

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:52:33

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

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

Consultamos al comité de selección si los postores debemos acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas solicitadas mediante la presentación de inserto, brochure o manual de los productos y equipos en cesión de uso ofertados.

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** d **Página:** 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria PRECISA QUE EL POSTOR DEBERA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS PRESENTANDO folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria

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

Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor PRESENTARA folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:52:33

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

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

En caso de ser afirmativa la respuesta a la consulta anterior, solicitamos al comité de selección que indique cual o cuales especificaciones técnicas los postores deberán acreditar me diante la presentación de inserto, manual, brochure o documentación emitida por el fabricante.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d **Página:** 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el area usuaria PRECISA que con el fin de garantizar que el producto a ofertar cumple con las condiciones minimas se deberá acreditar con documentación de fabricante las siguientes características y en el marco de las bases estandar objeto de la presente convocatoria.

El detalle de Características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta serán conforme al siguiente detalle:

PARA EL REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (descritas en las paginas 22 y23 de las bases)

Para EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO (descritas en las paginas 23, 25 y 26 de las bases). Asi mismo se PRECISA que las fichas tecnicas del producto y equipo serán en formato libre.

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

Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor PRESENTARA folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria, según el siguiente detalle:

PARA LOS REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (presentar reporte de Control de calidad Externo que demuestre la funcionalidad del programa de control de Calidad Externo a ofertar).

PARA EL EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO.

Así mismo se PRECISA que las fichas técnicas del producto y equipo serán en formato libre.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:52:33

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

De acuerdo a bases, solicitan :

Reactivo para el dosaje de tiempo de protrombina y para el tiempo de tromboplastina parcial activada.

Para asegurar que no existan retrasos en el procesamiento de las muestras de los pacientes, entendemos que los reactivos ofertados deberán contar con la siguiente característica:

Estabilidad: una vez abiertos los reactivos deberán ser estables 29 días o más a 2-8°C

¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** se **Página:** 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria PRECISA que no es correcta su apreciación, no se ha solicitado dicha especificación, el postor deberá ceñirse a las bases.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:52:33

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Nuestra representada cuenta con reactivos y equipos son de marcas diferentes, no obstante, pertenecen a la misma empresa o corporación que es MINDRAY, por lo que solicitamos al comité de selección que considere como reactivos y equipos de la misma marca a productos que pertenezcan a la misma empresa o corporación.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: se **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria no acoge su consulta, ceñirse a lo estipulado en la página 25 de las bases, con el fin de garantizar resultados precisos y confiables.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:52:33

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

De acuerdo a bases, solicitan un equipo adicional como backup, consultamos al comité de selección si el equipo backup y el equipo principal deben ser instalados simultáneamente o solo se debe instalar el equipo backup cuando falle el equipo principal.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: se **Página: 25**

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria aclara que el analizador Back up deberá ser instalado junto al analizador Principal.

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

Equipo 2: Procesamiento de datos: el analizador Back up deberá ser instalado junto al analizador Principal.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 17:46:51

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observación:

De acuerdo con lo indicado en el punto 7. - Experiencia del Postor en la Especialidad-Facturación, del numeral 3.1 - Especificaciones Técnicas, Cap. III - Requerimiento, se indica lo siguiente:

"El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a tres (3) veces el valor estimado del 18tem, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria (...)"

Sin embargo, en el literal B - Experiencia del Postor en I Especialidad, 3.2. Requisitos de Calificación, Cap. III - Requerimientos, se indica lo siguiente:

"El Postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 1,845,357.84 (Un millón ochocientos cuarenta y cinco mil trescientos cincuenta y siete con 84/100)"

Dicho lo anterior, se observa una incongruencia entre los puntos señalados ya que se tendría dos montos diferentes que deben acreditarse respecto a la experiencia del postor.

Sin perjuicio de ello, el primer monto indica que debe acreditarse un monto facturado equivalente a tres (3) veces el valor estimado, valor que no es de conocimiento público hasta el otorgamiento de la buena pro, por lo que habría incongruencias en las bases.

Por tal motivo se evidencia una afectación al Art. 29.1 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual indica que:

"Las especificaciones técnicas, los términos de referencia o el expediente técnico de obra que integran el requerimiento, contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad de la contratación, y las condiciones en las que se ejecuta (¿)".

