

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)		

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	09:10:18

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Observación:

Según el numeral 1.8. - plazo de entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica que:

"La contabilización del plazo del internamiento de entrega de los insumos se rige a partir del día siguiente de la suscripción del contrato, el mismo que se encuentran detallados en el ANEXO B".

Dicho anexo B establece el plazo de entrega alegando a la primera entrega sin contar Orden de Compra y de cierta manera confuso. Lo cual podría generar inconvenientes innecesarios al momento de la presentación de la oferta.

Por otro lado, debe tomarse en cuenta que los reactivos materia de contratación son fabricado en el extranjero y pasan por un proceso de importación, así como procesos internos de acondicionamiento e inyectado, por lo que sería necesario contar con un plazo adicional con la finalidad de que mas postores podamos cumplir con dicha exigencia.

Adicionalmente, considerando que las áreas de almacén de las Entidades exigen la Orden de Compra notificada (o copia de la misma) como condiciones para la recepción e internamiento de los bienes.

En ese sentido, Solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo para las entregas sea de diez (10) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, a fin de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de ejecución del Contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 1.8. **Literal:** - **Página:** 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 36 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	09:10:18

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Observación:

Según el literal e), del numeral 2.2.1.1., del Cap. I - Del Procedimiento de Selección (pag. 17), se indica que el postor debe presentar:

"Catálogos y/o Folleteria y/o brochure u otro documento emitido por el fabricante".

Por otro lado, en atención al principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, es posible, que en los insertos, brochures, catálogos, documentos técnicos, etc. no se consignen todas las especificaciones técnicas solicitadas, ya que la emisión de dichos documentos son con fines comerciales, pero no estrictamente técnicos, por tal motivo, debe permitirse la acreditación de tales EE.TT. mediante cartas del fabricante, otorgando mayor posibilidad a otros postores que también podrían cumplir con tal requerimiento.

En ese caso y, atendiendo al principio señalado, solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, permita la acreditación de las especificaciones técnicas con carta del fabricante, en caso las EE.TT. no estuvieran en la documentación técnica del fabricante o dueño de marca. Con la finalidad de aumentar el número de postores que puedan acreditar lo solicitado.

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:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que no acoge la observación, debido a que se está solicitando a las empresas que en propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)		

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	09:10:18

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observación:
Según el literal e), del numeral 2.2.1.1. - Documentos para la admisión de la oferta, se le solicita al postor presentar lo siguiente:

"Declaración jurada de presentación del Producto" (Anexo E) - (ANEXO F)

Es necesario precisar que los documentos solicitados tienen calidad de declaraciones juradas que tienen una función netamente "informativa" ya que no acreditan alguna característica o especificación técnica, mas aun cuando, se exigen documentos netamente técnicos que tienen la finalidad la acreditación, haciendo que las declaraciones juradas sean una exigencia exagerada y sin propósito alguno.

Recordemos que en reiterados pronunciamientos del Tribunal de Contrataciones del Estado, se suprime todo lo referido a la solicitud de declaraciones solicitadas que hacen las veces de un resumen para la entidad y no persigue ninguna finalidad lógica y/o técnica, ya que hay documentos distintos para dichos propósitos.

En la misma linea, mantener requerimientos exagerados iría en contra de lo establecido por la propia Ley de Contrataciones del Estado, en lo referido al principio de de Eficiencia y Eficacia (2.e de la Ley), por tal motivo, es necesario suprimir dichas exigencias ya que la acreditación de EE.TT se realiza con documentación distinta, la misma que esta siendo requerida según las bases en cuestión.

En ese sentido, se solicita al Comité de Selección, que en coordinación con el área usuaria, tenga a bien en suprimir las exigencias referidas a las declaraciones juradas (Anexo E y Anexo F) ya que no tienen ninguna finalidad, por el contrario es una exigencia exagerada ya que hay otros documentos que cumplen la función esperada.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** e **Página:** 18
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que no acoge la observación, debido a que los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 24 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

	Específico	2.2.1.1	e	18
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

Análisis respecto de la consulta u observación:

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:
DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento em

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el literal e) de la pagina 16 del Capitulo II se mencionan diferentes requisitos para el Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis del dispositivo medico. Teniendo en cuenta que los Protocolos de analisis y/o Certificados de Análisis son documentos emitidos por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología, en un formato propio según la naturaleza de cada uno de los productos y, es el fabricante quien diseña y evalúa el contenido de cada documento. En ese sentido solicitamos respetuosamente al comité en coordinación con el área usuaria considerar se acepte los documentos emitidos por cada fabricante en los formatos y con las características que dichos fabricantes estimen necesarios de acuerdo a la naturaleza de cada producto

