

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	20/09/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	11:23:42

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En el procesó en el SEACE dice en el link ver listado del ítem 1:  
CAMPO QUIRURGICO DE TELA NO TEJIDA ALTA ABSOCION DE COLOR 0.45 m. X 0.60 m. 65 g/m2

En las bases en el Objeto de la Convocatoria (pág. 13), solo dice:  
CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 60 cm x 45 cm UNIDAD

En las bases, en la Ficha Técnica (pág. 58), dice:  
CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45 cm x 60 cm, solicitan el gramaje de 50 g/m2 a 60 g/m2 (+- 5g/m2 tolerancia de fabricación). No especifica que sea de alta absoción.

En todo caso, hubo un error de tipeo o producto. Se solicita la corrección en el SEACE y aclarar su requerimiento, para que no haya confusión.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 13 Literal: FICHA TECN Página: 58

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

Principio de transparencia e Igualdad de trato de la Ley Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, es preciso señalar que la oferta realizada por el postor debe cumplir con las características solicitas en la ficha técnica, asimismo se precisa que la denominacioón del ítem 1 es: "CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 60 cm x 45 cm UNIDAD"

Los cuales son los nombres comunes de los ítems a contratar; se aclara también que el nombre mostrado en el SEACE corresponde a la denominacion completa del código CUBSO.

En ese sentido se aclara la consulta.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	20/09/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	11:23:42

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Para el ítem 1:

CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45 cm x 60 cm.

En la ficha técnica no especifica el método de esterilización., debería considerar el método de esterilización por vapor presurizado, recomendado para el producto objeto de la convocatoria.

Por favor aclarar.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 13 Literal: FICHA TECN Página: 58

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

Principio de transparencia y vigencia tecnológica de la Ley Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a la Ficha Técnica del CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 60 CM, respecto a considerar el método de esterilización por vapor presurizado, cabe señalar que entre las Características del mencionado dispositivo médico se solicita la Condición biológica, con la especificación de Estéril, no se contempla los métodos de esterilización, porque no corresponde a una característica técnica sino a un método de ensayo que los fabricantes de dispositivos médicos, utilizan para acreditar que el dispositivo es estéril de acuerdo a la norma técnica de su referencia, información que es declarada obligatoriamente en el registro sanitario.

Asimismo DIGEMID, de acuerdo a la normativa vigente, al otorgar el registro sanitario a este tipo de dispositivos médicos, por su nivel de riesgo, según D.S 016-2011-SA y sus modificatorias, evalúa los diferentes métodos de esterilización que utilizan los fabricantes con la finalidad de que cumplan con uno de los principios básicos de la Ley N° 29459 (Principio de seguridad).

En ese sentido se aclara su consulta.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	20/09/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	11:23:42

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Para el ítem 1:

CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45 cm x 60 cm.

En las bases y en el anexo 5 especifica que habrá un Control de Calidad para el ítem en el primer mes, se realizará antes de internar la primera orden, es de suponer.

Según ¿la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad" (Resolución Directoral N.º 001-2020-CNCC/INS), para el ítem N°1 corresponde una cantidad para realizar el muestro, por el producto Campo Estéril, es de 80 unidades, que es aparte de la cantidad requerida por el ítem en las bases.

Es correcto lo expresado. Sírvase confirmar la cantidad de muestras para el control de calidad, según la tabla.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.4.2 Página: 30

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

Principio de transparencia y competencia de la Ley Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

En ese sentido para el control de calidad se debe seleccionar un estandar del lote o lote muestreado de un producto terminado, de acuerdo a lo dispuesto por el CNCC-INS, esto asegurara que el producto cumplan con las características de las especificaciones tecnicas de las bases, cabe destacar que la cantidad de la muestra estandar no se incluire dentro de las cantidades a entregar, la cual estan, solicitadas en las bases.

En base al contexto señalado, el proveedor debe entregar la cantidad contratada y adicionalmente debera proporcionar una cantidad adicional que sera utilizada para los controles de calidad, por lo tanto, las muestras destinadas para estos controles no se consideran parte del bien a entregar.

En ese sentido se aclara su consulta.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	20/09/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	11:23:42

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Para el ítem 1:  
CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45 cm x 60 cm.  
Empaque inmediato: De acuerdo a su registro sanitario.