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el monto que debe acreditarse respecto a la experiencia del postor en la especialidad, sea de S/ 1,845,357.84 (Un millón ochocientos cuarenta y cinco mil trescientos cincuenta y siete con 84/100) en venta de reactivos para realizar pruebas de laboratorio. Con la finalidad de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de admisión de ofertas.

Acápites de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1. Literal: - **Página: 32**

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA al participante que efectivamente existió un error involuntario al no consignar en el apartado indicado, el monto facturado en números y letras, no obstante, se precisa que esta información si se encuentra en el acápite B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD (Página 34).

En ese sentido, en aras de brindar información clara a los postores se subsanará la omisión cuestionada en la página 32.

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

PAGINA 32 : EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente S/. 1,845,357.84 (Un millón ochocientos cuarenta y cinco mil trescientos cincuenta y siete con 84/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Se consideran bienes similares a los siguientes: VENTA DE REACTIVOS PARA REALIZAR PRUEBAS DE LABORATORIO EN GENERAL.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 18:34:14

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Plazo de entrega: Se indica que el plazo de entrega para equipos y reactivos será de 15 días calendario contados a partir del día siguiente de notifica la orden de compra, solicitamos amablemente al comité de selección tengan a bien aceptar un plazo de entrega de 25 días contados a partir del día siguiente de notifica la primera orden de compra, tomando en cuenta los periodos de importación que puede tomar tiempo adicional, para que el postor ganador pueda implementar la instalación de dos analizadores dentro plazos que solicita la entidad

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 1.9. **Literal:** - **Página:** 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACEPTA su consulta, considerando la necesidad de la entidad, se requiere los bienes de manera inmediata. Asimismo, el plazo de entrega plasmado en el requerimiento es una condición que fue materia de revisión en la actuación preparatoria; determinandose que existe proveedores en el mercado en la capacidad de cumplir con lo requerido por la entidad.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 18:34:14

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Protocolo de Certificado de Análisis de reactivo

Respecto al protocolo de Certificado de Análisis de reactivo, solicitamos amablemente al comité de selección se pueda aceptar presentar en el formato propio del fabricante, siempre y cuando se declare la información mínima requerida por DIGEMID, siendo el protocolo de análisis del producto un informe técnico emitido por el laboratorio de control de calidad del fabricante suscrito por químico farmacéutico de la empresa postora, independientemente que dicho certificado estuviese refrendado por el analista responsable o los profesionales responsables de dicha área, en el que se señale los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos de dichos análisis

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria **ACEPTA PARCIALMENTE SU CONSULTA:** se aceptará: Copia simple de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis y/o Certificado de análisis de acuerdo al formato propio del fabricante con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

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

Copia simple de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis y/o Certificado de análisis de acuerdo al formato propio del fabricante con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 18:34:14

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Para el equipo Back Up, solicitan que tenga una capacidad de 10 o más reactivos refrigerados. Solicitamos amablemente al comité de selección puedan aceptar una capacidad de 13 reactivos a bordo con 4 posiciones refrigeradas como mínimo, tomando en cuenta que por el requiemiento del área usuaria se procesarán 3 tipos de pruebas en los analizadores y con 4 posiciones refrigeradas se garantiza que todos los reactivos a bordo para el procesamiento completo de pruebas en pacientes se almacenen con una estabilidad adecuada, garantizando adecuada conservación de los reactivos a bordo y por lo tanto seguridad en el reporte de resultados de pacientes y control de calidad que sean confiables

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.1. Literal: - **Página:** 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGE su consulta, deberá ceñirse a las bases, la necesidad de 10 a mas reactivos refrigerados es con el fin de permitir mayor tiempo de autonomía al área usuaria realizando carga de mas de dos posiciones por tipo de prueba. Cabe señalar que esto permite un tiempo de respuesta mas rápida,

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20549445439

Nombre o Razón social : VIKMAR S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 20:01:47

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

CONSULTA 1 (Pag 16)

CAPITULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.2 Contenido de las ofertas

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria.

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

No hay un literal donde se mencione los documentos requeridos para acreditar las especificaciones técnicas mencionadas en el CAPITULO III REQUERIMIENTO, y tampoco las EETT a acreditar, por ello , solicitamos amablemente al comité en coordinación con el área usuaria que adicionalmente a la declaración jurada de las especificaciones técnicas, los postores puedan presentar documentos como: Folletos y/o Instructivos, y/o catálogos, y/o brochure y/o Manuales, y/o Cartas emitidas por el fabricante, que acredite las siguientes Especificaciones técnicas:

REACTIVOS: Presentación, Metodología y muestra biológica.

