana.

¿ Los transportes a nivel nacional para el internamiento en los diferentes puntos de distribución (hospitales, centros de acopio y almacenes de las diferentes instituciones) de 1 a 2 semanas.

Por lo tanto, haciendo referencia a los puntos anteriores y amparándonos en el Artículo 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y en aras de incentivar la pluralidad de postores, solicitamos al órgano encargado de las contrataciones o el comité de selección ampliar el plazo de entrega para la primera entrega de 60 días a 90 días.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 4.3.2.2.      **Literal:** III      **Página:** 31

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

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

Al respecto, señalar que, se debe de tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha evidenciado la existencia de pluralidad de proveedores que declararon cumplir con las características técnicas de los bienes convocados en los plazos requeridos en las Bases.

Por otro lado, en el artículo 16 del TUO de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en el caso de bienes) debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.

Asimismo, es preciso señalar que, la normativa de las compras públicas, a través de la Opinión N° 002-2020/DTN, indicó que, el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

Por lo tanto su observación, no es acogida.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 170

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases:

e) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)

"Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente..."

La Norma ISO 13485 es el Estándar de la norma para la implementación y cumplimiento de la Buenas Prácticas de Manufactura, lo cual no es un documento que acredite las Buenas prácticas de Manufactura.

Debe decir Certificado ISO 13485, ya que, este es emitido por Empresas Certificadoras Acreditadas que aseguran que los productos señalados en el Certificado ISO 13485 cumple con las buenas prácticas.

Solicitar a la entidad aclarar el siguiente punto de las especificaciones técnicas y modificar las especificaciones.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1.      **Literal:** II      **Página:** 19

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

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

Según lo dispuesto en el Artículo 124° del Reglamento para el Registro y Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por D.S. N° 016-2011-SA y modificatorias, el cual señala:

Artículo 124°.- Requisitos para la inscripción y reinscripción de dispositivos médicos de la Clase I (de bajo riesgo)

(...)

3. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de productos Farmacéuticos,

Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por

ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad

Competente del país de origen; (...)

Asimismo, en el subnumeral 3.1.1 del numeral 3.1. del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**3.1. Documentación de presentación obligatoria**

3.1.1 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente a nombre del fabricante\*, debe comprender al dispositivo médico ofertado

(código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes.

(...)

Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo,

Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente

del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

Por lo tanto, tal como lo podemos apreciar en ambos párrafos señalados, el documento de presentación obligatoria: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se encuentra tal cual, lo

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	2.2.1.1.	II	19
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

**Análisis respecto de la consulta u observación:**  
señala la norma vigente.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 171

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases:

f) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente.

Consultamos al comité de selección si para el caso de Fabricante Nacional, el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se encuentra incluido en la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento-BPM, de acuerdo a la normativa vigente de Perú.

Por lo cual solicitamos que para fabricante Nacional se acepte solo la presentación del Certificación de BPM debido a que el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se encuentra incluido en el CBPM.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: 2.2.1.1.      Literal: II      **Página:** 19

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

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

Al respecto señalar, que en el Artículo 91° del Capítulo I, contenido en el TÍTULO XI del Decreto Supremo N° 014-2011-SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos señala:

Artículo 91° Buenas practicas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios

Los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios deben ajustarse a las exigencias establecidas en las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Laboratorio, Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y normas complementarias vigentes. Para el caso de estos establecimientos, el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, y Buenas Prácticas de Laboratorio.

En base al contexto señalado, el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento, no deberá de presentarse cuando el postor sea un laboratorio fabricante nacional.

Se aclara la consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta: Nro. 172**

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases:

e) Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM)

"Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente..."

La Norma ISO 13485 es el Estándar de la norma para la implementación y cumplimiento de la Buenas Prácticas de Manufactura, lo cual no es un documento que acredite las Buenas prácticas de Manufactura.

Debe decir Certificado ISO 13485, ya que, este es emitido por Empresas Certificadoras Acreditadas que aseguran que los productos señalados en el Certificado ISO 13485 cumple con las buenas prácticas.

Solicitar a la entidad aclarar el siguiente punto de las especificaciones técnicas y modificar las especificaciones.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1.1.    **Literal:** III    **Página:** 28

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

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

Según lo dispuesto en el Artículo 124° del Reglamento para el Registro y Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado por D.S. N° 016-2011-SA y modificatorias, el cual señala:

Artículo 124°.- Requisitos para la inscripción y reinscripción de dispositivos médicos de la Clase I (de bajo riesgo)  
(...)

3. Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad Nacional de productos Farmacéuticos,

Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios o documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por

ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad

Competente del país de origen; (...)

Asimismo, en el subnumeral 3.1.1 del numeral 3.1. del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**3.1. Documentación de presentación obligatoria**

3.1.1 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente a nombre del fabricante\*, debe comprender al dispositivo médico ofertado

(código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes.

(...)

Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo,

Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente

del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.

Por lo tanto, tal como lo podemos apreciar en ambos párrafos señalados, el documento de presentación obligatoria: Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), se encuentra tal cual, lo

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	3.1.1.	III	28
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

**Análisis respecto de la consulta u observación:**  
señala la norma vigente.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 173

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases:

3.1.2 Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente

Consultamos al comité de selección si para el caso de Fabricante Nacional, el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se encuentra incluido en la Certificación de BPM, de acuerdo a la normativa vigente de Perú.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1.2.      **Literal:** III      **Página:** 28

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

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

Al respecto señalar, que en el Artículo 91° del Capítulo I, contenido en el TÍTULO XI del Decreto Supremo N° 014-2011-SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos señala:

Artículo 91° Buenas practicas a cumplir por los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios

Los laboratorios de productos farmacéuticos, dispositivos médicos o productos sanitarios deben ajustarse a las exigencias establecidas en las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Laboratorio, Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, Buenas Prácticas de Farmacovigilancia y normas complementarias vigentes. Para el caso de estos establecimientos, el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Prácticas de Almacenamiento, Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, y Buenas Prácticas de Laboratorio.

En base al contexto señalado, el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento, no deberá de presentarse cuando el postor sea un laboratorio fabricante nacional.

Se aclara la consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	19:31:55

Consulta: Nro. 174

Consulta/Observación:

De la ficha técnica del dispositivo médico: ITEM 30-LLAVE TRIPLE VIA

2.1 Del bien:

Llave: De fácil rotación, permite un giro de 360.

CONSULTAMOS : Se solicita al comité evaluador aceptar la rotación con topes cada 45°, ya que, este permite sentir el ajuste adecuado mediante una respuesta táctil en cada giro de 45°, facilitando el uso del producto para el usuario; por tanto, solicitamos al comité evaluador adicionar en la Bases "con rotación en 360° y topes cada 45° o según lo autorizado en el registro sanitario", teniendo en cuenta que este es un beneficio para el uso del producto; asimismo, para propiciar mayor pluralidad de postores.

Amparándonos en el literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia; y, en aras de incrementar la pluralidad de participación de postores solicitamos al Comité acceder a lo solicitado.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 2.1. Literal: ANEXO Página: 59

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la consulta presentada respecto al ítem N° 30 LLAVE TRIPLE VÍA DESCARTABLE, acerca de la característica Llave y la especificación: De fácil rotación, permite un giro de 360°; cabe aclarar que dicha especificación no restringe la presencia o no de topes parciales; sin embargo, indicar que las llaves triple vía que hayan sido autorizadas con un giro menor a 360°, estarían excluidas.

Por lo expuesto, se aclara la consulta presentada por el participante.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 175

**Consulta/Observación:**

De la ficha técnica del dispositivo médico: ITEM 34- Máscara de oxígeno descartable para nebulización adulto

2.2 Envase y embalaje, Envase mediató

CONSULTAMOS : Nuestros productos has sido autorizados en su Registro sanitario solo con envase y rotulado inmediato, el cual cumple con el Artículo 141° del D.S. 016-2011-SA y modificatorias. Asimismo, el producto en envase inmediato se coloca dentro de caja de cartón (embalaje) resistente a la manipulación, apilamiento, condiciones de almacenamiento y distribución.

Solicitamos al comité de evaluación aceptar también solo con rotulado inmediato o de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario; así como, lo solicitan en la página la Ficha técnica de la Máscara de oxígeno descartable con reservorio para adulto, donde colocan "Envase mediató o embalaje"; a la vez, para propiciar mayor pluralidad de postores.

Amparándonos en el literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia; y, en aras de incrementar la pluralidad de participación de postores solicitamos al Comité acceder a lo solicitado.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos **Numeral:** 2.2 **Literal:** ANEXO **Página:** 68

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

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

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa UNILENE S.A.C., señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM 34: MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN ADULTO, en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento de contar el producto ofertado con ambos envases (imediato y mediató) se sustentan en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato, en ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge la observación procediendo a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Envase mediató o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 34: MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN ADULTO, quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Envase mediato o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalarsé de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 176

**Consulta/Observación:**

De la ficha técnica del dispositivo médico: ITEM 35- Máscara de oxígeno descartable para nebulización pediátrico.

2.2 Envase y embalaje, Envase mediató

CONSULTAMOS : Nuestros productos has sido autorizados en su Registro sanitario solo con envase y rotulado inmediato, el cual cumple con el Artículo 141° del D.S. 016-2011-SA y modificatorias. Asimismo, el producto en envase inmediato se coloca dentro de caja de cartón (embalaje) resistente a la manipulación, apilamiento, condiciones de almacenamiento y distribución.

Solicitamos al comité de evaluación aceptar también solo con rotulado inmediato o de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario; así como, lo solicitan en la página la Ficha técnica de la Máscara de oxígeno descartable con reservorio para adulto, donde colocan "Envase mediató o embalaje"; a la vez, para propiciar mayor pluralidad de postores.

Amparándonos en el literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia; y, en aras de incrementar la pluralidad de participación de postores solicitamos al Comité acceder a lo solicitado.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos Numeral: 2.2. Literal: ANEXO Página: 68

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

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

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa UNILENE S.A.C., señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM 35: MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN PEDIÁTRICO, en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento de contar el producto ofertado con ambos envases (imediato y mediató) se sustentan en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato, En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge la observación procediendo a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Envase mediató o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 35: MÁSCARA DE OXÍGENO DESCARTABLE PARA NEBULIZACIÓN PEDIATRICO, quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.  
(...)