Por favor aclarar el tipo de empaque inmediato desean, especificar, existen diversas presentaciones.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 13 Literal: FICHA TECN Página: 59

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

Principio de transparencia e Igualdad de trato de la Ley Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa CORPORACION VALTAKS SCRL, referente a la aclaración del tipo de empaque inmediato que se desea, señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 60 CM , en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.  
Asimismo indica: Envase inmediato: De acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

De lo descrito en el parrafo anterior, se indica que no se precisa una presentación particular en la ficha técnica, a fin de garantizar la pluralidad y libre concurrencia de postores.  
En ese sentido, se aclara su consulta

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20502143973	Fecha de envío :	20/09/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION VALTAKS S.C.R.L.	Hora de envío :	11:23:42

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Para el ítem 1:  
CAMPO QUIRURGICO DESCARTABLE 45 cm x 60 cm.

Empaque mediato: El contenido será hasta 500 unidades.

Por favor considerar que el empaque mediato sea también de acuerdo a su registro sanitario o puedan aceptan presentación con mayores cantidades por el costo representa en su transporte.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXO 13 Literal: FICHA TECN Página: 59

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

Principio de transparencia e equidad de la Ley Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, de la consulta realizada por la empresa CORPORACION VALTAKS SCRL, respecto a considerar que el empaque mediato sea tambien de acuerdo a su registro sanitario o puedan aceptar presentaciones con mayores cantidades, señalar que en la Ficha Técnica del dispositivo médico CAMPO QUIRÚRGICO DESCARTABLE 45 CM X 60 CM , en el numeral 2.2, se indica lo siguiente: Los envases inmediato y mediato del dispositivo médico deben cumplir con las especificaciones técnicas autorizadas en su registro sanitario, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, aprobado con Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatorias.  
Asimismo indica: Envase mediato: El contenido máximo será hasta 500 unidades.

De lo descrito en el parrafo anterior, se indica que en la ficha técnica si se está señalando que el envase mediato del dispositivo médico ofertado es de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario, sin embargo este envase debe tener un contenido máximo de 500 unidades, a fin de garantizar el correcto almacenamiento del producto por parte del area usuaria de acuerdo a su demanda, uso y almacenaje.  
En ese sentido, se aclara su consulta

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	15:38:00

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el NUMERAL 3.1 ¿Documentación de Presentación Obligatoria¿ de las especificaciones técnicas, solicitan Copia simple del certificado de Análisis autorizado por la ANM.

Al ser este un documento de vital importancia y relevancia para la comercialización del producto conforme a las normas sanitarias vigentes y a la farmacopea de referencia como la USP, los certificados y/o protocolos de análisis deben cumplir con las características declaradas para la inscripción del registro sanitario y cualquier actualización realizada.

Por lo expuesto consultamos, si el protocolo de análisis debe cumplir con las formalidades que exige la Norma Sanitaria como firmas autorizadas vigentes y actualizadas conforme a lo consignado en la página web de DIGEMID, y los tiempos de análisis mínimos que exige la farmacopea de referencia desde su fabricación del producto.

¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 3.1 Literal: CAP III Página: 30

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo señalado en el subnumeral 3.1 establecido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, indica:

. Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario para aquellos ítems que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1. de la Ficha Técnica (Anexo 13).

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

Por lo tanto, la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis u otro documento que lo denomine el fabricante en el país de origen es acreditar el cumplimiento de las características técnicas requeridas en las bases.

En ese sentido se aclara la consulta.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	15:38:00

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

Observamos que en la especificación técnica del ítem N° 4 ¿GEL PARA ECOGRAFÍA¿, solicitan la característica NO IRRITANTE, sin embargo, dicha característica se limita a analizar si el producto ofertado causa o no irritación, sin considerar las alergias cutáneas que pueden poner en riesgo a gran cantidad de pacientes en las provincias donde se distribuirá el producto. Es por ello que consideramos de vital importancia como mejora de la especificación técnica se considere con puntaje adicional de 5 puntos en los FACTOREWS DE EVALUACIÓN, a certificados de producto HIPOALERGÉNICO que presenten los postores el bien ofertado, en virtud a los principios de ¿Vigencia Tecnológica¿ y ¿Eficiencia y eficacia¿ que rige el Art. 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y en beneficio de los pacientes.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: A Literal: CAP IV Página: 43

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

Literal f) y g) del Art. 2º de la ley y el Art. 29º del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, si bien el literal b) del numeral 1 del artículo 30 del Reglamento establece dentro de los factores de evaluación referidos a las características particulares que se ofrecen para el objeto de contratación a las ¿mejoras para bienes y servicios¿, dicha disposición se encuentra referida exclusivamente a las mejoras que necesariamente deberá indicar el comité de selección o el OEC en caso opte por incluir dicho factor de evaluación; asimismo, al señalarse ¿entre otras¿ se refiere otros factores de evaluación vinculados a las características particulares que se ofrecen para el objeto de contratación fijados por el OSCE en las bases estándar.