EQUIPO EN CESION DE USO: Tipo, Metodología, Performance y Características.

Acápite de las bases : Sección: General **Numeral:** II **Literal:** 2.2 **Página:** 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el area usuaria PRECISA que con el fin de garantizar que el producto a ofertar cumple con las condiciones minimas se deberá acreditar con documentación de fabricante las siguientes características y en el marco de las bases estandar objeto de la presente convocatoria.

El detalle de Características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta serán conforme al siguiente detalle:

PARA EL REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (descritas en las paginas 22 y23 de las bases)

Para EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO (descritas en las paginas 23, 25 y 26 de las bases). Así mismo se PRECISA que las fichas tecnicas del producto y equipo serán en formato libre.

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

Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor PRESENTARA folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria, según el siguiente detalle:

PARA LOS REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (presentar reporte de Control de calidad Externo que demuestre la funcionalidad del programa de control de Calidad Externo a ofertar).

PARA EL EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO.

Así mismo se PRECISA que las fichas técnicas del producto y equipo serán en formato libre.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20549445439

Nombre o Razón social : VIKMAR S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 20:01:47

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

CONSULTA 2 (Pag 27)

CAPITULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.2 Contenido de las ofertas

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria.

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

Solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria que aclare si requerido acreditar un programa da control de calidad externo.

De ser requerido, solicitamos amablemente al comité que la acreditación de los programas de control externo por parte de los postores pueda ser acreditables mediante un reporte de control externo del presente año 2023, y/o Certificado de enrolamiento de un participante en el programa de coagulación, donde se acredite el equipo que el postor oferta. Este Reporte puede ser en el formato del instituto de calidad y/o Entidad que lo emite en español y/o en inglés.

Acápite de las bases : **Sección:** General **Numeral:** II **Literal:** 2.2 **Página:** 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el area usuaria ACOGE PARCIALMENTE su consulta, deberá presentarse un reporte de Control de Calidad Externo El que demuestre la funcionalidad del Programa de control de Calidad externo a ofertar, como parte de la documentación para acreditar ACCESORIOS de REACTIVOS descritos en la pagina 22 y 23

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

Pagina 27

Cada empresa proveedora, deberá acreditar un control de calidad externo por cada área (que demuestre la funcionalidad del Programa de control de Calidad externo a ofertar, que tendrá que presentarse como parte de la documentación para acreditar ACCESORIOS de REACTIVOS), que deberá incluirse en el costo general, así como la capacitación en el llenado y procesamiento de EQAS.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

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

f) Copia simple de protocolo de análisis y/o certificado de análisis.

Al respecto, en relación con el PROTOCOLO Y/O CERTIFICADO DE ANALISIS, considerando que estos documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad. Asimismo, es preciso señalar que la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis es garantizar la calidad del producto, para lo cual se dejará constancia de los análisis a los que, por disposición del laboratorio del fabricante, han sido sometidos; no existiendo ninguna limitante en cuanto al contenido de esta para los dispositivo médicos; siendo perfectamente válida que se acepte que éstos sean en el formato propio del fabricante; siempre y cuando cumplan con el objetivo que dejar constancia del análisis del producto; por lo que ENTENDEMOS que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis emitidos por los fabricantes con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos;

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise EXPRESAMENTE en las bases administrativas.

Caso contrario sería un restricción y limitación para la comercialización de productos de procedencia extranjera en el mercado nacional.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el area usuaria Acoge su consulta, se aceptará también el certificado de analisis de acuerdo al formato propio del fabricante incluyendo la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos.

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

f) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis y/o Certificado de análisis de acuerdo al formato propio del fabricante con la información que estos declaren en el mismo y en sus propios formatos, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

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

f) Copia simple de protocolo de análisis y/o certificado de análisis.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que el certificado de análisis y/o protocolo de análisis deberá contener el refrendo (nombre, firma y sello) del DIRECTOR TÉCNICO DEL POSTOR.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: f) **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACEPTA lo solicitado por el participante, ceñirse a las bases, con el fin de contar con pluralidad de postores.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

j) Ficha técnica del producto y equipo en cesión en uso.

