

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA		
Nomenclatura :	LP-SM-14-2024-INSN-SB-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL		

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En la página 16 de las bases observamos que la distribución mensual de los bienes debe estar relacionado a la necesidad del área usuaria, sin embargo, los distintos y potenciales proveedores tienen distintas unidades de presentación de productos para atender el requerimiento.

¿El área usuaria podría aclarar si el cronograma expuesto es de carácter referencial y que el mismo será adecuado a la presentación del postor que obtenga la buena Pro cumpliendo siempre con la totalidad de la entrega, presentado un cronograma de acuerdo a su forma de presentación como documento para el perfeccionamiento de contrato?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: / Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado por el área usuaria, es pertinente indicar y aclarar que, la distribución mensual de los reactivos se podrá adecuar en la etapa de perfeccionamiento del contrato de acuerdo a la presentación de cada marca siempre y cuando garantice como mínimo la entrega de la totalidad de las pruebas solicitadas; no pudiendo ser esa diferencia de pruebas efectivas >0< a 50 pruebas de las 1000 solicitadas mensualmente el rango de aceptación sería de 950 a 1050 pruebas efectivas mensuales.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Observamos que las características técnicas solicitadas en las páginas 19 y 28 no incluyen características que fueron modificadas durante la etapa del estudio de mercado como aquella referida a ¿El Equipo permite utilización de sistema de códigos de barra o sistema similar para identificación de muestras y opcionalmente para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual¿, siendo que esto permitió la pluralidad de postores en el estudio de mercado resulta muy relevante su inclusión en las bases de este procedimiento de selección. Dicha característica solamente se ha considerado en el ANEXO 04-RTM de la página 41.

¿El Comité especial en coordinación con el área usuaria podría corregir el error involuntario e incorporar la característica ¿El Equipo permite utilización de sistema de códigos de barra o sistema similar para identificación de muestras y opcionalmente para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual en las páginas 19 y 28 de las presentes bases?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado por el área usuaria, se aclara al participante, que las características del equipamiento en cesión de uso se encuentran detalladas en el Anexo 04 y serán revisadas acorde a este.

Asimismo, señalar que se acepta la consulta respecto al Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, literal b) Para el caso del Equipo en Cesión de uso principal - A04 de la página 19 - "ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SER ACREDITADAS", donde se omitió consignar lo siguiente:

"(...) y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual."

Se precisará en las futuras bases integradas lo consignado en la página 41 de las presentes bases donde señala lo siguiente:

"El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

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

Se precisará lo siguiente:

"A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observamos que existe incongruencia entre las características técnicas solicitadas para el equipo entre las páginas 19, 28 y 41, lo cual genera confusión a los postores al no aclarar cuáles son las características que se deben acreditar en las ofertas técnicas.

¿El Comité especial en coordinación con el área usuaria podría corregir el error involuntario e indicar claramente qué características técnicas se deben acreditar en la etapa de presentación de ofertas?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado por el área usuaria, se aclara al participante, que las características del equipamiento en cesión de uso se encuentran detalladas en el Anexo 04 y serán revisadas acorde a este.

Asimismo, señalar que se acepta la consulta respecto al Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, literal b) Para el caso del Equipo en Cesión de uso principal - A04de la página 19 - "ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SER ACREDITADAS", donde se omitió consignar lo siguiente:

"(...) y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual."

Se precisará en las futuras bases integradas lo consignado en la página 41 de las presentes bases donde señala lo siguiente:

"El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

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

Se precisará en lo siguiente:

"A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En lo que respecta a la documentación técnica a presentar para acreditar Especificaciones Técnicas del dispositivo médico y del equipo se listan una serie de documentos como brochures, catálogos, folletos, instructivos u otro documento técnico del fabricante o dueño de la marca. Siendo que no toda especificación técnica prevista en las bases se puede evidenciar en una folletería o catálogo prediseñados por los fabricantes, resulta necesaria la admisión de cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca a efectos de acreditar las especificaciones técnicas y así permitir la mayor participación de postores potenciales.