Por otro lado, en relación a las mejoras, debe mencionarse que el Tribunal de Contrataciones del Estado ha señalado que: ¿(¿) para considerar que nos encontramos frente a una innovación o mejora tecnológica, lo ofertado por los postores no debe formar parte de las especificaciones técnicas de los bienes o términos de referencia de los servicios que se desea adquirir o contratar, respectivamente. Además, cabe precisar que la innovación o mejora propuesta debe implicar realmente un aspecto adicional que enriquece el bien o servicio ofertado con relación al estándar mínimo referido en las especificaciones técnicas de las bases. Además, las mejoras no deben generar costo adicional para la Entidad. Para este caso específico la característica irritación forma parte de las especificacion tecnicas solicitadasen las Bases estandar(ficha tecnica) por tal motivo no configura una mejora tecnológica para se considerado como factor de evaluación.

Asimismo,se aclara que para el presente procedimiento de selección dentro de los Factores de evaluación no se considerado mejora.

En ese sentido, no se acoje la observación

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	15:38:00

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

En la ficha técnica del ÍTEM N° 4 ¿GEL PARA ECOGRAFÍA¿, Dispositivos Médicos - capítulo III ¿REQUERIMIENTO¿ y en el cuadro de requerimiento contenido en el numeral 1.2 del CAPITULO I GENERALIDADES, no mencionan la CAPACIDAD DEL CONTENIDO del ÍTEM N° 4, por lo que se genera una duda en los postores al no cumplirse con el principio de ¿PUBLICIDAD Y/O TRANSPARENCIA¿, toda vez que, los postores no sabemos cuál es la capacidad de medida del galón para poder realizar nuestras ofertas económicas.

El no publicar en las bases la información clara y precisa que fomente la libre concurrencia y competencia estaría contraviniendo los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2° de Ley de Contrataciones y el Art. 29° del reglamento de la Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Por lo tanto, en virtud a los principios de publicidad, libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2°de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29° del reglamento, pedimos al digno comité de selección mencionar la presentación o unidad de medida a considerar para que los postores realicen sus ofertas, por ello y en virtud al la foto referencial que se coloca en la misma especificación técnica solicitamos colocar en las bases integradas y dentro de la FICHA TÉCNICA DEL ÍTEM N° 4, LA SIGUIENTE CARACTERISTICA:

PRESENTACIÓN: GALON X 4L.

De lo contrario exhortamos al digno comité mencionar cual es la unidad de medida a considerar, el mismo que debe cumplir con criterios de pluralidad de marcas y postores.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: CAP III Página: 64

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a la Ficha Técnica del ítem N° 4 GEL PARA ECOGRAFÍA, en lo referente a la característica Capacidad del bien, el postor solicita que se describa en la especificación respectiva "GALÓN x 4L".

Al respecto, cabe indicar que la característica solicitada por el participante si se encuentra considerada en la Ficha Técnica, en el numeral 2.1, donde se señala lo siguiente:

"Capacidad: Un galón o su equivalente en otras unidades de medida", requerimiento que corresponde al contenido del envase inmediato del dispositivo, el mismo que según el numeral 2.2 Envase y embalaje, se aceptará de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario.

En cuanto a la especificación propuesta (Galón x 4 L), no puede ser admitida por llevar una incongruencia ya que se está considerando al mismo tiempo 2 unidades de medida (galón y L) asimismo se señala que tras la conversión de un galón a litros, el resultado no es 4L sino es 3,785 L.

Por todo lo antes expuesto, no se acepta la observación presentada por el participante.

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

null



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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	15:38:00

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

Conforme al Plan Institucional de Integridad y Lucha contra la Corrupción de CENARES, y las vigentes políticas y normas del Estado para garantizar la lucha frontal contra la corrupción y la claridad y transparencia de las contrataciones públicas del estado, consideramos que las bases del presente procedimiento de selección, no contiene las suficientes lineamientos para promover el fortalecimiento de CENARES frente a la lucha contra la corrupción, a pesar que en la actualidad existen herramientas de fácil acceso para las entidades que contribuyen a hacer frente a dicho problema, como es el caso de la Directiva N° 001-2019-OSCE/CD, modificada por la Resolución N° 004-2022-OSCE/PRE, que aprueba el uso de bases estandarizadas para la adquisición de bienes por una licitación pública y donde incluyen dentro de los FACTORES DE EVALUACIÓN el literal E. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA, que Se evaluará que el postor cuente con certificación del sistema de gestión antisoborno, siendo acreditada con Copia simple del certificado que acredita que se ha implementado un sistema de gestión antisoborno acorde con la norma ISO 37001:2016 o con la Norma Técnica Peruana equivalente (NTP-ISO 37001:2017), otorgándole un puntaje máximo de 2 puntos.