En relación con lo descrito en este literal; solicitamos al comité de selección PRECISE claramente en las bases integradas que los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas de los bienes objeto de la convocatoria (REACTIVOS Y EQUIPOS EN CESION DE USO) serán los siguientes:

¿Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria¿.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria y en aras de brindar información CLARA se precisará en las bases en el Capítulo II numeral 2.2.11 literal d) los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

j) Ficha técnica del producto y equipo en cesión en uso.

Al respecto, cabe señalar que no se ha detallado qué especificaciones técnicas deberán ser acreditadas, pues la Entidad DEBE ESPECIFICAR CON CLARIDAD QUÉ ASPECTOS DE LAS CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES SERÁN ACREDITADOS CON LA DOCUMENTACIÓN REQUERIDA.

En ese sentido solicitamos al Comité de Selección que establezca que las especificaciones técnicas a acreditar documentalmentes sean las siguientes:

REACTIVOS: Presentación, Metodología y Accesorios. (descritas en la página 22 y 23 de las Bases)

PARA LOS EQUIPOS: Tipo, Metodología, Performance, Características y Capacidad de Almacenamiento (Descritas en las páginas 23, 25 y 26 de las Bases)

(Entendiendo que las demás especificaciones técnicas se darán por acreditadas mediante la presentación del ANEXO N° 3).

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria PRECISA que con el fin de garantizar que el producto a ofertar cumple con las condiciones mínimas se deberá acreditar con documentación de fabricante las siguientes características y en el marco de las bases estándar objeto de la presente convocatoria.

El detalle de Características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta serán conforme al siguiente detalle:

PARA EL REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (descritas en las páginas 22 y 23 de las bases)

Para EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO (descritas en las páginas 23, 25 y 26 de las bases). Así mismo se PRECISA que las fichas técnicas del producto y equipo serán en formato libre.

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

Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor PRESENTARÁ folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria, según el siguiente detalle:

PARA LOS REACTIVOS: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA, Y ACCESORIOS (presentar reporte de Control de calidad Externo que demuestre la funcionalidad del programa de control de Calidad Externo a ofertar).

PARA EL EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS Y CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO.

Así mismo se PRECISA que las fichas técnicas del producto y equipo serán en formato libre.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En la página 32 de las Bases se indica lo siguiente en relación con la experiencia del postor:

-El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 03 veces el valor estimado (¿)

Al respecto, cabe señalar que para la presentación de ofertas es imposible tener conocimiento del valor estimado del ítem, por lo que, a fin de evitar incongruencias y posibles vicios de nulidad, solicitamos al Comité de Selección que establezca para la integración de Bases que el monto a ser considerado como experiencia del postor será el monto indicado en la página 34 de las Bases.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA al participante que efectivamente existió un error involuntario al no consignar en el apartado indicado, el monto facturado en números y letras, no obstante, se precisa que esta información si se encuentra en el acapite B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD (Página 34).

En ese sentido, en aras de brindar información clara a los postores se subsanará la omisión cuestionada en la pagina 32.

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

PAGINA 32 : EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente S/. 1,845,357.84 (Un millón ochocientos cuarenta y cinco mil trescientos cincuenta y siete con 84/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

Se consideran bienes similares a los siguientes: VENTA DE REACTIVOS PARA REALIZAR PRUEBAS DE LABORATORIO EN GENERAL.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En relación al Registro Sanitario, consultamos si deberá presentarse información si la Solución diluyente de Fibrinógeno deberá contar o no con Registro Sanitario, esto con el fin de cumplir con lo dispuesto por DIGEMID sobre la comercialización de productos y en concordancia con el ultimo listado Web publicado el 12 de abril del 2023.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria PRECISA que la copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, sera conforme se solicita en las bases.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 09/11/2023

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 20:26:10

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En relación al dosaje de tiempo de tromboplastina parcial activado, entendemos que para muestras con valores prolongados es necesario la realización de una prueba de test de mezcla para lo cual se requiere de la entrega de un Pool de plasma comercial, ya que permite estandarizar los procesos, debido a que un pool de plasmas de pacientes no muchas veces se encuentran en condiciones adecuadas, por lo que consultamos se precise que como parte de los accesorios se deberá entregar un plasma Pool comercial de la misma marca del fabricante con el fin de permitir al área usuario la realización del estudio de plasmas con valores de tiempo de tambor plastilina para ser activado prolongado. Solicitamos se aclare nuestra consulta