Envase mediate o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalsarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 177

**Consulta/Observación:**

De la ficha técnica del dispositivo médico: ITEM 36-Máscara de oxígeno tipo Venturi

2.2 Envase y embalaje, Envase mediató

CONSULTAMOS : Nuestros productos has sido autorizados en su Registro sanitario solo con envase y rotulado inmediato, el cual cumple con el Artículo 141° del D.S. 016-2011-SA y modificatorias. Asimismo, el producto en envase inmediato se coloca dentro de caja de cartón (embalaje) resistente a la manipulación, apilamiento, condiciones de almacenamiento y distribución.

Solicitamos al comité de evaluación aceptar también solo con rotulado inmediato o de acuerdo a lo autorizado en el Registro Sanitario; así como, lo solicitan en la página la Ficha técnica de la Máscara de oxígeno descartable con reservorio para adulto, donde colocan "Envase mediató o embalaje"; a la vez, para propiciar mayor pluralidad de postores.

Amparándonos en el literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia; y, en aras de incrementar la pluralidad de participación de postores solicitamos al Comité acceder a lo solicitado.

**Acápíte de las bases :** Sección: Anexos Numeral: 2.2. Literal: ANEXO Página: 72

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

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

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa UNILENE S.A.C., señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico ÍTEM 36: MÁSCARA DE OXÍGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO, en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: "Los envases inmediato y mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias".

Precisar que, el requerimiento de contar el producto ofertado con ambos envases (imediato y mediató) se sustentan en las presentaciones declaradas en los registros sanitarios autorizados por DIGEMID, sin embargo luego de la verificación respectiva se ha evidenciado que algunos registros sanitarios solo cuentan con envase inmediato. En ese sentido, si bien el título del pliego es emitido como consulta, pero su contenido obedece a una observación, por ende, a fin de garantizar y fomentar la pluralidad de postores y marcas se acoge la observación procediendo a modificar el contenido de dicho numeral, quedando de la siguiente manera:

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

(...)

Envase mediató o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalarsé de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

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

Se procederá a realizar la modificación del numeral 2.2 de la FICHA TÉCNICA del ÍTEM 36: MÁSCARA DE OXÍGENO TIPO VENTURI PARA ADULTO, quedando el texto de la siguiente manera:

(...)

2.2 Envase y embalaje: Los envases inmediato y/o mediató del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

(...)

Envase mediano o embalaje: El contenido máximo será hasta 100 unidades. El dispositivo médico debe embalarse de acuerdo a las condiciones requeridas para el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, establecidas en la normatividad vigente emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios ¿ ANM.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 178

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases:

4.3.2.3 La orden de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato. Ello no emite la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.

Solicitamos al comité de selección modificar este punto de las bases debido a que por motivos internos de la entidad para la notificación de las ordenes de compra o por temas de cierres anulas ( debido a que el numero de entregas superan el año de internamiento, generando devengados) ha generado retrasos en la notificación de las órdenes de compra lo cual genera retrasos tanto al inicio de la inspección del lote del mes correspondiente como de los despachos en los diferentes puntos de destino.

Por lo cual solicitamos al comité modificar el punto la responsabilidad al contratista o en su defecto especifique qué pasa en el caso que la Entidad no emite las Órdenes de Compra en el plazo de 15 días, sabiendo que el contratista NO puede internar mercadería sin una Orden de compra, o la Entidad aprobará el internamiento contando sólo con el Contrato.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 4.3.2.3      **Literal:** III      **Página:** 31

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

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.3 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE y HMLO

**PRIMERA ENTREGA:**

(...) 4.3.2.3 Las órdenes de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato.

Ello no exime la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado. (...)

Tal como lo señalan las bases, las OC para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato y para las entregas sucesivas como máximo hasta los 30 días calendario luego de suscrito el contrato. Dichos plazos no enervan las acciones diligentes que el contratista debe realizar para contar con los bienes y poder cumplir con cada entrega, porque la relación contractual que el contratista tiene con la entidad, se perfeccionó con la suscripción del contrato. En este caso, la OC es un documento de gestión empleado para el control del abastecimiento. Por otro lado, la Entidad viene efectuando los mejores esfuerzos para cumplir con su prestación en la forma pactada. En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Se aclara la consulta.

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	4.3.2.3	III	31
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

Análisis respecto de la consulta u observación:

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta:** Nro. 179

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto:

**PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA**

Los pedidos de urgencia serán previamente coordinados y comunicados al proveedor en el momento en que se presenten; los cuales serán atendidos en un plazo no mayor a los días (10) días calendarios.

Dicho párrafo podría dar a entender que los pedidos de urgencia deben ser atendidos obligatoriamente por el contratista en el plazo máximo de días (10). Sin embargo, la Entidad no toma en cuenta que para Lima y Callao el contratista deberá realizar un procedimiento con 48 horas de anticipación, por otro lado, señalar qué pasaría con los productos que requieren control de calidad ya que dicho plazo sería muy corto para obtener dicho control y poder internar la mercadería.

En aras que, de conformidad con el Principio de Equidad, se establezca claramente que, las entregas que respondan a pedidos de urgencia sean atendidas con un mayor plazo y sin contar con los controles de calidad ya que los plazos serían distintos a una entrega sucesiva.

Ampliar los plazos conforme a la disponibilidad del contratista de 10 a 20 días, y fijar un proceso y requisitos distintos a los solicitados en bases.

La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 4.3.2.9.      **Literal:** III      **Página:** 32

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

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**4.3.2 Plazo de entrega:**

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

**PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA**

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de diez (10) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto, señalar que, estos productos no están sujetos para su ingreso a Control de Calidad; sin embargo, se ampliará el plazo a 20 días calendarios.

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

Se procederá a modificar el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, quedando de la siguiente manera:

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

#### 4.3.2 Plazo de entrega:

El plazo de ejecución del contrato será hasta culminar la entrega del mes 12, computado desde el día siguiente de suscrito el contrato.  
(...)

#### PEDIDO EXCEPCIONAL DE ENTREGA

4.3.2.9 Durante la ejecución del contrato, el CENARES podrá solicitar el adelanto de entregas, lo cual será previamente coordinado y aceptado por el contratista, los cuales deberán ser atendidos en un plazo no mayor de veinte (20) días calendario computados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20197705249

Nombre o Razón social : UNILENE S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 19:31:55

**Consulta: Nro. 180**

**Consulta/Observación:**

Para el CENARES SIS - 5.1.5.

El contratista deberá solicitar a la Droguería de CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento de plazo de entrega.

Sabiendo la demora que se presenta en la notificación de las ordenes de compra por parte de la entidad y los tiempos de programación los cuales se dan vía correo electrónico a través de una cita con la DROGUERIA DE CENARES, para lo cual se requiere saber el ¿número de orden de compra¿.

Solicitamos, al comité de selección modificar este punto de las bases debido a la demora en la notificación de las ordenes y determinar que, la verificación técnica de los bienes a entregar sea con una anticipación mínima de 5 días calendarios al vencimiento de plazo de entrega.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 5.1.5.      **Literal:** a      **Página:** 37

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

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

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 4.3.2.9 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

5.1 De las condiciones de entrega:

Para el CENARES-DIGERD, MINSA, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINDEF, INPE y HMLO  
(...)

Para el CENARES-SIS

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

- a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de entrega.
- b) La Dirección Técnica del CENARES, en un plazo no mayor de 02 días hábiles de recibida la solicitud, realizará la verificación técnica de los productos en las instalaciones del contratista. Asimismo, durante este proceso el contratista deberá entregar copia simple de los documentos señalados en literal a), b), c), d), e), f), g), h) e i) del numeral 5.1.1.

Al respecto señalar que, CENARES, tiene la finalidad de emitir oportunamente las ORDENES DE COMPRA, de modo que se garantice que el contratista pueda efectuar los internamientos dentro de los plazos establecidos; por esta razón, se han estimado los tiempos en base a la complejidad de la distancia de los puntos de entrega.

Se aclara la consulta.

Entidad convocante :CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura :LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

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

Especifico5.1.5.a37

Análisis respecto de la consulta u observación:

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 181

Consulta/Observación:

En la página 23 de las bases administrativas indican lo siguiente:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento debe presentar la documentación requerida en Mesa de partes del CENARES, sitio en Jr. Nazca 548 - Jesús María, en el horario de lunes a viernes de 08:30 a 16:30 horas.

Para evitar confusiones que impidan la entrega de los documentos solicitados para el perfeccionamiento de Contrato, solicitamos al Comité de selección nos pueda indicar lo siguiente:

- ¿A qué persona o área va dirigido nuestra carta con los requisitos para la suscripción del contrato?
- ¿Si la firma de Contrato solo será con el CENARES, ó si se firmará contrato con cada Unidad Ejecutora?

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: II      Literal: 2.4      Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al numeral X., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

X. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, señalar que, tal como lo señalan las bases, las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07 de las bases del procedimiento de selección; así como, la dirección de la entidad que suscribe el contrato.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 182

**Consulta/Observación:**

En la página 23 de las bases administrativas indican lo siguiente:

**2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO**

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento debe presentar la documentación requerida en Mesa de partes del CENARES, sitio en Jr. Nazca 548 - Jesús María, en el horario de lunes a viernes de 08:30 a 16:30 horas.

Asimismo, en el Anexo N° 7: RELACION DE ENTIDADES PARTICIPANTES RESPONSABLES DE LA SUSCRIPCIÓN DE CONTRATO Y PUNTOS DE ENTREGA PARA LA ADQUISICION DE DSIPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES; nos indican:

06 UNIDADES EJECUTORAS QUE SUSCRIBIRÁN CONTRATO:

-INSTITUTO NACIONAL PENITENCIARIO  
-MARINA DE GUERRA DEL PERU  
-HOSPITAL MUNICIPAL LOS OLIVOS  
-CENTRO NACIONAL DE RECURSOS ESTRATÉGICOS EN SALUD (SIS-DIGERD)  
-OFICINA GENERAL DE ADMINISTRACIÓN ¿ MINSA  
-MINSA-DEMANDA

Entendemos que la firma de Contrato será solo con estas 06 Unidades Ejecutoras.