¿El Comité especial en coordinación con el área usuaria permitirá la presentación de cartas emitidas por el fabricante, fabricante real, fabricante legal o dueño de la marca a efectos de acreditar las especificaciones técnicas?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que a fin de promover la participación de los futuros postores, se acepta parcialmente la consulta quedando de la siguiente manera:

"Adicionalmente a la Declaración Jurada del Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor adjuntará copia simple u original de brochures o catálogos o folletos o instructivo u otro documento técnico del fabricante o dueños de la marca o cartas emitidas por el fabricante o fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca a efectos de acreditar las especificaciones técnicas concernientes al producto que oferte (...)"

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

Se precisará lo siguiente:

"Adicionalmente a la Declaración Jurada del Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor adjuntará copia simple u original de brochures o catálogos o folletos o instructivo u otro documento técnico del fabricante o dueños de la marca o cartas emitidas por el fabricante o fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca a efectos de acreditar las especificaciones técnicas concernientes al producto que oferte (...)"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Respecto al ANEXO N° 04-RTM sobre la característica del equipo A05: "El equipo cuenta con autoinventario para reactivos y suministros para la trazabilidad y seguimiento del consumo durante el procesamiento. El autoinventario será visualizado en la pantalla del equipo"; se hace la consulta al área usuaria y se solicita que este requisito sea opcional ya que en la etapa de estudio de mercado el área usuaria ha aceptado que el inventario sea a través de un kardex manual , como por ejemplo un archivo que esté instalado en la computadora del equipo que permita ingresar manualmente los datos de los reactivos utilizados, de tal manera que se pueda visualizar el inventario en la pantalla del equipo.

¿El Comité especial en coordinación con el área usuaria permitirá que el punto referido a que "El equipo cuenta con autoinventario para reactivos y suministros para la trazabilidad y seguimiento del consumo durante el procesamiento? El autoinventario será visualizado en la pantalla del equipo"; sea opcional tal como se permitió en la etapa de estudio de mercado?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 04 Literal: / Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que la consulta a la que hace referencia no fue parte del estudio de mercado. Sin perjuicio de ello y a fin de promover la participación de los futuros postores, se acepta parcialmente la consulta quedando como opcional - A05: "El equipo cuenta con autoinventario para reactivos y suministros para la trazabilidad y seguimiento del consumo durante el procesamiento. El autoinventario será visualizado en la pantalla del equipo, será opcional."

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

Se precisará lo siguiente:

A05: "El equipo cuenta con autoinventario para reactivos y suministros para la trazabilidad y seguimiento del consumo durante el procesamiento. El autoinventario será visualizado en la pantalla del equipo, será opcional."

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En las pág.27, se solicita el literal c) Certificado de análisis del Producto terminado (protocolo de análisis). En el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados analíticos (cuantitativos y/o cualitativos) obtenidos en dichos análisis. Al respecto debemos señalar que los fabricantes internacionales emiten documentos con denominaciones que pueden diferir de lo solicitado pero que contienen toda la información requerida y que están aprobados por la autoridad de salud del país de origen y de países de alta vigilancia sanitaria.

¿El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si aceptará la presentación de documentos con denominaciones diferentes a Certificado de Análisis y/o Protocolos de análisis siempre y cuando contengan la información mínima solicitada en las presentes bases?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: c Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que se acepta la consulta señalando que se aceptarán documentos con denominaciones diferentes a Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis y/o equivalente según lo emitido por el fabricante siempre y cuando contengan los análisis realizados por el kit, los límites y los resultados analíticos.

Cabe indicar que el numeral 12 del ANEXO N° 01 -Glosario de Términos y Definiciones- del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, define al Certificado de Análisis como un informe técnico suscrito por el profesional responsable del control de calidad en que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En la Página 30 respecto al envase y condiciones de almacenamiento se indica que los envases mediatos e inmediatos de los dispositivos médicos a adquirirse, deben llevar el logotipo solicitado por la Entidad con letras visibles y tinta indeleble, preferentemente de color negro. Sobre ello indicamos que los reactivos que están solicitando para la presente licitación son reactivos altamente complejos, costosos y deben mantener una cadena de temperatura de congelamiento para su correcta conservación y someter a estos reactivos a vulnerar sus precintos de seguridad por procesamientos de inyectado conllevaría a alterar la cadena de conservación por ende se podría ver afectado en reactivo en sí.