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será modificada por el siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, 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 las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: 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 encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

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

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el título de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este perm

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)		

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la pagina 23 del Capitulo III, en el numeral 4.3 en documentos tecnicos del producto,Mencionan diferentes requisitos para el Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis del dispositivo medico. Teniendo en cuenta que los Protocolos de Analisis y/o Certificados de Análisis son documentos emitidos por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología, en un formato propio según la naturaleza de cada uno de los productos y, es el fabricante quien diseña y evalúa el contenido de cada documento. En ese sentido solicitamos respetuosamente al comité en coordinación con el área usuaria considerar se acepte los documentos emitidos por cada fabricante en los formatos y con las características que dichos fabricantes estimen necesarios de acuerdo a la naturaleza de cada producto

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** 4.3 **Página:** 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del ""Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis"", será modificada por el siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, 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 las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: 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 encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

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

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el *¿título¿* de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este perm

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)		

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el literal e) de la pagina 18 del Cap II y el literal 3.1 de la pagina 24 del Cap III se indica que se requiere la presentación del ANEXO E, el nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento, entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario. Debe contener la presentación, metodología y muestra biológica de las especificaciones técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante los cuales se pueda comprobar el cumplimiento de las mismas. En el caso de indicar las normas técnicas nacionales y/o internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA. La hoja de presentación del producto debe estar firmada por el director técnico responsable o responsable técnico y responsable legal de la empresa postora. En este anexo E, se solicita " Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad", Ya existe dos anexos, el Anexo D y el anexo F, donde se solicita lo mismo, nombre o descripción del producto, nombre con el que aparece en el registro sanitario, marca, fabricante, país de origen, etc. etc. declaración jurada de presentación del producto y la hoja de presentación del equipo en cesión de uso, entendemos que este anexo E está orientado a productos farmacológicos o material médico quirúrgico por los requerimientos que exige, en ese sentido solicitamos al comité especial excluya y retire la presentación de este Anexo E o en su defecto se aclare y detalle que se tiene que colocar en cada columna, son 03 columnas de este formato.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e **Página:** 18
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que es correcta su apreciación, en este sentido, con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, y a fin de no generar confusión se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 24 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento em

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En el Literal 4.5.1 de las bases página 25 del Cap III en condiciones de operacion, del equipo en cesion de uso, se indica que el proveedor debe presentar una poliza de seguro que ampare los equipos en cesion de uso dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que debera ser entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En ese sentido, solicitamos al comite especial, permita que solo se pueda presentar una declaracion jurada del postor asumiendo y cubriendo el riesgo de cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, ya que resulta muy engorroso el tramite de obtencion de poliza por las entidades aseguradoras y a la vez que va contra el principio de economia, debido a los costos y gastos extras que se realizan.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que está solicitando una póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En este sentido, se solicita a la empresa ceñirse a lo solicitado por ser un requisito de la fase contractual.

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

La póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En la fase de ejecucion contractual.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En el Literal 4.5.1 de las bases página 25 del Cap III en condiciones de operación, del equipo en cesión de uso, se indica que los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los cuatro(4) años como máximo, así mismo a Pág. 33 del Anexo A en el literal 13 de antigüedad se indica que el equipo principal no debe ser mayor de dos(2) años de fabricación . En ese sentido solicitamos al comité especial aclare el año de fabricación a presentar con los equipos de sesión de uso, así mismo solicitamos que el año de antigüedad sea no menor a cuatro (4) años , esto validado por los principios de economía y pluralidad de postores, entendiendo que con 04 años los sistemas y equipos aun conservan la tecnología vigente que se requiere, teniendo como referencia a ESSALUD que en la solicitud de equipos en cesión de uso que solicitan a nivel nacional y según su petitorio exigen equipos menor a 04 años de fabricación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5.1 Página: 25,

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento es correcta su apreciación ya que por error de digitación en el numeral 4.5.1 de las Bases se consignó el siguiente detalle: Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los cuatro (4) años como máximo.; debiendo ser: Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los DOS (2) años como máximo. En consecuencia, con ocasión dicho error tipográfico será corregido con ocasión de integración de Bases.