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** 2.4      **Página:** 23  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, señalar que, en el Anexo N° 7 de las bases del procedimiento de selección señala, 5 entidades incluyendo el CENARES y 56 unidades ejecutoras pertenecientes al MINSA para su requerimiento por DEMANDA; por lo tanto, serían 61 contratos que se deben firmar para el presente requerimiento.

Cabe señalar, que el CENARES, se encarga de firmar el contrato, solamente de la programación del consumo SIS, de las unidades ejecutoras del Ministerio de Salud y Gobiernos Regionales.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta: Nro. 183**

**Consulta/Observación:**

En la página 23 de las bases administrativas indican lo siguiente:

**2.5. FORMA DE PAGO**

La entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

(¿)

Dicha documentación se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos de destino (Anexo N° 06), el contratista deberá entregar al CENARES la Guía de Remisión y Acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos destino.

Cuando se verifica el Anexo N° 06, se visualiza 220 Unidades Ejecutoras y sus respectivos puntos de entrega. Sin embargo, en la columna ¿Entidad Participante¿ solo se mencionan: INPE, MINDEF Y MINSA.

¿Debemos entender que las filas que indican MINSA, son las que pertenecen a CENARES y presentarán su documentación directamente a CENARES y no a su propia dependencia?

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.5 Página: 23**

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

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral VI, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**VI. FORMA DE PAGO**

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos destino (Anexo N° 06), el contratista deberá entregar al CENARES la Guía de

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

II

2.5

23

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

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

Remisión y Acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos destino.

El pago se efectuará de acuerdo a lo establecido en el artículo 171° del RLCE.

En base a la consulta realizada, señalar que, las entidades participantes en el presente procedimiento de selección son 61; siendo así, que en el Anexo N° 6 podemos observa los 228 puntos de entrega para la Adquisición de Dispositivos Médicos en la presente Compra Corporativa. Cabe señalar que se agregará la dirección del HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS, el cual se omitió; por lo tanto, en total serán 229

En resumen:

- El INPE, (Instituto Nacional Penitenciario), cuenta con 8 puntos de entrega
- El MINDEF (IAFAS de la Marina de Guerra del Perú), cuenta con 1 punto de entrega
- El MINSA (Ministerio de Salud), cuenta con 219 puntos de entrega
- El Hospital Municipal de Los Olivos, cuenta con 1 punto de entrega

Por consiguiente, tal como lo señalan las bases del procedimiento de selección los contratos que corresponden al CENARES (SIS y DIGERD) las entregas se realizaran directamente a destino (Anexo N°6), y el CENARES, se responsabilizará de los actos contractuales de las unidades ejecutoras y gobierno regional; es así, que la documentación de la programación de SIS y DIGERD (el cual se puede filtrar en la columna F dela Anexo N° 4), se deberá de presentar para efectos del pago en el CENARES.

Se aclara la consulta.

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

Se procederá a, agregar en el ANEXO N° 6 "DIRECTORIO DE ENTIDADES PARTICIPANTES Y SUS RESPECTIVOS PUNTOS DE ENTREGA PARA LA ADQUISICIÓN DE DSIPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES", lo siguiente:

Entidad Participante: MUNICIPALIDAD

Cod. UE MEF: 500294

Unidad Ejecutora: HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS

Punto de Entrega o Punto de Destino: HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS

Dirección de Almacén - Punto de entrega: AV. NARANJAL N° 318 - LOS OLIVOS

Distrito: LOS OLIVOS

Provincia: LIMA

Departamento: LIMA



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 184

**Consulta/Observación:**

En la página 19 de las bases administrativas indican lo siguiente:

g) Copia simple de Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte- BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Al respecto precisamos lo siguiente:

Que, en mérito a la R.M. N° 1000-2016/MINSA, se modificó el Ámbito de aplicación del Documento Técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con la RM N° 833-2015/MINSA. A razón de la modificación del Documento Técnico, el ámbito de aplicación resulta obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran CONDICIONES DE TEMPERATURA REFRIGERADA Y TEMPERATURA CONGELADA.

Por lo expuesto, entendemos que para estar en conformidad con el Principio de Legalidad, al ser los bienes pertenecientes a los ítems N° 26, 27, 28, 29, 31, 32, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66 BIENES QUE NO REQUIEREN CONDICIONES DE TEMPERATURA (REFRIGERADA O CONGELADA), no corresponde la presentación del mencionado Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte- BPDT.

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** 2.2.1.1 g)      **Página:** 19

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

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

De acuerdo a lo señalado en el literal g), del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria  
(...)

3.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Al respecto, señalar que, al no haber en el presente procedimiento ítems que requieran condiciones especiales de temperatura (refrigerados o congelados), se suprimirá el subnumeral 3.1.3. del Capítulo III contenido en la sección específica de las bases.

Si bien el participante señala formular una consulta, sin embargo del contenido de la misma se advierte los elementos propios de la una observación, en ese sentido, se acoge la observación planteada, procediendo a la modificación de las bases, retirando la Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte- BPDT vigente, en aplicación la interpretación integradora del pliego absolutorio.

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

Se procederá a retirar el literal g), del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del subnumeral 3.1.3 del numeral 3.1,

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases:

3.1.3. Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte - BPDT vigente, aplicable a partir de la entrada en vigencia según lo establecido en la normativa correspondiente, cuando corresponda.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 185

**Consulta/Observación:**

En la página 20 de las bases administrativas indican lo siguiente:

i) COPIA SIMPLE DE CERTIFICADO DE ANÁLISIS AUTORIZADO POR LA ANM U OTRO DOCUMENTO EQUIVALENTE del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información (¿)

Dado que el ente nacional regulatorio (DIGEMID) Aprueba la obtención de Registros Sanitarios verificando para ellos toda la documentación ingresada, incluyendo el Certificado de Análisis, luego de una rigurosa evaluación, solicitamos al Comité de Selección:

Aceptar el Certificado de análisis según lo autorizado en el Registro Sanitario.

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** II      **Literal:** 2.2.1.1 i      **Página:** 20

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

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

La normativa sanitaria, a través del D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias, en la parte relativa al Glosario de Términos y Definiciones, define los elementos de validez que debe poseer un certificado de análisis:

Certificado de análisis:

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites

y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud

y, para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita (...)¿.

Ahora bien, de acuerdo a lo señalado, en el artículo 132 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias, establece que la información declarada en el registro sanitario del dispositivo médico debe mantenerse vigente, por lo que todo cambio o modificación de las especificaciones técnicas según normas técnicas o técnica propia deberán mantenerse actualizadas debidamente en el expediente presentado para la obtención del registro sanitario, en concordancia a lo establecido en el Art. 14° de la Ley N° 29459 que señala que: "El titular del registro sanitario de un producto debe mantener actualizado el expediente presentado para obtener el registro incorporando las modificaciones y procedimientos de control analítico recogidos en la última edición de la farmacopea o metodología propia, con la cual sustentó sus especificaciones técnicas (...)."

Por lo tanto, los certificados de análisis del producto a presentar al presente procedimiento de selección deberán contener metodologías actualizadas y debidamente aprobadas en su registro sanitario, según la normativa antes citada.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 186

Consulta/Observación:

En la página 20 de las bases administrativas indican lo siguiente:

i) COPIA SIMPLE DE CERTIFICADO DE ANÁLISIS AUTORIZADO POR LA ANM U OTRO DOCUMENTO EQUIVALENTE del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

(¿)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

En vista que no todas las ¿Características especificadas¿ se encuentran en los documentos solicitados para acreditar el cumplimiento del producto, CONSULTAMOS al comité de selección aceptar adicionalmente: Carta de fabricante y/o Folletería y/o Catálogos y/o Instructivos y/o Declaración jurada del postor, para acreditar aquellas características que no se encuentren en el Certificado de Análisis.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 i) Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

3.1. Documentación de presentación obligatoria

3.1.5. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo A).

(...)

En el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

Al respecto, señalar que, tal como lo señalan las bases del procedimiento de selección, en el caso que el Certificado de análisis u otro documento equivalente no considere todas las características especificadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica, se deberá presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 187

Consulta/Observación:

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:

2.2.2. Embalaje

(¿)

En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Según el Anexo N° 4: DISTRIBUCIÓN DE LOS PRODUCTOS EN FORMA MENSUALIZADA PARA LA ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, POR ENTIDAD PARTICIPANTE Y PUNTO DE ENTREGA, observamos que existen puntos de entrega que tienen como cantidad programada entre 36 y 48 sobres de suturas, por ejemplo, para el ITEM 49:

REGION MADRE DE DIOS-HOSPITAL SANTA ROSA DE PUERTO MALDONADO ¿ 24 SUTURAS¿ 1 sola entrega  
REGION SAN MARTIN-SALUD ALTO HUALLAGA ¿ 36 SUTURAS¿ 2 entregas  
REGION AMAZONAS-HOSPITAL DE APOYO BAGUA ¿ 24 SUTURAS¿ 1 sola entrega  
REGION UCAYALI -DIRECCION DE RED. DE SALUD N° 3 ATALAYA ¿ 48 SUTURAS¿ 2 entregas  
HOSPITAL SAN JUAN DE LURIGANCHO ¿ 24 SUTURAS¿ 1 sola entrega

Como se puede apreciar, existen puntos de entrega que son alejados y de difícil acceso, y que además solo le corresponde una pequeña cantidad de suturas, que bastará con enviarlas en una pequeña cajita, esto con el fin de optimizar el embalaje.

Debido a las dimensiones de dichas cajitas de embalaje, no es posible que tengan toda la información que requieren Y ADEMÁS LA PALABRA FRAGIL EN 5 CM DE ALTO.