¿El Comité Especial en coordinación con el área usuaria podría exceptuar el inyectado en los envases mediatos e inmediatos, para evitar el deterioro del mismo reactivo debido a que son productos que se tienen que mantener en una estricta cadena de frío con temperaturas de congelamiento y preservar de esta manera la calidad del producto. ?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 9 Literal: / Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que se acepta parcialmente la consulta puesto que solo se aceptará que no lleven el logotipo en los envases inmediatos refrigerados.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En la página 32 se indican los documentos a presentar en la entrega del producto y entre ellos figura La Metodología de Análisis (copia simple), así mismo se indica que debe contener el desarrollo de todas las pruebas analíticas a las que hace referencia en el protocolo de análisis y/o en la ficha técnica del producto farmacéutico - Medicamento. Al respecto mencionamos que los productos que está solicitando la institución son dispositivos médicos y no productos farmacéuticos, entendemos que requerir la metodología de análisis es necesario para los medicamentos mas no así para los dispositivos médicos por lo que solicitamos se pueda reemplazar la metodología de análisis con el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis o documento equivalente.

¿El área usuaria podría aceptar la presentación de este documento de Metodología de Análisis como opcional o en su lugar poder presentar el Certificado de Análisis o documento equivalente ya que éste documento contiene las pruebas que hace mención en este extremo de las bases?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 10 Literal: / Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que se acepta parcialmente la consulta. Se aceptará como documento equivalente la Metodología de Análisis el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis y/o equivalente según lo emitido por el fabricante siempre y cuando contengan los análisis realizados en el kit, los límites y los resultados analíticos.

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

No aplica.



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En la sección de Alimentación eléctrica y autonomía de la página 41 se solicita se incluya una fuente de alimentación ininterrumpida (UPS) con transformador de aislamiento, banco de baterías adecuados para permitir una autonomía de 45 minutos como mínimo. Al respecto consideramos que esta característica no resulta coste/beneficiosa para la institución ya que el beneficio que aporta no es tan diferente a lo que aporta una UPS que ofrece una autonomía de 20 minutos sin embargo la diferencia en el costo es sustancial, adicionalmente de perderse pruebas por la interrupción de energía, el proveedor está obligado a su reposición.

¿El área usuaria podría ACEPTAR un UPS con 20 minutos de tiempo autonomía para no generar sobrecostos a la institución?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 04 Literal: / Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que no se acepta la consulta. El tiempo mínimo requerido para asegurar el procesamiento de las pruebas infecciosas moleculares debiera ser de 45 minutos.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Observamos que en la característica A06 de la página 41 se solicita como característica técnica que ¿el equipo cuente con software que permita realizar el control de calidad y estadística de los datos procesados que permitan trazabilidad del sistema¿ al respecto debemos mencionar que el equipo de la marca que representamos cuenta con un software que realiza el control de calidad por cada corrida y valida los resultados en función a los resultados de los controles, asimismo el equipo permite un conteo de las pruebas realizadas en cada corrida lo cual sirve para llevar la estadística de manera manual y se permite la trazabilidad a través de la búsqueda de las corridas realizadas.

¿El comité especial en coordinación con el área usuaria aceptará que el equipo ofertado realice el control de calidad por cada corrida, permita un conteo de las pruebas realizadas en cada corrida para elaborar la estadística de manera manual permitiendo la trazabilidad a través de la búsqueda de las corridas realizadas para cumplir con el punto A06?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 04 Literal: / Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usauria, es pertinente indicar que se se acepta parcialmente su consulta, por lo que se precisará en las bases integradas, lo siguiente:

Se aceptará también el conteo de las pruebas realizadas en cada corrida para elaborar la estadística de manera manual a fin de demostrar el cumplimiento del punto A06 Requerimientos Técnicos Mínimos.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Observamos que en la característica A07 de la página 41 se solicita como característica técnica que ¿incluya software que permita el almacenamiento de datos, controles de calidad, estadísticas, etc¿ al respecto debemos mencionar que el equipo de la marca que representamos cuenta con un software que almacena los datos de cada corrida donde se pueden observar los resultados de los controles (control de calidad) y las estadísticas se pueden realizar mediante un conteo manual de las corridas realizadas.