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

Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los DOS (2) años como máximo

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En el Literal 4.5.1 de las bases página 26 del Cap III en condiciones de operación, del equipo en cesión de uso, se indica que los equipos en cesión de uso (principal y de reemplazo) deberán de estar conectados con el SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO que ha sido instalado por la empresa contratada para la adquisición del ítem paquete de insumos de laboratorio para pruebas de BIOQUÍMICA e INMUNOSEROLOGIA, es este sentido la empresa adjudicada con la buena pro tendrá que acordar con la empresa que instalo dicho sistema , el otorgamiento de la INTERFACE que permita dicha conexión la cual no debe exceder los 15 días calendarios , después de suscrito el contrato. Por los constantes inconvenientes técnicos y de atención correctiva del proveedor del sistema de LIS en el laboratorio, se solicita al comité especial que esta posibilidad quede abierta a contratar con el ganador del ítem paquete de Bioquímica e Inmunoserologia o nos permitan trabajar directamente con el HIS o RUA del Hospital instalando nuestro sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las areas involucradas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria hace de conocimiento que los equipos en cesión de uso deben estar conectados con el SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO que ha sido instalado por la empresa contratada para la adquisición del ítem paquete de insumos de laboratorio para pruebas de BIOQUÍMICA e INMUNOSEROLOGIA, sin embargo, en virtud a los principios que rigen las Contrataciones del Estado y en aras de fomentar la mayor participación de postores también se va a aceptar que la empresa ganadora del presente Ítem, trabaje directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas.

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

También se va a aceptar que la empresa ganadora del presente Ítem, trabaje directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pág. 33 del Anexo A , del analizador automatizado de elementos formes de la Orina, literal 8 (Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios.--Controles Internos: proporcionar material de control para todo el periodo de compra en cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analítica por cuenta de la empresa ganadora del presente ítem. Se entiende que estos controles internos deben ser líquidos, listos para usar y que no requiera previa manipulación ni previa preparación, es correcta nuestra apreciación, solicitamos se aclare este punto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: A Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:42:10

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pag. 34 del Anexo A , del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina, literal 8 (Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios.--Controles Internos: proporcionar material de control para todo el periodo de compra en cantidad suficiente que permita la realizacion total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodología analitica por cuenta de la empresa ganadora del presente item. Se entiende que estos controles internos deben ser liquidos, listos para usar y que no requiera previa manipulacion ni previa preparacion, es correcta nuestra apreciacion, solicitamos se aclare este punto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: A Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En las bases solicitan un analizador automatizado de elementos formes de la orina y un analizador automatizado de tiras reactivas de orina, por separado; teniendo en cuenta que en el mercado existen actualmente marcas que cuentan con equipo híbridos (es decir que permite el análisis completamente automático de tiras y sedimentos de orinas en un solo equipo), optimizando tiempos de respuesta, volúmenes de muestra y espacio en el Laboratorio, en tal sentido, consultamos amablemente al comité acepte también equipos híbridos para el análisis completamente automatizado de tiras reactivas de orina y elementos formes de orina.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En las características del insumo tira reactiva para orina (automatizado), respecto a la Metodología, solicitan Microscopía automatizada (Campo heterogéneo de orina) y Fotometría de reflectancia, colorimetría fotométrica y/o refractometría; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis (lectura de elementos formes en la orina), consultamos amablemente al comité, acepte también otras metodologías como es el caso de la metodología de imágenes de flujo (Flow Imaging Technique) y/o colorimetría fotoeléctrica, con el fin de promover la pluralidad de postores.

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, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador de flujo continuo automatizado de elementos formes de orina, respecto a la Metodología, solicitan Microscopía automatizada; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis (lectura de elementos formes en la orina), consultamos amablemente al comité, acepte también otras metodologías como es el caso de la metodología de imágenes de flujo (Flow Imaging Technique), con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :

POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :

LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :

1

Objeto de contratación :

Bien

Descripción del objeto :

ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador de flujo continuo automatizado de elementos formes de orina, respecto al Performance, solicitan 150 a más sedimentos urinarios por hora; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis (lectura de elementos formes en la orina), consultamos amablemente al comité, acepte también un performance 120 a más sedimentos urinarios por hora, con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador de flujo continuo automatizado de elementos formes de orina, respecto a las Características, solicitan Campo microscópico de orina, cuente con objetivos 10x y 40x con visualización en tiempo real que permita evaluar, editar y validar los resultados; respecto a este requerimiento, teniendo en cuenta que para el caso de otras metodologías como es el caso de la metodología de imágenes de flujo (Flow Imaging Technique), la visualización de las imágenes no se realiza en un campo microscópico; en tal sentido las imágenes son almacenadas en la galería de imágenes donde pueden ser revisadas a detalle si el usuario así lo requiere; en tal sentido, consultamos amablemente al comité considere este requerimiento ¿Campo microscópico de orina, cuente con objetivos 10x y 40x con visualización en tiempo real¿ opcional para equipos basados en la metodología de citometría de flujo y tecnología de imagen digital siempre que el usuario pueda evaluar, editar y validar los resultados, teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis (lectura de elementos formes en la orina), y con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina, respecto a la Metodología, solicitan Reflectancia fotométrica y/o colorimetría fotométrica y/o refractometría; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis, consultamos amablemente al comité, acepte también la metodología de colorimetría fotoeléctrica teniendo en cuenta que esta tecnología también permite medir la absorbancia de la luz que pasa a través de la muestra, con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina, respecto a las Características, solicitan Lectura por Reflectancia fotométrica y/o Colorimetría fotométrica automatizada de tiras de orina; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables para este tipo de análisis, consultamos amablemente al comité, acepte también la metodología de colorimetría fotoeléctrica y/o refractometría, con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina, respecto a las Características, solicitan 01 Módulo de Identificación física o similar (incorporada) para color, turbidez y gravedad específica; teniendo en cuenta que en el mercado existen equipos que combinan diferentes metodologías con el fin de generar resultados más precisos, exactos y confiables, consultamos amablemente al comité, puede aceptar este requerimiento como opcional para los equipos híbridos que beneficiaran al área usuaria optimizando tiempos de respuesta, volúmenes de muestra y espacio en el Laboratorio, con el fin de promover la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocer que las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina y del Analizador automatizado de elementos formes de orina, respecto al Equipo de Reemplazo, solicitan Equipo idéntico al equipo principal que será instalado y operativo para su uso en caso de inoperatividad del equipo principal por más de 48 horas, sabemos que el requerimiento de este equipo es porque el flujo de trabajo del servicio no puede estar paralizado en ningún momento por fallas que puedan presentarse en el equipamiento, por ende entendemos que este equipo (idéntico al principal) debe ser instalado al mismo tiempo que el equipo principal para cubrir las contingencias que se puedan presentar, es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria prescisa que es correcta su apreciacion, ya que el equipo de reemplazo (identico al principal) debe ser instalado al mismo tiempo que el equipo principal para cubrir las contingencias (inoperatividad del equipo principal) que se puedan presentar.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:11:50

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

En las especificaciones del Analizador automatizado de tiras reactivas de orina y del Analizador automatizado de elementos formes de orina, respecto a la Antigüedad, solicitan que el equipo principal sea no mayor de dos años de fabricación; sin embargo, en la página 25 indican que los equipos entregados en cesión en uso deben tener una antigüedad de fabricación menor a los 4 años como máximo. Consultamos amablemente al comité por favor aclarar la antigüedad que deberá tener el equipo principal.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento es correcta su apreciación ya que por error de digitación en el numeral 4.5.1 de las Bases se consignó el siguiente detalle: Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los cuatro (4) años como máximo.; debiendo ser: Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los DOS (2) años como máximo. En consecuencia, con ocasión dicho error tipográfico será corregido con ocasión de integración de Bases.

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

Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los DOS (2) años como máximo

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:33:36

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

De acuerdo a bases solicitan:

El proveedor deberá presentar una póliza de seguro que ampare los equipos.... la misma deberá ser entregada junto con los documentos para firma de contrato; teniendo en consideración que los tramites con la aseguradora toman su tiempo y que la póliza está relacionada al analizador en cesión de uso, solicitamos que acepten que la entrega de la póliza en mención sea realizada durante la entrega del equipo en cesión de uso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que está solicitando una póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En este sentido, se solicita a la empresa ceñirse a lo solicitado por ser un requisito de la fase contractual.