En vista que dichos puntos de entrega son cantidades mínimas, para los ítems N° 26, 27, 28, 29, 31, 32, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65 y 66 solicitamos al Comité de selección, aceptar que en la caja de embalaje sea suficiente el SIMBOLO FRAGIL, y que NO SEA OBLIGATORIO para estas cajas pequeñas la LETRA FRAGIL EN 5 CM DE ALTO, considerando además que no solo es la única información que vuestra entidad requiere en dicha caja.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 -2.2.2 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje  
(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.  
(...)

Si bien el participante señala formular una consulta, sin embargo del contenido de la misma se advierte los elementos propios de la una observación, en ese sentido, se acoge la observación planteada, procediendo a la

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

III

3.1 -2.2.2

27

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

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

modificación de las bases, en aplicación la interpretación integradora del pliego

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

Se procederá a modificar el 5to párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases quedando de la siguiente manera:

(...)

-En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Para lo casos, cuya cantidad a entregar represente poco volumen, o que genere riesgo o daño del producto, el embalaje llevará la palabra FRAGIL y/o símbolo de forma legible y proporcional al tamaño del embalaje.

(...)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 188

Consulta/Observación:

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:  
2.2.2. Embalaje  
(¿)

¿ Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes.

Observamos que para el embalaje solicitan las nomenclaturas de EAN, y luego mencionan los códigos QR.

Entendemos que no es obligatorio contar con las nomenclaturas de EAN y también con el código QR, sino que bastaría con contar con uno de los dos requisitos.

Agradecemos al Comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 -2.2.2 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje  
(..)

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo antes señalado, el embalaje deberá contar con los códigos de barra de la nomenclatura EAN o con los códigos QR de identificación.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

**Consulta:** Nro. 189

**Consulta/Observación:**

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:  
2.2.2. Embalaje  
(¿)

¿ Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes.

Observamos que para el código QR requieren información mínima como: Descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada.

Consultamos al comité de selección si esta información es la misma que se requiere para las nomenclaturas de EAN 13 o EAN 14.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1 -2.2.2    **Página:** 27  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto señalar que en los códigos de barra de las nomenclaturas EAN (13 y 14) y el código QR, la información mínima es la misma.

Por lo tanto se absuelve la consulta.

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



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 190

Consulta/Observación:

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:  
2.2.2. Embalaje  
(¿)

Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes.

Considerando que las nomenclaturas de EAN 13 son códigos de barras que sirven para la identificación automática, única, normalizada y homologada, que permite controlar la gestión de stocks y el suministro de mercancías.

Solicitamos al comité de selección considere que para los ítems N° 26, 27, 28, 29, 31, 32, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66 el código EAN 13 y/o códigos QR se encuentre en el ENVASE MEDIATO (caja) y/o ENVASE INMEDIATO, ya que de igual forma cumpliría con la identificación automática del producto, y a su vez permitiría a las Entidades controlar la gestión de stocks y suministro de mercancías.

Acápíte de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 -2.2.2 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala las características del Embalaje

Debido a las condiciones de trazabilidad que requieren las entidades, el código de barras es solicitado para el EMBALAJE, correspondiéndole la EAN-14), sin embargo en aras de permitir una mayor participación de postores, en caso el contratista emplee su envase mediato como embalaje y este cuente con el código de barras EAN-13 ya no necesitará adicionar el código de barras EAN-14, cumpliendo con todas las demás características señaladas en el sub numeral 2.2.2. EN ese sentido, se recalca que en caso el dispositivo médico no cuente con código de barras, a pedido del contratista, el CENARES proporcionará la nomenclatura del código de barras necesario a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje.

Por lo tanto, para que el envase mediato sea considerado como embalaje, este debe de cumplir con las características antes señaladas.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

**Consulta:** Nro. 191

**Consulta/Observación:**

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:

2.2.2. Embalaje  
(¿)

¿ En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les SOCIALIZARÁ la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le SOCIALIZARÁ la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Solicitamos al comité de selección aclarar a qué se refiere la frase: el Cenares SOCIALIZARÁ la nomenclatura.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** 3.1 -2.2.2    **Página:** 27  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

- 2.2.2 Embalaje  
(..)
- En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirla en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

En ese sentido para evitar confusión se pone de conocimiento que, se procederá a realizar las precisiones correspondientes.

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.. (¿)

Se aclara la consulta.

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo párrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 192

Consulta/Observación:

En la página 27, numeral 2.2.2 EMBALAJE, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:

2.2.2) Embalaje

(¿)

En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

Debido a que el peso bruto es una información que varía de producto en producto, solicitamos al comité de selección que el PESO BRUTO DE LA CAJA CON CONTENIDO Y SUS DIMENSIONES SE INCLUYA MEDIANTE ETIQUETA.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1- 2.2.2 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...) -En las caras laterales debe decir "FRAGIL", con letras de un tamaño mínimo de 5 cm de alto y en tipo negrita e indicar con una flecha el sentido correcto para la posición de la caja. Asimismo, se deberá consignar el peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones.

(...)

Al respecto, señalar que, la información solicitada en el embalaje: peso bruto de la caja con contenido y sus dimensiones, esta podrá ser indicada en etiquetas.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 193

**Consulta/Observación:**

En la página 28, numeral 2.2.2 EMBALAJE. Capítulo III Requerimiento, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

2.2.2) Embalaje  
(¿)

En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el cenares les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el CORREO ELECTRÓNICO al cual se le SOCIALIZARÁ la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de RECEPCIONADO EL DOCUMENTO del contratista.

Al ser este un requisito previo para la entrega, solo para aquellos proveedores que no cuenten con código EAN o código QR, solicitamos al comité de selección aclarar cómo se llevará a cabo este procedimiento, para ello solicitamos precisar lo siguiente:

1. ¿Qué información deberá contener el documento del contratista, para que el CENARES responda en 2 días hábiles
2. ¿A qué oficina del CENARES estará dirigida el documento?
3. Por un lado se indica ¿señalando el correo electrónico¿, y por otro lado se menciona ¿recepcionado el documento del contratista¿, favor confirmar cual será la vía por el cual el proveedor y el CENARES se comunicarán para la obtención de las nomenclaturas, correo o electrónico o documento ingresado por mesa de partes de vuestra Entidad?

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 -2.2.2      **Página:** 27

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el subnumeral 2.2.2., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

2.2.2 Embalaje

(...) - El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les socializará la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se le socializará la nomenclatura.

Al respecto, para evitar confusión se pone de conocimiento que, se ha procedido a realizar las precisiones correspondientes:

- El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. En casos que el contratista no cuente con códigos de barras, el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico	III	3.1 -2.2.2	27
------------	-----	------------	----

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

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

Por lo antes señalado, precisar que una vez adjudicado el producto, en caso que el contratista no cuente con los códigos de barra, estos deberán ser solicitado formalmente con un documento dirigido a la Dirección de Adquisición del CENARES, en la que deberán incluir el correo electrónico al cual deseen que se envíe los códigos solicitados, el mismo que será remitido con un plazo máximo de 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista.

Por lo tanto se aclara la consulta.

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

Se procederá a modificar una parte del 7mo parrafo del subnumeral 2.2.2, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, donde se señala:

- (¿) el CENARES les facilitará el enlace para la generación de la nomenclatura a fin que ellos puedan incluirlo en su embalaje, debiendo ser solicitado formalmente una vez adjudicado el producto, señalando el correo electrónico al cual se facilitará el enlace (web site) para la generación de la nomenclatura. El CENARES responderá máximo hasta 2 días hábiles de recepcionado el documento del contratista. (¿)

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 194

Consulta/Observación:

En la página 30, numeral 4.1 Logotipo, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

4.1. Logotipo:  
El envase mediatO y/o inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: ESTADO PERUANO LP N° XX-2023-CENARES/MINSA

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediatO es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, MINDEF, INPE, HMLO, detallados en el Anexo N° 04.

Por lo expuesto, solicitamos al Comité de Selección ACLARAR si el LOGOTIPO que se deberá considerar para el inyector de los productos solicitados es:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: ESTADO PERUANO LP N° 19-2023-CENARES/MINSA

Lo anterior con el propósito de que no existan inconvenientes que puedan acarrear el rechazo de la mercadería al momento del ingreso en los almacenes, ocasionando al proveedor una multa injustificada

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 - 4.1 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

4.1 Logotipo

El envase mediatO e inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: ESTADO PERUANO LP N° XX-2023-CENARES/MINSA

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediatO es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, MINDEF, INPE, HMLO, detallados en el Anexo N° 04.

¿ No se aceptarán stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado. Debiendo estar impresas con inyector.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	III	3.1 - 4.1	30
<b>Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):</b>				

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

¿ El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

Habiendo precisado lo anterior, se señala que lo expuesto por el postor, es correcto; tal como se puede apreciar en las bases del procedimiento.

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 195

**Consulta/Observación:**

En la página 30, numeral 4.1 Logotipo, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

**4.1. Logotipo:**

El envase mediatO y/o inmediato de los dispositivos médicos a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: ESTADO PERUANO LP N° XX-2023-CENARES/MINSA

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediatO es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, MINDEF, INPE, HMLO, detallados en el Anexo N° 04.

Entendemos que todos los puntos de destino deberán tener la mencionada nomenclatura.

Agradeceremos al comité indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 - 4.1      **Página:** 30

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

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

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.1., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**4.1 Logotipo**

El envase mediatO e inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de lo especificado en la Ficha Técnica correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO: ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO: ESTADO PERUANO LP N° XX-2023-CENARES/MINSA

La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediatO es para los ítems requeridos por MINSA, CENARES SIS/DIGERD, GORES (DEMANDA), DIRESA/DIRIS/GERESA, Redes de Salud, Hospitales e Institutos Especializados, MINDEF, INPE, HMLO, detallados en el Anexo N° 04.

¿ No se aceptarán stickers impresos, ni sello de tampón, ni a manuscrito con el logotipo solicitado. Debiendo estar impresas con inyector.

¿ El grabado de logotipo, será exigido durante la verificación de stock y toma de muestra para los controles de calidad.

Habiendo precisado lo anterior, se señala que lo expuesto por el postor, es correcto; tal como se puede apreciar en las bases del procedimiento.