¿El comité especial en coordinación con el área usuaria aceptará que el equipo ofertado cuente con un software que almacene los datos de cada corrida donde se puedan observar los resultados de los controles (control de calidad) y que las estadísticas se puedan realizar mediante un conteo manual de las corridas realizadas para cumplir con el punto A07?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 04 Literal: / Página: 41

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que se se acepta parcialmente su consulta, por lo que se precisará en las bases integradas, lo siguiente:

Se aceptará también que el equipo cuente con un software que almacene los datos de cada corrida donde se puedan observar los resultados de los controles y que las estadísticas se puedan realizar mediante un conteo manual de las corridas a fin de cumplir el punto A07 de los Requerimientos Técnicos Mínimos.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Respecto a la solicitud de una computadora de interface y control del analizador, una impresora, una lectora de código de barras y una congeladora y/o conservadora de grado médico se observa que solicitan características muy específicas para cada una de ellas, siendo estos equipos accesorios o complementarios al bien principal que no están relacionados con el objeto de la convocatoria consideramos que se debería permitir equipos accesorios con características diferentes a las solicitadas siempre y cuando cumplan con la misma función.

¿El comité especial en coordinación con el área usuaria aceptará características diferentes a las solicitadas para los equipos accesorios como computadora de interface y control del analizador, impresora, lectora de códigos de barras y congelador y/o conservadora de grado médico siempre y cuando cumplan con la misma finalidad y el proveedor garantice su funcionamiento durante todo el periodo de compra?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 4 Literal: / Página: 42

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, se aclara al participante que según las bases, las características de la computadora solo se podrán variar en caso de que el analizador propuesto requiera de un equipo de cómputo específico, lo cual deberá ser demostrado con una carta del fabricante. Para todos los demás equipos complementarios, se respetará las características requeridas por lo que no se acepta su consulta.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En la página 44 se solicita conservadora y/o congeladora de grado médico como equipo complementario y esta deba contar con un certificado de calibración vigente trazable por una entidad acreditada por INACAL o equivalente con una vigencia máxima de 30 días antes de la instalación del equipo y esta debe renovarse anualmente. Consideramos que dicha característica resulta excesiva y onerosa lo que incrementará los costos para la institución sobre todo tratándose de un equipo que no es objeto de la convocatoria. Los fabricantes de congeladoras y/o conservadoras emiten certificados de conformidad propios que indican que los equipos están en condiciones óptimas para ser liberados al mercado, lo cuál es el equivalente al certificado de análisis de los reactivos, y vemos que para los reactivos, siendo estos el objeto de la convocatoria, no se solicita un certificado de calidad adicional emitido por un ente nacional ya que se confía plenamente en los certificados emitidos por los fabricantes por lo que consideramos que este requerimiento es excesivo e incongruente con el objeto de la convocatoria.

¿El comité especial en coordinación con el área usuaria suprimirá el requisito referido a que la conservadora y/o congeladora de grado médico como equipo complementario y esta deba contar con un certificado de calibración vigente trazable por una entidad acreditada por INACAL o equivalente con una vigencia máxima de 30 días antes de la instalación del equipo y esta debe renovarse anualmente?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 04 Literal: /

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

Página: 44

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que no se acepta la consulta. Considerando que ésta no es la etapa para modificar el requerimiento, el cual es el reflejo y necesidad del área usuaria. Según estipulan las bases, la característica A07 de la conservadora y/o congeladora requerida, incluye como accesorio adicional un termohigrómetro externo, el cual deberá estar calibrado por un laboratorio acreditado por INACAL o equivalente. Es decir, que la calibración requerida es para el termohigrómetro externo y no para la congeladora.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