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

La póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En la fase de ejecucion contractual.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

De la lectura del Anexo B, se observa que la Primera Entrega de los bienes será realizado como máximo a los 30 días contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato y de la lectura del Anexo A se desprende que la entrega de los equipos será como máximo a los 25 días contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

El Comité de Selección podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.8. Literal: - Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 36 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento. Asimismo, se precisa que por error tipografico en el numertal 4.8.2, página 28 de las Bases se consigno que el plazo la entrega de los equipos no podra exceder los 15 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, con ocasión de integración de Bases dicho error sera corregido por el siguiente detalle: La entrega de los equipos no podra exceder los 25 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

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

La entrega de los equipos no podra exceder los 25 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Dentro de los Documentos Técnicos requeridos en el literal e), se observa que corresponde a la Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos, sin embargo, dicho documento no se constituye en un Documento Técnico sumado al hecho de que, dicha carta debe ser requerida al postor ganador durante la etapa contractual y no requerirla como un documento de admisión en la etapa de presentación de ofertas, toda vez que el mismo no aporta información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, en ese sentido, la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) ha señalado dicho aspecto en reiterados Pronunciamientos, y siendo así, este documento debe ser trasladado al numeral 2.3 a efecto de que sea presentado por el postor ganador al momento de la presentación de documentos para el perfeccionamiento del contrato.

El Comité de Selección en atención a lo establecido por el Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado, retirará este documento (Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos) de la lista de documentos de presentación obligatoria y lo consignará en el numeral 2.3 como parte de los documentos para perfeccionamiento del contrato.

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:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que es correcta su apreciación, en consecuencia, con ocasión de integración se incluirá la Carta de Compromiso de Canje en los requisitos para perfeccionar el Contrato, asimismo, se precisa que dicho documento no es de carácter obligatorio en la presentación de propuestas.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

Para el caso de los Anexos E y F, requeridos en este literal, se observa que los mismos corresponden a Hojas de Presentación del Producto y del Equipo respectivamente, siendo estos considerados como documentos adicionales al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, sin embargo, tal como lo ha señalado la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) en reiterados Pronunciamientos, estos documentos no pueden ser requeridas en la etapa de presentación de ofertas debido a que no aportan información adicional al Anexo N° 3, y siendo así, debe ser trasladado al numeral 2.3 a efecto de que estos documentos sean presentados por el postor ganador al momento de la presentación de documentos para el perfeccionamiento del contrato.

El Comité de Selección en atención a lo establecido por el Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado, retirará estos documentos (Anexos E y F) de la lista de documentos de presentación obligatoria y lo consignará en el numeral 2.3 como parte de los documentos para perfeccionamiento del contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO y del EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 24 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento em

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En el acápite 4.5.4 del requerimiento se señala una cantidad de módulos mínimos que debe tener el Sistema Informático de Laboratorio, así como módulos estadísticos, sin embargo, en el último punto del acápite 4.5.1 se precisa que el Sistema de Gestión de Laboratorio es el que es instalado por el contratista del ítem de Bioquímica e Inmunoserología, por lo que el postor ganador en el presente procedimiento de selección, deberá interconectarse con este sistema a través de una interface, siendo así, queda claro que, lo señalado en el acápite 4.5.4 no se encuentra sujeto a su aplicación para el presente procedimiento de selección toda vez que no depende de los postores el cumplimiento de aquello que será provisto por un tercero.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, podría precisar que lo señalado en este acápite no se encontrará sujeto a su aplicación por parte del postor ganador en el presente procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que los equipos en cesión de uso deben estar conectados con el SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO que ha sido instalado por la empresa contratada para la adquisición del ítem paquete de insumos de laboratorio para pruebas de BIOQUIMICA e INMUNOSEROLOGIA, sin embargo, en virtud a los principios que rigen la Contratación del Estado y en aras de fomentar la mayor participación de postores también se va a aceptar que la empresa ganadora del presente Ítem, trabaje directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas.

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

También se va a aceptar que la empresa ganadora del presente Ítem, trabaje directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En esta página se encuentra las especificaciones técnicas de la Tira Reactiva para Orina y dentro del punto Presentación, se señala lo siguiente:

"Tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega al almacén DIRSAPOL"

Tomando en cuenta que la Presentación es materia de acreditación y toda vez que lo señalado corresponde a un requerimiento futuro que será atendido por el contratista, dicha anotación debe ser considerada para su cumplimiento por el contratista y no ser requerida para su acreditación en la etapa de presentación de oferta debido a que es un hecho futuro.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, podría precisar que el extremo referido al tiempo de expiración no será materia de acreditación en la etapa de presentación de ofertas debido a que será requerido al contratista durante la etapa de ejecución contractual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que las especificaciones técnicas, que integran el requerimiento, contiene los requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