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	III	3.1 - 4.1	30
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 196

**Consulta/Observación:**

En la página 32, numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE, HMLO. Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes, los horarios de atención se establecerán en coordinación con los responsables de los almacenes especializados, previo al ingreso de los dispositivos médicos.

Para el caso del CENARES, durante la ejecución del contrato, podrá solicitar la entrega (del mes que corresponda), en su almacén central, previa coordinación y aprobación del contratista.

Al respecto, visualizamos que el Anexo N° 6 cuenta con la columna B que indica Unidad Ejecutora que suscribe contrato y la columna D que indica Unidad Ejecutora.

Por lo que trasladamos las siguientes consultas:

- ¿Cuál de las columnas (B o D) se refiere a las UNIDADES EJECUTORAS PARTICIPANTES a las que se refieren?
- De todos los puntos de entrega indicados en el Anexo N° 06, ¿Cuáles son: CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE, HMLO? Ya que no se visualiza dicha nomenclatura en el Anexo N° 6.
- Para el caso del CENARES existen 2 indicaciones: La primera es COORDINAR CON LOS RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, PREVIO AL INGRESO DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS y la segunda es SOLICITAR LA ENTREGA (DEL MES QUE CORRESPONDA), EN SU ALMACÉN CENTRAL, PREVIA COORDINACIÓN Y APROBACIÓN DEL CONTRATISTA. ¿Cuál es la indicación correcta?

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1- 4.3.3      **Página:** 32

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

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

En base a las consultas, realizadas por el postor señalar que:

1.- ¿Cuál de las columnas (B o D) se refiere a las UNIDADES EJECUTORAS PARTICIPANTES a las que se refieren?

Tanto en la columna B del Anexo 6 se encuentra vacía (en blanco) porque las Unidades Ejecutoras que participan en la Compra Corporativa y suscribirán el contrato respectivo con el adjudicatario se encuentran detalladas en el Anexo 7. La columna D del Anexo 6 se detalla el nombre de las Unidades Ejecutoras receptoras de los dispositivos médicos

2.- De todos los puntos de entrega indicados en el Anexo N° 06, ¿Cuáles son: CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE, HMLO? Ya que no se visualiza dicha nomenclatura en el Anexo N° 6

Al respecto, la información solicitada se encuentra ubicada en la Columna A del Anexo N° 4, en ella se detalla las entidades participantes (INPE,

MINDEF, MINSA y MUNICIPALIDAD) del presente procedimiento de Compra Corporativa. También puede filtrar la columna F, tipo de usuario, identificando todos los puntos de entrega y a que entidad

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

III

3.1- 4.3.3

32

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

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

pertenecen. Ejemplo:

- Si filtramos la columna A y colocamos INPE, podemos observar: 8 unidades ejecutoras
- Si filtramos la columna A y colocamos MINDEF, podemos observar: 1 unidad ejecutora
- Si filtramos la columna A y colocamos MUNICIPALIDAD, podemos observar: 1 unidad ejecutora
- Si filtramos la columna A y colocamos MINSA, podemos observar en la columna F, 5 tipos de usuario: DEMANDA, DIGEMID, DIGERD, SAMU y SIS, donde:

DEMANDA: cuenta con 56 puntos de entrega entre GORES y unidades ejecutoras (cabe señalar que cada una de ellas se encargará de toda la etapa de ejecución contractual)

DIGEMID: cuenta con 1 punto de entrega (y la OFICINA GENERAL DE ADMINISTRACIÓN - MINSA, se encargará de su etapa contractual)

SAMU: cuenta con 1 punto de entrega (y la OFICINA GENERAL DE ADMINISTRACIÓN - MINSA, se encargará de su etapa contractual)

DIGERD: cuenta con 1 punto de entrega (y el CENARES se encargará de su etapa contractual)

SIS: cuenta con 212 puntos de entrega (y el CENARES se encargará de su etapa contractual)

3- Para el caso del CENARES existen 2 indicaciones: La primera es COORDINAR CON LOS RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, PREVIO AL

INGRESO DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS y la segunda es SOLICITAR LA ENTREGA (DEL MES QUE CORRESPONDA), EN SU ALMACÉN CENTRAL, PREVIA

COORDINACIÓN Y APROBACIÓN DEL CONTRATISTA. ¿Cuál es la indicación correcta?

De acuerdo al párrafo establecido en el numeral 4.3.3, contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

#### 4.3.3 Horario y lugar de entregas:

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, MINDEF, INPE y HMLO

Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades

Ejecutoras participantes (Anexo N° 06), en los días hábiles de lunes a viernes, los horarios de atención se establecerán en coordinación con los

responsables de los almacenes especializados, previo al ingreso de los dispositivos médicos.

Para el caso del CENARES, durante la ejecución del contrato, podrá solicitar la entrega (del mes que corresponda), en su almacén central, previa coordinación y aprobación del contratista.

Al respecto, señalar que, los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N° 06); por lo tanto, solamente en caso fortuito o de fuerza mayor y previa aprobación del contratista, el CENARES solicitará que la entrega (del mes que corresponda), se realice en su almacén central.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 197

**Consulta/Observación:**

En la página 32, numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, INDEF, INPE, HMLO. Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes, los horarios de atención se establecerán en coordinación con los responsables de los almacenes especializados, previo al ingreso de los dispositivos médicos.

Para el caso del CENARES, durante la ejecución del contrato, podrá solicitar la entrega (del mes que corresponda), en su almacén central, previa coordinación y aprobación del contratista.

Al respecto, con el objetivo de realizar una adecuada coordinación con los responsables de los almacenes especializados, solicitamos al comité de selección lo siguiente:

- Indicar con cuántos días de anticipación se debe coordinar la entrega de los dispositivos médicos con los responsables de los almacenes especializados/ almacén central.

- ¿Las coordinaciones con los responsables de los almacenes especializados/almacén central se debe realizar por correo electrónico?

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 - 4.3.      **Página:** 32

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

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

Al respecto, de acuerdo a las dos preguntas que realiza el postor, debe indicarse que en atención a lo dispuesto en el numeral 32.6 del artículo 32 de la Ley ¿El contratista es responsable de realizar correctamente la totalidad de las prestaciones derivadas de la ejecución del contrato. Para ello, debe realizar todas las acciones que estén a su alcance, empleando la debida diligencia y procurando el buen desarrollo contractual para conseguir los objetivos públicos previstos"

Es por ello, el adjudicatario una vez que ha suscrito el contrato, dentro del plazo de ejecución contractual de la primera entrega, el contratista debe solicitar a la Dirección de Adquisiciones, encargada de la Ejecución Contractual, le facilite el directorio - con la información necesaria- de las unidades ejecutoras participantes, a fin para que el contratista coordine con el Responsable del Área Almacén la entrega de los bienes en el plazo señalado en las bases.

Se da por absuelta la consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 198

Consulta/Observación:

En la página 32, numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, INDEF, INPE, HMLO. Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes, los horarios de atención se establecerán en coordinación con los responsables de los almacenes especializados, previo al ingreso de los dispositivos médicos.

Al respecto, con el objetivo de evitar inconvenientes o retrasos en las coordinaciones con los RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, debido a la alta rotación de personal, solicitamos al comité de selección lo siguiente:

- Que el CENARES nos brinde un Directorio telefónico que incluya los datos (Nombre, celular, correo electrónico, teléfono fijo) de los responsables de los almacenes especializados indicados en el Anexo N° 6, para poder coordinar con todos los puntos de entrega.
- Que el CENARES actualice o nos informe sobre los cambios de los RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, incluyendo Nombre, celular, correo electrónico y teléfono fijo.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1- 4.3.3 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de acuerdo a las dos preguntas que realiza el postor, debe indicarse que en atención a lo dispuesto en el numeral 32.6 del artículo 32 de la Ley ¿El contratista es responsable de realizar correctamente la totalidad de las prestaciones derivadas de la ejecución del contrato. Para ello, debe realizar todas las acciones que estén a su alcance, empleando la debida diligencia y procurando el buen desarrollo contractual para conseguir los objetivos públicos previstos"

El adjudicatario, una vez suscrito el contrato entre ambas partes, deberá de coordinar con la Dirección de Adquisiciones, encargada de la Ejecución Contractual, para que se le facilite el Directorio - con la información necesaria- de las unidades ejecutoras participantes, con el fin de realizar las coordinaciones necesarias, para que el producto pueda ser entregado en el plazo señalado en las bases.

De la misma manera, si en alguna de las 12 entregas hubiera cambios de los RESPONSABLES DE LOS ALMACENES ESPECIALIZADOS, se les actualizará el directorio a través del correo electrónico establecido en el contrato.

Se da por absuelta la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 199

**Consulta/Observación:**

En las página 61 y 63 del Archivo pdf: Fichas técnicas, dentro del numeral 2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN, se solicita para:

ITEM N° 31 ¿ MALLA DE POLIPROPILENO 15CM X 15CM

La siguiente característica:

Tamaño de poro: Microporosa.

Al respecto debemos indicar que a nivel nacional y mundial existen diversas empresas de reconocida trayectoria y prestigio, incluyendo a TAGUMEDICA, que formulan, diseñan y fabrican dispositivos médicos luego de rigurosos estudios y de evidencia clínica y científica. Estas empresas seleccionan para la fabricación de sus dispositivos médicos, los componentes que consideran más idóneos para cumplir la prescripción de uso de dicho dispositivo. Es por ello que existen dispositivos médicos de varias marcas que cuentan con diferentes componentes, materiales y características; sin embargo, todos estos dispositivos tienen una misma prescripción de uso.

Los profesionales de salud a nivel nacional e internacional, utilizan una diversa variedad de MALLAS DE POLIPROPILENO que tienen una misma intención de uso y que sin embargo cuentan con un tamaño de poro mayor a 0.75um, obteniendo iguales o mejores resultados como por ejemplo la gran tolerancia en presencia de infección, pues al tratarse de un material macroporoso, permite la permeación de macrófagos, fibroblastos, proliferación de vasos sanguíneos y fibras de colágeno. Por ello, aún en caso de infección, no es necesario retirarla, ya que esta infección es controlada por el mismo organismo.