En la página 46 se indica en Mantenimiento Correctivo lo siguiente: En caso el equipamiento principal o complementario supere las 24 horas de inoperatividad, el proveedor deberá reemplazar el equipo con uno de características similares o superiores. Superada las 48 horas con alguno de los equipos inoperativos, el contratista deberá reemplazarlo por otro de características similares o superiores, caso contrario se aplicarán las penalidades correspondientes. Si durante el periodo de inoperatividad del equipamiento en el que no se haya entregado un equipo de reemplazo fuera necesario procesar muestras, el contratista asumirá los gastos generados por el procesamiento de las mismas en otra institución de salud autorizada.

Al respecto manifestamos que solicitar dichas exigencias se está vulnerando principios básicos de la Ley de Contrataciones del Estado, ya que tales solicitudes son desproporcionadas y tienen un alto costo, efectuar un Mantenimiento Preventivo conlleva a cumplir un tiempo determinado para efectuar dicho trabajo, pero la Institución no puede exigir mientras se lleve a cabo este mantenimiento se reemplace por otro equipo o se efectúe los ensayos en otro laboratorio. Resulta coherente en su defecto esperar un tiempo proporcional mientras se efectúen tales Mantenimientos que podría ser de 10 a 15 días calendario desde el reporte del mismo y el proveedor pueda instalar un equipo Back Up manual mientras se supere o efectúe el mantenimiento correctivo.

Por lo anterior expuesto Observamos dicho extremo de las bases por trasgredir el Artículo 2° y Artículo 16° del TEXTO UNICO ORDENADO DE LEY N° 30225, LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO, solicitando adecuar estos puntos y se considere para el caso de Mantenimiento Correctivo en caso el equipo principal o complementario resulte inoperativo, se permita la instalación de un equipo BACK UP MANUAL mientras se supere o se efectué el mantenimiento correctivo, ya que no existe casa comercial ni proveedor que pueda efectuar un mantenimiento correctivo en un plazo de 24 o 48 horas, ya que muchas veces puede necesitarse la importación de alguna pieza del equipo que normalmente demora entre 10 a 15 días calendario.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: C Página: 46

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

Artículo 2° y Artículo 16° del TEXTO UNICO ORDENADO DE LEY N° 30225, LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTAD

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar y aclarar al participante que el equipo de backup es requerido para caso de los mantenimientos correctivos, no para los preventivos. El servicio no puede permanecer sin un equipo de respaldo después de las 24 horas de haber presentado una falla. Se aceptará que el proveedor ingrese un equipo semiautomatizado después de las 24 horas de presentada la falla, siempre y cuando la metodología sea técnica de amplificación de Ácidos Nucleicos virales mediante el empleo de Transcriptasa (TMA) y/o Polimerasa (PCR), solo durante un periodo máximo de 10 días, posterior a lo cual se deberán entregar un equipo de similares características. Indicar también que el contratista asumirá todos los gastos generados por el procesamiento de las mismas. Para los equipos complementarios, el cambio o reparación deberá ser de 48 horas.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20543075354	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	BIODIZ S.A.C.	Hora de envío :	17:47:37

**Observación: Nro. 15**

**Consulta/Observación:**

En la página 48 literal b. BIOSEGURIDAD, ii. Por temas de COVID-19, se lista una serie de requisitos que el proveedor que obtenga la buena pro tendrá que presentar, sin embargo, los lineamientos para la vigilancia, prevención y control de salud de los trabajadores con riesgo de exposición a COVID-19 aprobados mediante la RM 239-2020-minsa-2904 ya han sido superados y controlados por lo que el 25 de mayo 2023 venció la última prórroga que por 90 días dispuso el MINSA, para afrontar la emergencia sanitaria por la COVID-19. A LA FECHA EL COVID-19 YA NO CONTITUYE UNA EMERGENCIA DE SALUD PÚBLICA INTERNACIONAL, Por lo tanto, exigir en las presentes bases Anexos relacionados con el tema de COVID ¿ 19 resulta excesivo e innecesario.