Acápites de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el área usuaria No acepta la consulta, con el fin de tener mayor pluralidad de postores y por no tener mucha casuística.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En relación al Dosaje de Fibrinogeno, se solicita el método de Clauss, en el cual se requiere hacer una dilución del plasma del paciente como parte del análisis, por lo que consultamos si se deberá entregar como parte de los complementos de una solución diluyente de plasma para la prueba de Fibrinogeno, al respecto solicitamos se aclare con el fin de evitar incongruencias en fases posteriores del proceso de selección y/o etapa contractual.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el area usuaria ACLARA que se debe presentar ACCESORIOS: calibradores (de requerir), controles, complementos (diluyentes, etc.), accesorios que permitan la realización completa de la prueba como esta descrito en las bases.

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

ACCESORIOS: calibradores (de requerir), controles, complementos (diluyentes, etc.), accesorios que permitan la realización completa de la prueba. Debe de incluir materiales necesarios para almacenaje adecuado de los reactivos.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En relación a las características 20 o más pruebas procesadas en simultáneo observamos que como bloque de incubación solicita 6 a más cubetas, asimismo en relación a los canales de medición se solicitan 4, al respecto solicitamos se precise que el bloque de incubación deberá tener capacidad de 16 a más cubetas, esto con el fin de guardar congruencia con la cantidad de pruebas procesadas en simultáneo que fueron solicitado, las cuales son 20. Por lo expuesto solicitamos se PRECISE que bloque de incubación deberá ser de 16 a más cubetas en lugar de 6 a más cubetas. Solicitamos se aclare nuestra consulta con el fin de mantener congruencia en el requerimiento del presente proceso de selección.

(ver pagina 23 y 24)

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el Area Usuaría ACLARA que el analizador deberá demostrar la capacidad de procesar 20 o mas pruebas Procesadas en simultáneo. La cantidad de pocillos será aceptada de acuerdo a lo establecido en las bases.

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 09/11/2023

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 20:26:10

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

En relación al CONTROL DE CALIDAD INTERNO si este deberá contar con capacidad de Reporte de Control Interno interlaboratorial para todos los parámetros a ofertar, solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin que la entidad cumpla con las exigencias de la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial o Control de Calidad interlaboratorial de tercera opinión, Por lo expuesto solicitamos se precise este punto con el fin de evitar confusiones durante la fase contractual y existan posteriores inspecciones de entidades externas de control de laboratorios clínicos. Así mismo consultamos que esta característica deberá acreditarse a través de la presentación de un reporte de control interno interlaboratorial de un cliente local (territorio nacional)

(ver página 23 y 24)

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comité en coordinación con el área usuaria, ACEPTA PARCIALMENTE SU CONSULTA y aclara que el control interno puede ser de primera opinión y/o de tercera opinión.

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

El control interno puede ser de primera opinión y/o de tercera opinión.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

En relación al HARDWARE, al respecto al tipo y cantidad de Hardware, entendemos que van a depender de las condiciones y necesidad DEL HOSPITAL, por lo que solicitamos que las cantidades y tipos de Hardware necesario serán entregadas en cantidad suficiente para la realización de la CONEXIÓN EFECTIVA entre el analizador a ofertar y el Sistema de Gestión Hospitalaria.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria aclara que deberá ser como se solicito en el requerimiento, ceñirse a las bases

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

En relación a la descripción de la conectividad se indica que se deberá entregar un software de laboratorio o LIS, entendemos que en un laboratorio el SOFTWARE LIS es establecido por el ítem o área de mayor montó de adjudicación, así mismo las áreas de menor monto corresponde a conectarse al Software LIS establecido en el laboratorio, por lo expuesto solicitamos aclare que el postor adjudicado deberá conectarse al LIS del Laboratorio.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el Area Usuaría, ACLARA deberá entregar un software de laboratorio o LIS o en caso contrario interconectarse al software que el usuario indique ya que no se cuenta con sistema de gestión hospitalaria propio..