Por los antes indicado, Solicitamos al Comité de Selección que, en consulta con el área usuaria, amplíe la especificación técnica y se acepte:

1. Tamaño de poro: Hasta 0.8 mm

De manera que se permita la mayor participación de postores prevista en la Ley.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** A- 2.1      **Página:** 61

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

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

En relación a la consulta presentada respecto a la Ficha Técnica del ítem 31 MALLA DE POLIPROPILENO 15 cm X 15 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, se aclara la consulta realizada por el participante.

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 200

**Consulta/Observación:**

En las página 61 y 63 del Archivo pdf: Fichas técnicas, dentro del numeral 2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN, se solicita para:

ITEM N° 32 ¿ MALLA DE POLIPROPILENO 30CM X 30CM

La siguiente característica:

Tamaño de poro: Microporosa.

Al respecto debemos indicar que a nivel nacional y mundial existen diversas empresas de reconocida trayectoria y prestigio, incluyendo a TAGUMEDICA, que formulan, diseñan y fabrican dispositivos médicos luego de rigurosos estudios y de evidencia clínica y científica. Estas empresas seleccionan para la fabricación de sus dispositivos médicos, los componentes que consideran más idóneos para cumplir la prescripción de uso de dicho dispositivo. Es por ello que existen dispositivos médicos de varias marcas que cuentan con diferentes componentes, materiales y características; sin embargo, todos estos dispositivos tienen una misma prescripción de uso.

Los profesionales de salud a nivel nacional e internacional, utilizan una diversa variedad de MALLAS DE POLIPROPILENO que tienen una misma intención de uso y que sin embargo cuentan con un tamaño de poro mayor a 0.75um, obteniendo iguales o mejores resultados como por ejemplo la gran tolerancia en presencia de infección, pues al tratarse de un material macroporoso, permite la permeación de macrófagos, fibroblastos, proliferación de vasos sanguíneos y fibras de colágeno. Por ello, aún en caso de infección, no es necesario retirarla, ya que esta infección es controlada por el mismo organismo.

Por los antes indicado, Solicitamos al Comité de Selección que, en consulta con el área usuaria, amplíe la especificación técnica y se acepte:

1. Tamaño de poro: Hasta 0.8 mm

De manera que se permita la mayor participación de postores prevista en la Ley.

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** A-2.1      **Página:** 63

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

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

En relación a la consulta presentada respecto a la Ficha Técnica del ítem 32 MALLA DE POLIPROPILENO 30 cm X 30 cm en referencia a la característica / especificación: Tamaño de poro / microporosa, cabe mencionar al respecto, que el requerimiento de los bienes están basados estrictamente en las necesidades de las áreas usuarias de acuerdo a la finalidad del uso del bien, teniendo en consideración los Principios Básicos de Calidad y Seguridad, establecido en el Artículo 3 de la Ley 29459 Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias.

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA, presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro.

Por lo señalado, se aclara la consulta realizada por el participante.



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 201

Consulta/Observación:

En las página 51 del Archivo pdf: Fichas técnicas, dentro del numeral 2. CARACTERÍSTICAS ESPECÍFICAS DEL BIEN, se solicita para:

ITEM N° 27 ¿ GASA PARAFINADA 10CM X 7M

La siguiente característica:

La vigencia mínima del dispositivo deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses (véase Nota 1),

Nota 1: Excepcionalmente la entidad podrá precisar en el requerimiento, una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de contratación.

Al respecto, indicamos que, al ser el ítem N° 27: GASA PARAFINADA 10 cm X 7 m, un dispositivo médico que por sus propiedades biológicas, físicas y químicas no puede cumplir con la vigencia mínima establecida (24 meses), hecho que se puede corroborar con el tiempo de vida útil especificado por el fabricante en el rotulado del producto. Además, en vista de que se debe considerar el tiempo de las importaciones, y el retraso en los embarques. Considerando también de que las entregas se llevarán a cabo en 12 meses según cronograma.

Solicitamos al comité de selección aceptar para GASA PARAFINADA 10 cm X 7 m, una vigencia de 6 meses, con carta de compromiso de canje en la que el proveedor se comprometa a mantener sus productos vigentes por 24 meses, que es la vigencia mínima requerida; pudiendo canjearse dentro del periodo de los mencionados 24 meses contados a partir de la entrega en el almacén, sin generar gastos adicionales a la Entidad.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: A -2.1 Página: 51

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en la FICHA TÉCNICA del ítem N° 27 GASA PARAFINADA 10CM X 7M señala:

La vigencia mínima del Dispositivo Médico deberá ser mayor o igual a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses (véase Nota 1).

Nota 1: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en el requerimiento, una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de la contratación.

Al respecto, señalar que, en la Nota 1, de la ficha técnica señala: Excepcionalmente, la entidad podrá precisar en el requerimiento, una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio del mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de la contratación. Teniendo en cuenta lo mencionado, señalar que durante la etapa de indagación de mercado se contó con 5 propuestas (incluida la empresa que esta realizando la consulta), quienes señalaron en su formato de cotización cumplir al 100% con la Denominación, Concentración, Presentación y demás condiciones establecidas en la respectiva Especificación Técnica.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	III	A -2.1	51
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Por lo tanto, al contar con proveedores que cumplen con la condición señalada de la vigencia mínima del dispositivo médico, se mantiene la vigencia el cual deberá ser igual o mayor a veinticuatro (24) meses al momento de la entrega en el almacén de la entidad; asimismo, para el caso de entregas sucesivas de bienes de un mismo lote, podrán aceptarse con una vigencia mínima de veintiún (21) meses.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

Consulta: Nro. 202

Consulta/Observación:

En la página 32, numeral 4.3.3 Horario y Lugar de entregas, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

Horario y Lugar de entregas:

Para el CENARES, GORES Y SUS UNIDADES EJECUTORAS (DEMANDA), MINSA, INDEF, INPE, HMLO. Los dispositivos médicos adjudicados deberán ser entregados por el contratista en los almacenes especializados de dispositivos médicos de las Unidades Ejecutoras participantes (Anexo N°06), en días hábiles de lunes a viernes, los horarios de atención se establecerán en coordinación con los responsables de los almacenes especializados, previo al ingreso de los dispositivos médicos.

Al respecto, podemos verificar que en el ANEXO N° 6 no se encuentra la Dirección del almacén ¿ Punto de entrega de la siguiente Entidad Participante:

- MUNI/ Unidad Ejecutora HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS.

Por tratarse de información indispensable para la entrega de los dispositivos médicos adjudicados, solicitamos al Comité de Selección incluir en el ANEXO N° 6 la Dirección del almacén ¿ Punto de entrega de la siguiente Entidad Participante MUNI/ Unidad Ejecutora HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 4.3.3 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, señalar que, se agregará la dirección del punto de entrega del HOSPITAL MUNICIPAL LOS OLIVOS, en el Anexo N° 6.

Se aclara la consulta.

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

Se agregará en el Anexo N° 6 de las bases del procedimiento de selección, la Dirección del punto de entrega del HOSPITAL MUNICIPAL LOS OLIVOS, situado en : AV. NARANJAL N° 318, URB. INDUSTRIAL NARANJAL (CRUCE PANAM. NORTE C/ AV. NARANJAL)- LOS OLIVOS - LIMA

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 203

**Consulta/Observación:**

En la página 41, literal X. FIRMA DE CONTRATOS, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Al respecto cuando verificamos en el ANEXO N° 7 RELACION DE ENTIDADES PARTICIPANTES RESPONSABLES DE LA SUSCRIPCIÓN DE CONTRATO Y PUNTOS DE ENTREGA PARA LA ADQUISICION DE DSIPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, en la Columna ¿A¿ las Entidades Participantes nos indican:

- INPE
- MINDEF
- MUNI
- MINSA

Entendemos que la firma de Contrato será solo con estas 4 Entidades Participantes.

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 X.      **Página:** 41

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

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

De acuerdo al numeral X., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

En base a la consulta realizada, señalar que, las entidades participantes en el presente procedimiento de selección son 61; siendo así, que en el Anexo N° 6 podemos observa los 228 puntos de entrega para la Adquisición de Dispositivos Médicos en la presente Compra Corporativa. Cabe señalar que se agregará la dirección del HOSPITAL MUNICIPAL DE LOS OLIVOS, el cual se omitió; por lo tanto, en total serán 229

En resumen:

- El INPE, (Instituto Nacional Penitenciario), cuenta con 8 puntos de entrega
- El MINDEF (IAFAS de la Marina de Guerra del Perú), cuenta con 1 punto de entrega
- El MINSA (Ministerio de Salud), cuenta con 219 puntos de entrega
- El Hospital Municipal de Los Olivos, cuenta con 1 punto de entrega

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

	Específico	III	3.1 X.	41
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 204

**Consulta/Observación:**

En la página 23 de las bases administrativas indican lo siguiente:

**2.5. FORMA DE PAGO**

La entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes.

(i)

Dicha documentación se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente a los puntos de destino (Anexo N° 06), el contratista deberá entregar al CENARES la Guía de Remisión y Acta de verificación cuali-cuantitativa debidamente suscrita por los puntos destino.

Al respecto, entendemos que la presentación de los documentos para efectos del pago de los contratos que corresponden al CENARES, se debe realizar en las oficinas del CENTRO NACIONAL DE RECURSOS ESTRATÉGICOS EN SALUD en la siguiente dirección:

- JR. NAZCA N° 548 - JESÚS MARÍA - LIMA

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** 2.5      **Página:** 23

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

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

En base a la consulta realizada por el postor señalar que, es correcto lo manifestado; por lo tanto, la presentación de la documentación del contrato se realizará en las oficinas del CENARES, Jr Nazca N° 548 en el distrito de Jesús María.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 205

**Consulta/Observación:**

De las condiciones de entrega, respecto al CENARES ¿ SIS, en la página 37 de las bases administrativas precisan lo siguiente:

5.1.5 Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de entrega.  
(¿)

Con relación a solicitud de notificación a la Droguería del Cenares; solicitamos al Comité de Selección lo siguiente:

- Precisar la dirección de correo electrónico a la cual se deberá enviar la solicitud de verificación técnica de los bienes a entregar.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 -5.1.5 Página: 37

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

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

Al respecto, señalar que, el dato solicitado se le dará a la empresa adjudicada, una vez firmado el contrato.