Por lo anterior expuesto Observamos dicho extremo de las bases por trasgredir el Artículo 16. Requerimiento 16.2 Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico deben formularse de forma objetiva y precisa por el área usuaria; ¿., por lo que solicitamos la eliminación de todo lo relacionado a temas COVID-19 ya que no constituye una emergencia de salud pública internacional.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4 Literal: b Página: 48**

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

Artículo 16° del TEXTO UNICO ORDENADO DE LEY N° 30225, LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO

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

De acuerdo a lo señalado por el área usuaria, es pertinente indicar y aclarar al participante, que no se acoge la observación. El futuro contratista deberá cumplir todo lo solicitado en cuanto a bioseguridad Covid mientras dure la Emergencia Sanitaria de Ley.

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

No aplica.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:18:11

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

¿ Al respecto en su requerimiento dice a la letra en Equipamiento Complementario Conservadora y/o congeladora de grado médico. Características técnicas mínimas A06- Material de la cámara: Acero inoxidable.

¿ Solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria ampliar la siguiente característica: A06- Material de la cámara: Acero inoxidable y/o de acuerdo al fabricante Con el fin de fomentar una mayor pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 2 Página: 44

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

Art. 2 de la Ley de Contrataciones del Estado. Principio de Pluralidad Principio de Equidad

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar que no se acepta la consulta, las Especificaciones Técnicas fueron establecidas sobre la base de la necesidad del área usuaria.

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

No aplica.



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:18:11

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Al respecto en su requerimiento, según Bases Administrativas en el Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, literal b) Para el caso del Equipo en Cesión de uso principal, SE INDICA: A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras, reactivos y suministro.

Dicha característica antes mencionada, presenta un error material involuntario (texto incompleto). Sin embargo, en la página 41 de las especificaciones técnicas principales se indica lo siguiente; A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptara el registro manual.

Se solicita el comité de selección en coordinación con el area usuaria, actualizar y/o modificar y/o agregar el texto faltante en el Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, quedando de la siguiente manera:

LITERAL A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptara el registro manual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: ANEXO 8 Página: 55

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo informado por el área usuaria, es pertinente indicar y aclarar al participante que las características del equipamiento en cesión de uso se encuentran detalladas en el anexo N°04 y serán revisadas acorde a este.

Asimismo, señalar que se acepta la consulta respecto al Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, literal b) Para el caso del Equipo en Cesión de uso principal - A04 de la página 19 - "ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SER ACREDITADAS", donde se omitió consignar lo siguiente:

"(...) y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual."

Se precisará en las futuras bases integradas lo consignado en la página 41 de las presentes bases donde señala lo siguiente:

"El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

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

Se precisará lo siguiente:

"A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:18:11

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En el literal d.1, se indica:  
Adicionalmente a la Declaración Jurada del Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor adjuntará copia simple u original de brochures o catálogos o folletos o instructivo u otro documento técnico del fabricante o dueños de la marca concernientes al producto que oferte, que a efectos de demostrar fehacientemente que los bienes ofertados cumplen con las características técnicas, detalladas en i) Materiales y/o composición del producto, según corresponda y ii) Dimensiones del producto, según corresponda; de las especificaciones contenidas en el capítulo III de las bases, en concordancia con lo señalado en la Hoja de Presentación del producto / Sustento de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, de acuerdo al Anexo N° 8 ¿ RTM (Ficha de Presentación del Producto).  
El postor en el Anexo 08-RTM deberá de precisar en su oferta el número de folio que sustente el cumplimiento de las especificaciones y/o características sustanciales o esenciales del bien requerido, siendo las características a evaluar del ítem las siguientes:  
A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras, reactivos y suministros.  
De la característica antes mencionada presenta un error material involuntario (texto incompleto). Sin embargo, en la página 41 de las especificaciones técnicas principales se indica lo siguiente; A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptara el registro manual.  
Se solicita el comité de selección en coordinación con el area usuaria, actualizar y/o modificar y/o agregar el texto faltante en el cuadro de las ESPECIFICACIONES TECNICAS A SER ACREDITADAS: quedando de la siguiente manera:  
Literal A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptara el registro manual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: d.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Es pertinente indicar y aclarar al participante, que se acepta la consulta respecto al Anexo N°08-RTM FICHA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO OFERTADO, literal b) Para el caso del Equipo en Cesión de uso principal - A04 de la página 19 - "ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SER ACREDITADAS", donde se omitió consignar lo siguiente:

"(...) y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual."