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

¿ Actualmente el Hospital Goyeneche no cuenta con un software de Laboratorio propio, es por ello que el postor debe ofertar un software de gestión de resultados de Laboratorio integra o LIS que funcione en entorno web y que se conecte a los equipos automatizados que ofrecen o en caso contrario interconectarse al software que el usuario indique.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Para la ejecución contractual, con el fin de que se acredite al profesional que efectuará la capacitación, solicitamos que para la ejecución contractual se establezca que se requerirá que el profesional esté debidamente capacitado por el fabricante, con el fin de garantizar el cumplimiento durante la etapa contractual, por lo que para dicho momento, el profesional deberá presentar su Carta de Capacitación emitida por fábrica.
(ver pagina 23 y 24)

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el Area Usuaría ACEPTA PARCIALMENTE SU CONSULTA que deberá acreditarse el personal profesional a través de su certificado como parte de la documentación para la firma del contrato, además se requiere capacitaciones constantes al personal del área .

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

CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO

Soporte Técnico: 01 o más Ingenieros con certificación de capacitación. 01 o más especialistas con Certificado de capacitación con antigüedad no menor de 2 años. Deberá acreditarse el personal profesional a través de su certificado como parte de la documentación para la firma del contrato, además se requiere capacitaciones constantes al personal del área.

CAPÍTULO II
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN
NUMERAL 2.3

I) Certificado de capacitación, que acredite la capacitación del personal que realizara el soporte técnico con antigüedad no menor de 2 años.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:26:10

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el literal B de la página 34 de las Bases se indica que se considera como bienes similares a los siguientes:

-Se consideran bienes similares a los siguientes: venta de reactivos para realizar pruebas de laboratorio en general.

Al respecto, a fin de garantizar que postores con experiencia en venta de reactivos iguales o similares al objeto de la presente convocatoria se presenten en el presente procedimiento de selección, solicitamos que se consideren como bienes similares a la VENTA DE REACTIVOS DE COAGULACION.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria, no acepta su consulta, con la finalidad de tener mayor pluralidad de postores

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

No aplica

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20537139120	Fecha de envío :	09/11/2023
Nombre o Razón social :	DELTALAB PERU S.A.C.	Hora de envío :	21:10:49

Observación: Nro. 26

Consulta/Observación:

De la revisión de las presentes bases se observa que, si es posible ofertar reactivos con o sin código de barras, es decir en ningún extremo de las bases administrativas basadas en el estudio de mercado se ha señalado que los reactivos objetos de esta contratación deben tener código de barras, así como tampoco se describe que el analizador deba reconocer el código de barras de los reactivos, con la finalidad de permitir una mayor concurrencia

Solicitamos al comité de selección aclarar si es correcta nuestra apreciación de que se puede ofertar reactivos con o sin código de barras, con lo cual NO IMPIDE la participación de los postores y al amparo del principio de libertad de concurrencia que rige las contrataciones con el estado.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** 5.2 **Página:** 22

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

inciso a principio libertad de concurrencia art 2 ley de contrataciones con el estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGE su consulta, no se ha establecido Reactivos con códigos de barras, sin embargo se ACLARA que los reactivos deben contar con alguna forma de identificación para permitir trazabilidad de los reactivos que serán cargados dentro del analizador.

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

CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS REACTIVOS PARA HEMOSTASIA: NOTA: los reactivos deben contar con alguna forma de identificación para permitir trazabilidad de los reactivos que serán cargados dentro del analizador.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-5-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE HEMOSTASIA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20537139120

Nombre o Razón social : DELTALAB PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/11/2023

Hora de envío : 21:10:49

Observación: Nro. 27

Consulta/Observación:

En cuanto a los reactivos y equipo se han descrito con claridad y precisión las especificaciones técnicas mínimas que debe cumplir el postor es decir Siendo que, las bases contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación

Solicitamos al comité de selección tener presente que incluir nuevas características o exigencias con motivo de la integración de bases Constituye un accionar restrictivo un atentado contra el Principio de Libre Concurrencia y Competencia, por cuanto estaría modificando el presente proceso de selección y el expediente de contratación ocasionando un vicio de nulidad para el presente proceso de selección

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** 5.2 **Página:** 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria precisa, que el objetivo del presente proceso de selección es que la Institución cuente con todos los bienes que requiere a corto o a largo plazo para satisfacer la necesidad de la población y garantizar la atención continua de los pacientes, buscando obtener resultados de calidad y precisos para el diagnóstico y tratamiento oportuno. además de buscar pluralidad de postores.

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

No aplica