Se aclara la consulta.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 206

**Consulta/Observación:**

En la página 41, literal X. FIRMA DE CONTRATOS, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

X. FIRMA DE CONTRATOS

(¿)

Las entidades responsables de suscribir los contratos se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso de CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir la información del contenido, peso y volumen de cada caja master, la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el ANEXO N° 04.

Al respecto cuando verificamos en el ANEXO N° 04 DISTRIBUCIÓN DE LOS PRODUCTOS EN FORMA MENSUALIZADA PARA LA ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, POR ENTIDAD PARTICIPANTE Y PUNTO DE ENTREGA, en la Columna ¿A¿ las Entidades Participantes nos indican:

- INPE
- MINDEF
- MUNICIPALIDADES
- MINSA

Entendemos que la información del contenido, peso y volumen de cada caja master se debe remitir solo a estas 4 Entidades Participantes.

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 X.      **Página:** 41

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

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

De acuerdo al numeral X., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

X. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, señalar que, tal como lo señalan las bases, solamente para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Se aclara la consulta.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

---

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20503662869

Nombre o Razón social : TAGUMEDICA S.A.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 22:09:58

**Consulta:** Nro. 207

**Consulta/Observación:**

De las condiciones de entrega, respecto al CENARES ¿ SIS, en la página 37, de las bases administrativas precisan lo siguiente:

5.1.5 Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

(¿)

c) EL CENARES procederá al registro y la emisión de la(s) PECOSA(S) correspondiente(s) y las entregará al contratista en un plazo de hasta tres (03) días hábiles de emitida la opinión favorable de la Dirección Técnica.

A efectos de tener más claro cómo se llevará a cabo la emisión de la(s) PECOSA(S), solicitamos al comité de selección nos aclare lo siguiente:

- ¿Cómo será el procedimiento para que el Contratista cuente con la devolución de esta PECOSA?
- ¿El CENARES emitirá la PECOSA de manera virtual al proveedor?

**Acápite de las bases :** Sección: Específico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1 -5.1.5      **Página:** 37

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

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

De acuerdo al numeral XI., contenido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, señala:

**XI. ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS**  
(...)

- Para el caso del CENARES, una vez se haya cumplido con la entrega de los bienes en los almacenes de los puntos de destino, el contratista debe efectuar la devolución de la guía de remisión, acta de verificación cuali-cuantitativa y PECOSA, por cada entrega. En el caso de este último documento, el contratista realizará la devolución de las que fueron entregadas por las unidades ejecutoras debidamente selladas y firmadas, debiendo comunicar el detalle de las unidades ejecutoras que no realizaron dicha entrega.

En base a las consultas realizadas por el postor,

- 1.- ¿Cómo será el procedimiento para que el Contratista cuente con la devolución de esta PECOSA?  
Una vez recepcionado los productos el personal del almacén cotejará las cantidades que se indican en el PECOSA con las cantidades recibidas en el Almacén Especializado y firmará (a manuscrito) y sellará el PECOSA, debiendo de consignar la fecha en la cual el contratista realizó la entrega de los bienes y tal como lo señalan las bases, para el caso del CENARES, una vez se haya cumplido con la entrega de los bienes en los almacenes de los puntos de destino, el contratista debe efectuar la devolución de la guía de remisión, acta de verificación cuali-cuantitativa y PECOSA, por cada entrega. En el caso de este último documento, el contratista realizará la devolución de las que fueron entregadas por las unidades ejecutoras debidamente selladas y firmadas, debiendo comunicar el detalle de las unidades ejecutoras que no realizaron dicha entrega.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

III

3.1 -5.1.5

37

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

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

2.- ¿El CENARES emitirá la PECOSA de manera virtual al proveedor?

Si, el CENARES, emitirá la PECOSA, de manera virtual al contratista.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	22:09:58

**Observación: Nro. 208**

**Consulta/Observación:**

En la página 41, literal X. FIRMA DE CONTRATOS, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

**X. FIRMA DE CONTRATOS**

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

En razón a que, cuando nos consienten la Buena Pro, existen contratos a los que les corresponde cartas fianzas (garantía de fiel cumplimiento), éstas deben ser tramitadas con el nombre correcto que figura en consulta RUC.

Sabiendo que, en caso de ganar la Buena Pro, cada proveedor deberá firmar los contratos con cada entidad contratante, solicitamos nos proporcionen el número de RUC de cada Entidad responsable de la suscripción del contrato.

Por los expuesto anteriormente, solicitamos al Comité de Selección lo siguiente:

Agregar en el Anexo N° 7, el número de RUC de las Entidades responsables de suscribir contrato, con el fin de solicitar la garantía de fiel cumplimiento, a nombre de dichas Entidades según figura en Consulta RUC.

**Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 X. Página: 41**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2 c) de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

Al respecto señalar, que la empresa adjudicada podrá solicitar de manera formal al CENARES, los datos que le sean necesarios de las entidades participantes una vez quede consentida la buena pro, debiendo indicar el correo electrónico a donde llegará las notificación de la respuesta.

Por lo tanto, no se acoge su observación.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20207313204

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : LABORATORIOS YERMEDIC S.A.C

Hora de envío : 22:52:28

**Consulta:** Nro. 209

**Consulta/Observación:**

SEGUN LAS BASES EN EL NUMERAL CORRESPONDIENTE A PAGOS SE INDICA QUE EL PAGO SE REALIZARA A LOS 10 DIAS DESPUES DE LA CONFORMIDAD DEL AREA USUARIA: CONSIDERANDO QUE LOS PLAZOS SON DE 60 DIAS DE LA FIRMA DE CONTRATO PARA LA PRIMERA ENTREGA Y QUE CON TODOS LOS PLAZOS DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES QUE PUEDEN SUBIR A LA OSCE SE OTORGARIA LA BUENA PRO CONSENTIDA Y FIRMA DE CONTRATO LA PRIMERA QUINCENA DE OCTUBRE Y LA PRIMERA ENTREGA SERIA A LOS 60 DIAS. LA PRIMERA ENTREGA SERIA 15 DE DICIEMBRE Y NO HABRIA TIEMPO DE FACTURAR CON PRESUPUESTO 2023 TODO SE IRIA A RECONOCIMIENTO DE DEUDA 2023 Y LA PRIMERA ENTREGA ES ENTRE 30-40% DEL VOLUMEN REQUERIDO POR TODA LA LICITACION. ESTAMOS AGOSTO Y TODAVIA NO PAGA CENARES LA ENTREGA DE DICIEMBRE DEL 2022 DEL MISMO MODELO PARA LA LP 022-2021 POR LO TANTO SERIA UNA PERDIDA TOTAL PARA LOS PROVEEDORES POR EL SISTEMA DE CENARES POR ESO SE PIDE QUE SE ACEPTEN PAGOS PARCIALES DE LAS ORDENES DE COMPRA MENSUALES

**Acápite de las bases :** Sección: General **Numeral:** CAP3 **Literal:** PAGOS **Página:** PAGO

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

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral 2.5 del Capítulo II y en el numeral VI, del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

**VI. FORMA DE PAGO**

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, de acuerdos a las cantidades entregadas cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- Acta de verificación cuali-cuantitativa (original+02 copias) (Anexo N° 10), debidamente suscrito.
- Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el artículo 168° del RLCE.
- Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- Comprobante de pago.

Dicha documentación, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N° 07.

Al respecto, señalar que, la Entidad si ha previsto en las bases pagos parciales. El pago parcial (orden completa por cada entrega) se puede realizar adjuntando los documentos antes mencionados al culminar con la entrega total (a todos los puntos establecidos en el cronograma) establecidos en cada mes, además la indagación de mercado, ha evidenciado la existencia de pluralidad de postores, los cuales pueden cumplir con lo requerido en las bases del procedimiento de selección.

Se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20263368992

Nombre o Razón social : CYMED MEDICAL SAC

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 23:01:52

**Observación: Nro. 210**

**Consulta/Observación:**

DEL CAPITULO II ¿ Del Procedimiento de Selección de la página 18 a las bases administrativa a los ítems:

ITEM N°19: Esparadrapo hipoalergénico de papel 5cm x 9.1m  
ITEM N°20: Esparadrapo hipoalérgico (plastificado) 2 in x 10 yd  
ITEM N°21: Esparadrapo impermeable de tela 2in x 10yd

Con el fin de garantizar el requerimiento del dispositivo médico y cumpliéndose la funcionalidad del bien para la compra corporativa a efectuarse por su Entidad; observamos al presente procedimiento de que no han solicitado muestra; siendo indispensable la verificación al requerimiento; cumpliéndose la funcionalidad del bien; y que al no presentar la muestra acarrearía consecuencias en el uso y al no solicitar se estaría vulnerando a lo establecido en el artículo 2°, literales f), los cuales detallan lo siguiente:

f) Eficacia y Eficiencia. El proceso de contratación y las decisiones que se adopten en su ejecución deben orientarse al cumplimiento de los fines, metas y objetivos de la Entidad, priorizando estos sobre la realización de formalidades no esenciales, garantizando la efectiva y oportuna satisfacción de los fines públicos para que tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de las personas, así como del interés público, bajo condiciones de calidad y con el mejor uso de los recursos públicos.

Por lo antes señalado, solicitamos al comité se acepte la presentación de muestra el mismo día de la presentación de ofertas, corroborando el cumplimiento y garantizar la funcionalidad del bien requerido al presente procedimiento de selección.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap II Literal: Página: 18**

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

artículo 2°, literales f) del RLCCE - Ley 30225

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

Al respecto, es necesario mencionar que, en el D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias, en la parte relativa al Glosario de Términos y Definiciones, señala:

(...)

14. Certificado de análisis:

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y, para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis (...)

2.1. Control de Calidad:

Conjunto de procedimientos técnicos y actividades, incluyendo muestreo, análisis, certificado analítico, para asegurar que los insumos, materiales, productos o dispositivos, en cualquier etapa, cumplen con las especificaciones establecidas para identidad, potencia, pureza y otras características que sean requeridas.