En esta página se encuentra las especificaciones técnicas para el Analizador Automatizado de Elementos Formes y dentro del punto 4. Características, se señala lo siguiente:
"Tubo de conexión de drenaje debe ser directamente al desagüe"
Nuestro equipo no utiliza reactivos líquidos que deban ser drenados al desagüe, por tal motivo, al no emplear ninguna solución que conlleve a una conexión al desagüe, dicha especificación debiera ser considerada como opcional de acuerdo a lo establecido por cada fabricante.
El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, aceptará que la citada característica sea considerada como opcional de acuerdo a lo que haya establecido cada fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación, en consecuencia, la característica "Tubo de conexión de drenaje debe ser directamente al desagüe" quedara como opcional de acuerdo a lo que haya establecido cada fabricante.

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

"Tubo de conexión de drenaje debe ser directamente al desagüe" quedara como opcional de acuerdo a lo que haya establecido cada fabricante.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En esta página figura el modelo correspondiente al Anexo E, donde se puede observar que en la parte final de la tabla se ha consignado los siguientes aspectos: En la segunda columna se ha titulado como "Límites de Aceptación o Niveles y Criterios de Aceptabilidad"; y en la tercera columna se ha titulado como "Normas Nacionales y/o Internacionales y/o Propias, de comprobación para control de calidad".

Sobre el particular, debemos señalar que dichos títulos son acorde a Medicamentos y/o Dispositivos Médicos implantables, situación que no corresponde a Dispositivos Médicos de Diagnóstico In Vitro, como es el caso del producto solicitado, en ese sentido, se sugiere adecuar los títulos y señalarlos como: "Documento que acredita" y "Número de Folio", o en su defecto, suprimir dichas columnas a efecto de evitar interpretaciones erradas por parte de los participantes así como del mismo comité de selección.

El Comité de Selección, adecuará este Anexo a fin de evitar interpretaciones erradas que puedan conducir a la nulidad del procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 39

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que es correcta su apreciación, en este sentido, con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, y a fin de no generar confusión se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 24 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación y Metodología de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emi

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En este numeral se menciona el plazo máximo para la entrega de equipos en cesión de uso que incluye instalación y puesta en funcionamiento, así como la implementación de las interfaces no podrá exceder los 15 días calendario como plazo máximo y se contabilizarán despues de la suscripción del contrato. Solicitamos, amablemente, al comité de selección considerar un plazo para la entrega de 30 días calendario después de suscrito el contrato o un plazo de entrega de 20 días después de emitida la primera orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.8.2. Literal: - Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 36 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento. Asimismo, se precisa que por error tipografico en el numertal 4.8.2, página 28 de las Bases se consigno que el plazo la entrega de los equipos no podra exceder los 15 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, con ocasión de integración de Bases dicho error sera corregido por el siguiente detalle: La entrega de los equipos no podra exceder los 25 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

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

La entrega de los equipos no podra exceder los 25 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Solicitan microscopía de campo heterogéneo, entendemos que esta característica hace referencia a la capacidad de que el analizador de sedimento urinario tenga la capacidad de realizar la evaluación de la muestra con dos campos de ilmincación, solicitamos amablemente al comité de selección indicar si nuestra apreciación es correcta

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: - Literal: A Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa y aclara que Microscopia Automatizada (campo heterogéneo de orina), se refiere a que la metodología solicitada cuente con la lectura de varios campos microscópicos de orina con objetivos de 10 x y 40 x, que permita evaluar, editar y validar los resultados, la visualización en tiempo real de los nueve (9) parámetros mínimos solicitados en el análisis de elementos formes.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-10-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE TIRA REACTIVA DE ORINA (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS. (ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:57:05

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Para el analizador de elementos formes en orina, solicitan que el campo microscópico cuente con objetivos de 10x y 40x, considerando que en el mercado existen analizadores que inclusive ofrecen una identificación con objetivos mayores para identificar de forma más exacta los elementos formes, solicitamos amablemente al comité de selección aceptar también una evaluación con objetivo de 400x.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: - Literal: A Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa y aclara que en las características del analizador automatizado de elementos formes de la orina se solicita entre otros puntos que el Campo Microscópico de orina, cuente con Objetivos 10x y 40X con visualización en tiempo real que permita evaluar, editar y validar los resultados, la visualización en tiempo real de los nueve (9) parámetros mínimos solicitados en el análisis de elementos formes, son los objetivos que se solicitan en las presentes bases, En este sentido, se solicita a la empresa ceñirse a lo solicitado.

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

null