Por lo mencionado, no entendemos por qué siendo un proceso de gran importancia y cuantía, el comité de Selección, no ha hecho uso de dicha herramienta que promociona y favorece las prácticas anti sobornos, las que por ser factor de evaluación no representan limitantes ni barreras a la Libre concurrencia y competencia, por lo contrario, apoya a la mejora continua y claridad del presente procedimiento de selección.

Por lo mencionado y en virtud al principio de eficacia y eficiencia de la contratación, Y al Plan Institucional de Integridad y Lucha contra la Corrupción de CENARES, pedimos al Comité de Selección incluir dentro de las bases integradas la solicitud del FACTORES DE EVALUACIÓN contenido en el literal E. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA, que evaluará que el postor cuente con certificación del sistema de gestión antisoborno, siendo acreditada con Copia simple del certificado que acredita que se ha implementado un sistema de gestión antisoborno acorde con la norma ISO 37001:2016 o con la Norma Técnica Peruana equivalente (NTP-ISO 37001:2017), otorgándole un puntaje máximo de 2 puntos.

Acápite de las bases :Sección: GeneralNumeral: ALiteral: CAP IVPágina: 43

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

Art. 2º de la LCE y Art. 29 del Reglamento de la LCE

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE LA OBSERVACION, PUESTO QUE LA DETERMINACION DE LOS FACTORES DE EVALUACION SON ESTABLECIDOS POR EL COMITÉ DE SELECCION Y DEACUERDO CON LA VERSIÓN N° 03 DEL TABLERO DE REQUISITOS DE CALIFICACIÓN Y FACTORES DE EVALUACIÓN, APROBADA CON RESOLUCIÓN N° D000225-2022-OSCE-PRE, EL FACTOR OBLIGATORIO ES EL PRECIO Y LOS DEMAS FACTORES SON DE USO FACULTATIVO, POR LO QUE PARA PROMOVER MAYOR PLURALIDAD DE POSTORES, SOLAMENTE SE HA ESTABLECIDO COMO UNICO FACTOR DE EVALUACION EL PRECIO OFERTADO.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Consulta:** Nro. 10

**Consulta/Observación:**

**1.6 FORMA DE PRESENTACIÓN DE OFERTAS**

Las bases del procedimiento, respecto a la forma de Presentación de Ofertas, literalmente señalan: "Las declaraciones juradas, formatos o formularios previstos en las bases que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor (firma manuscrita o digital, según la Ley N°27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales) "...En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin...

Adicionalmente, según lo dispuesto en el artículo 3° del D.S. N° 052-2008-PCM, "Reglamento de la Ley de Firmas y Certificados Digitales", establece que "La firma digital generada dentro de la Infraestructura Oficial de Firma Electrónica tiene la misma validez y eficacia jurídica que el uso de una firma manuscrita.

En tal sentido, cuando la ley exija la firma de una persona, ese requisito se entenderá cumplido en relación con un documento electrónico si se utiliza una firma digital generada en el marco de la Infraestructura Oficial de la Firma Electrónica".

Conforme a lo anterior, aquella oferta que esté firmada digitalmente, cumpliendo con las exigencias de la Ley de Firmas y Certificados Digitales y su Reglamento, a través de un prestador de servicios de certificación digital, inscrito en el Registro Oficial de Prestadores de Servicios de Certificación Digital del INDECOPI, debe ser considerada como equivalente a si hubiese sido firmada de manera manuscrita.

Con la finalidad de que los postores tengan claridad respecto a las reglas del procedimiento de selección, sobre la forma de presentación de las ofertas, CONSULTAMOS a la entidad, ¿Se considerará debidamente firmada la oferta (y no será rechazada), si la misma incluye firma digital a través de un prestador de servicios de certificación digital, inscrito en el Registro Oficial de Prestadores de Servicios de Certificación Digital del INDECOPI ¿Es correcto? Asimismo, consultamos si se aceptará la firma digital de los documentos que deben ser firmados por el Q.F. Director Técnico de la empresa postora.