Se precisará en las futuras bases integradas lo consignado en la página 41 de las presentes bases donde señala lo siguiente:

"A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual"

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

Se precisará lo siguiente:

"A04: El equipo permite utilización de sistema de códigos de barras o sistema similar para identificación de muestras y opcional para reactivos y suministros, en los que se aceptará el registro manual".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO - SAN BORJA

Nomenclatura : LP-SM-14-2024-INSN-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DE SUMINISTRO DE DISPOSITIVO MEDICO CON EQUIPO EN CESION DE USO ¿ REACTIVO DE BIOLOGIA MOLECULAR PARA TAMIZAJE DE VIH, HCV, HVB POR PRUEBA INDIVIDUAL

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	15/10/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	23:18:11

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las bases del procedimiento de selección se indica lo siguiente:  
El plazo de ejecución de las prestaciones del presente requerimiento será de 12 meses, contados desde el día siguiente de la suscripción del contrato.  
Los plazos de entregas serán MESNUALES para dispositivos medicos en el siguiente:  
PARA LA PRIMERA ENTREGA DEL DISPOSITIVO MEDICO:  
Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de TREINTA (30) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. El último día de dicho plazo se convierte en la fecha límite de entrega.  
SIGUIENTES ENTREGAS DEL DISPOSITIVO MEDICO:  
Las siguientes entregas se realizarán en forma periódica MENSUAL de acuerdo al cronograma de entregas señalado en el presente contrato, para lo cual se tendrá el plazo de diez (10) días calendario, contabilizados a partir del primer día de cada mes que corresponda de acuerdo al citado cronograma.  
Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria PRECISAR que el CÓMPUTO DEL PLAZO OFERTADO SEA CONTABILIZADO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (PARA LA 1MERA ENTREGA Y LAS SIGUIENTES ENTREGAS, TANTO PARA LOS REACTIVOS Y COMO PARA LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO), toda vez que resulta importante indicar que en la contratación estatal establecer que el plazo de entrega sea contabilizado al día siguiente de haber suscrito el contrato, no sería adecuado, ya que al momento del internamiento de los bienes y en la práctica el área de Almacén y su personal solicitan de manera obligatoria y/o requisito principal la orden de compra para poder realizar la entrega de los bienes (la cual es la forma ordenada en el proceso de internamiento en una entidad pública). Por otro lado, como proveedores, el tener una orden de compra permite realizar el seguimiento respectivo de los pagos en el MEF, mediante código SIAF, el mismo que se visualiza en la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Es pertinente indicar y aclarar que, no se acoge a la observación y se señala que en cumplimiento con lo dispuesto en TUO del Reglamento de la Ley N° 30225 ¿ Ley de las Contrataciones del Estado - artículo 142°: Plazo de ejecución contractual, 142.1. El plazo de ejecución contractual se inicia al día siguiente del perfeccionamiento del contrato, desde la fecha que se establezca en el contrato o desde la fecha en que se cumplan las condiciones previstas en el contrato, según sea el caso.  
Por lo que para el presente requerimiento establecido en las bases requiere que se cumpla con el plazo de entrega del numeral 6. de los RTM del Capítulo III.  
Asimismo, se deja presente que dicha característica respecto al plazo de entrega fue parte de la indagación de mercado de la cual se obtuvo pluralidad de postores para el presente procedimiento de selección.  
En ese sentido, sin perjuicio de ello , se informa que el área de adquisiciones del Equipo de Logística es la encargada de generar las órdenes de compra para el pago respectivo.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
No aplica.