Asimismo, señalar que, en el numeral 5.1.5 del Capítulo III, contenido en la sección específica de las bases, señala:

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

a) El contratista deberá solicitar a la Droguería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica de los bienes a entregar, con una anticipación mínima de 30 días calendario al vencimiento del plazo de

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Específico

Cap II

18

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

artículo 2°, literales f) del RLCCE - Ley 30225

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

entrega.

Habiendo precisado lo anterior, señalar que, la Dirección Técnica del CENARES, realizará la verificación técnica de los productos, realizando la evaluación organoléptica de las características físicas del dispositivo médico; así también, procederá a la validación de las características solicitadas en la Ficha Técnica, certificando que el producto que fue materia de contrato es el solicitado en su requerimiento.

Por lo tanto, para este proceso no es necesario la presentación de la muestra, en ese sentido no se acoge la observación.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 211

**Consulta/Observación:**

**1.9 PLAZO DE ENTREGA**

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de CUARENTA DIAS CALENDARIO en el Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses

Consulta los 40 días calendario será después de notificada la OC

**Acápite de las bases :** Sección: General

**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:**

Señalar que, al parecer la empresa se ha equivocado de proceso, ya que no existe en ninguna parte de las bases del procedimiento selección el párrafo señalado.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 212

**Consulta/Observación:**

e) Muestras de los bines a adquirir y los documentos sustentatoria de la calidad de la tela SSMMS solicitada y ficha técnica, mismo que se presentan en el área de Abastecimiento ubicado en el Jr Washignton N° 1837, en la fecha de presentación de propuesta consignada en el cronograma del procedimiento

Consulta , cuantas muestras se deben presentar, con la muestra aclarar se debe presentar documento de la tela, cuales el horario de entrega de la muestra, que tipo de análisis realizarán

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: II

Literal: 2.2

Página: 18

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

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

Señalar que, al parecer la empresa se ha equivocado de proceso, ya que no existe en ninguna parte de las bases del procedimiento selección el párrafo señalado.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 213

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 1 CHAQUETA DESCARTABLE MANGA LARGA TALLA L

CARACTERISTICA TECNICAS

Solicitan Tela no tejida de polipropileno SMS

Confirmar si el producto solicitado es de Tela no tejida de polipropileno SMS ,

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: .      **Página:** 22

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 214

**Consulta/Observación:**

**CARACTERISTICA TECNICAS**

Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 22

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

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

Señalar que, al parecer la empresa se ha equivocado de proceso, ya que no existe en la página 22 lo señalado en la consulta, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 215

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 1 CHAQUETA DESCARTABLE MANGA LARGA TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 22

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 216

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápites de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 23

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 217

Consulta/Observación:

Ítem n° 2 CHAQUETA DESCARTABLE MANGA LARGA TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan Tela no tejida de polipropileno SMS  
Confirmar si el producto solicitado es de Tela no tejida de polipropileno SMS ,

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 218

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 1 CHAQUETA DESCARTABLE MANGA LARGA TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 30

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 219

**Consulta/Observación:**

**CARACTERISTICA TECNICAS**

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 30

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

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

Al respecto señalar que, en el presente procedimiento selección, no se está solicitando la presentación de muestras

Se acalara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 220

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 31

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 221

Consulta/Observación:

Ítem n° 3 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS  
Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 222

Consulta/Observación:

Ítem n° 3 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 223

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 3 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA L CARACTERISTICA TECNICAS  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 38

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 224

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 39

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 225

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 4 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA M

CARACTERISTICA TECNICAS

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 46

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 226

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 4 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA M

CARACTERISTICA TECNICAS

Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: III

Literal: 5.2

Página: 46

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 227

Consulta/Observación:

Ítem n° 4 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA M  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica  
Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 46

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 228

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 47

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 229

Consulta/Observación:

Ítem n° 5 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS  
Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 54

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 230

Consulta/Observación:

Ítem n° 5 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 54

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 231

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 5 KIT DE ROPA DESCARTABLE TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 54

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 232

Consulta/Observación:

5.3 cuadro de distribución  
Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 55 Página: 5.3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 233

Consulta/Observación:

Ítem n° 6 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICA

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 62

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 234

Consulta/Observación:

Ítem n° 6 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 62

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 235

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 6 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 62

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 236

Consulta/Observación:

5.3 cuadro de distribución  
Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5,3 Página: 63

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 237

Consulta/Observación:

Ítem n° 7 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M  
CARACTERISTICA TECNICA

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 70

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 238

Consulta/Observación:

Ítem n° 7 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 70

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 239

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 7 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 70

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 240

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 71

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 241

Consulta/Observación:

CARACTERISTICA TECNICA

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 78

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la consulta, señalar que en el presente proceso de "Licitación Pública N° 019-2023-CENARES/MINSA", en ningún ítem convocado se esta solicitando la característica "Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS", dado que el objeto de contratación es para "dispositivos médicos", y no Equipo de protección personal (EPP), por lo tanto, carece de sentido la consulta.

Se da por aclarada la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 242

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 8 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 78

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 243

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 8 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: III

Literal: 5.2

Página: 78

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 244

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 79

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 245

Consulta/Observación:

Ítem n° 9 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA L

CARACTERISTICA TECNICA

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 86

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 246

Consulta/Observación:

Ítem n° 9 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA L

CARACTERISTICA TECNICAS

Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 86

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 247

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 9 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA L

**CARACTERISTICA TECNICAS**

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: III

Literal: 5.2

Página: 86

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 248

Consulta/Observación:

Ítem n° 9 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA L  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Puños, tobillos y capucha elastizados  
Confirmar si se refiere a puños ribb en las mangas y tobillos y capucha con elastico

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 86

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 249

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 87

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 250

Consulta/Observación:

Ítem n° 10 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA M

CARACTERISTICA TECNICA

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 94

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 251

Consulta/Observación:

Capitulo iii  
Ítem n° 10 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD  
TALLA M  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%  
Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 94

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 252

Consulta/Observación:

Ítem n° 10 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA M

CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      Página: 94

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 253

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 10 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD  
TALLA M

CARACTERISTICA TECNICAS

Puños, tobillos y capucha elastizados

Confirmar si se refiere a puños ribb en las mangas y tobillos y capucha con elastico

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 94

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 254

Consulta/Observación:

5.3 cuadro de distribución  
Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 95

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 255

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 11 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA XL

**CARACTERISTICA TECNICA**

Solicitan Tela no tejida de polipropileno 100% SSMMS

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del artículo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar Tela no tejida de polipropileno SMS

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 5.2      **Página:** 102

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 256

Consulta/Observación:

ALTA DENSIDAD TALLA XL  
CARACTERISTICA TECNICAS  
Solicitan 50gr/m2 +/-5%

Consulta en virtud de cumplir con los principios que rigen las contrataciones del estado y salvaguarda del articulo 2 literal a) último párrafo de la LCE 30225, sobre la libertad de concurrencia de proveedores, igualdad de trato, dado que no se pueden proporcionar vía los procedimientos ventajas o privilegios a un proveedor determinado y por transparencia, todo con la finalidad de favorecer la mayor concurrencia más amplia de postores. Se podría considerar para todos los componentes de 40 gramos a más

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 102

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Señalar que, al parecer la empresa se ha equivocado de proceso, ya que no existe la página 102 en las bases, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

Consulta: Nro. 257

Consulta/Observación:

Ítem n° 11 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA XL

CARACTERISTICA TECNICAS

Indica deberá presentar una muestra del bien a adquirir (previa coordinación) y los documentos sustentatorios de la calidad de la tela SMS y Ficha Técnica

Podría confirmar con quien se debe coordinar para la entrega de la muestra, con la muestra se debe entrega documentos de la tela, la Ficha técnica es del producto o de la tela

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 5.2 Página: 102

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código : 20502143973

Fecha de envío : 11/08/2023

Nombre o Razón social : CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.

Hora de envío : 23:10:54

**Consulta:** Nro. 258

**Consulta/Observación:**

Ítem n° 11 TRAJE DESCARTABLE PARA PROTECCION TIPO MAMELUCO EN TELA NO TEJIDA DE ALTA DENSIDAD TALLA XL

CARACTERISTICA TECNICAS

Puños, tobillos y capucha elastizados

Confirmar si se refiere a puños ribb en las mangas y tobillos y capucha con elastico

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: III

Literal: 5.2

Página: 102

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null



Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 259

**Consulta/Observación:**

5.3 cuadro de distribución

Han adjuntado un cuadro de distribución, consulta los proveedores realizarán la entrega en cada punto o todo se entrega en Lima, confirmar ya que en el punto 5.6 indica Lugar de Entrega. El bien por adquirir se entregará en Almacén Central del Instituto de Medicina Legal y Ciencias Forenses Jr. Washington 1837 Distrito de Cercado de Lima, provincia y región Lima

**Acápites de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.3      **Página:** 103

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

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

Al respecto señalar que en el punto y la página señalada, no figura lo consultado por el proveedor

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 260

**Consulta/Observación:**

ITEM 6 PAG 62 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L  
ITEM 7 PAG 70 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M  
ITEM 8 PAG 78 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA XL

Indica Condición Aséptico

Confirmar si el producto solicitado es Estéril o no estéril, en el caso de ser Estéril el método de esterilización es Vapor PResurizado

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 71

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-19-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA, PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 68 ITEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	11/08/2023
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	23:10:54

**Consulta:** Nro. 261

**Consulta/Observación:**

ITEM 6 PAG 62 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA L  
ITEM 7 PAG 70 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA M  
ITEM 8 PAG 78 MANDIL QUIRURGICO ESTERIL DESCARTABLE TALLA XL

Indica Amarraderas

Confirmar si refiere a las 2 tiras internas y 2 tiras externas  
indicar las medidas de los mandiles, ya que solo indica la talla

**Acápite de las bases :** Sección: General      Numeral: III      Literal: 5.2      **Página:** 71

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

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

Al respecto aclarar que, la descripción del ítem de la consulta no pertenece a la lista de ítems convocados en el presente procedimiento de selección, razón por la cual no tiene lugar a pronunciamiento.

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

null