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** CAP I      **Literal:** 1.7      **Página:** 5  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

El Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE) en su comiunidacdo publicado en el 21 de marzo del 2023, recordó a las entidades públicas, proveedores y público en general, que el uso de la firma digital está regulado en la Ley N° 27269, Ley de Firmas y Certificados Digitales y su Reglamento, aprobado por Decreto Supremo N° 052-2008-PCM; a través del cual se otorgó a la firma digital la misma validez y eficacia jurídica que el uso de una firma manuscrita, siempre y cuando haya sido generada dentro de la Infraestructura Oficial de Firma Electrónica (IOFE).

Es por ello, que los participantes podrán presentar las ofertas firmadas digitalmente, cumpliendo con las exigencias de la Ley de Firmas y Certificados Digitales y su Reglamento así como la forma descritas en el numeral 1.6 del capítulo I de la seccion general de las bases.

Por lo tanto se aclara la cosulta

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 11**  
**Consulta/Observación:**  
**1.5 SISTEMA DE CONTRATACIÓN**

Las Bases del procedimiento, respecto al Sistema de Contratación, señalan: "El presente procedimiento se rige por el sistema de PRECIOS UNITARIOS, de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo".

El sistema de precios unitarios se utiliza cuando no se conoce con exactitud la cantidad de bienes necesarios para satisfacer las necesidades del área usuaria; sin embargo, los postores entendemos que la Entidad ha realizado un cálculo diligente.

Los postores establecen su oferta considerando la totalidad de bienes que serán adquiridos, el cronograma de entregas, las condiciones del mercado y otras obligaciones.

El postor oferta considerando la totalidad de los bienes, entendiendo también que podría haber pequeñas variaciones que no afectan el panorama total; sin embargo, cuando la Entidad no ejecuta la totalidad del contrato, o lo hace por una cantidad considerablemente inferior a la contratada, trastoca por completo el equilibrio del contrato.

No es igual la provisión de un millón de unidades de un dispositivo médico a la adquisición de cien mil unidades. Cuando el contratista va a proveer un número alto de bienes, puede ofertar mejores precios, pues también obtiene mejores precios del fabricante y gran parte de los costos accesorios (fletes, seguros, etc) se reducen a nivel de precio individual (variables ampliamente conocidas de las economías de escala). Queda claro que, si el contratista supiera que no comercializará un millón de unidades, sino únicamente cien mil, el precio y condiciones ofertadas serían diferentes.

Incluso podría ser considerado de mala fe, y contrario al Principio de Transparencia, incrementar temerariamente las cantidades que realmente serán adquiridas para así obtener mejores precios individuales. Tenemos claro que este no es el actuar de la Entidad, pero este riesgo ilustra la necesidad de que las cantidades y cronogramas de entregas sean realizados de manera diligente y minuciosa.

En nuestra experiencia como contratistas, tenemos varias experiencias de contratos que no fueron ejecutados ni siquiera al 50%, es decir, la Entidad generó una expectativa de compra y finalmente no requirió ni siquiera el 50%, afectándonos de manera muy grave.

Entonces ¿Cuál es el margen de variación que deberían tener las cantidades finalmente contratadas? Estas son claramente reguladas en el artículo 157 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: "Adicionales y reducciones".

En base a ello, a pesar de que el sistema de contratación es de precios unitarios, la Entidad nunca podrá requerir menos del 75% de la cantidad establecida en sus Bases Administrativas. Lo contrario no sólo representaría vulnerar la normativa de contrataciones públicas, sino alterar el equilibrio del contrato y vulnerar el Principio de Equidad.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con los Principios de Transparencia, Equidad y Legalidad, se deje claramente establecido que, a pesar de que el sistema de contratación sea de precios unitarios, la Entidad adquirirá al menos el 75% de la cantidad contratada establecida en Bases, en el plazo contractual original.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Acápite de las bases :    Sección: General                    Numeral: CAP I                    Literal: 1.5                    **Página: 14**

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

De acuerdo a lo establecido en el numeral 16.2 del artículo 16 de la Ley de concordancia con el numeral 29.8 del artículo 29 de su Reglamento, el área usuaria es la encargada de elaborar las especificaciones técnicas de forma objetiva y precisa.

Tal como señala la normativa de contrataciones, el sistema de contratación ¿Precios unitarios, es aplicable en las contrataciones de bienes, cuando no puede conocerse con exactitud o precisión las cantidades o magnitudes requeridas.

En este caso, el requerimiento de los bienes se elaboró sobre la base de la necesidad actual programada por las unidades ejecutoras a nivel nacional, efectuando una proyección para la oportunidad del abastecimiento.

En ese sentido, el sistema de contratacón se estableció en función de la naturaleza de las prestaciones, las mismas que son determinadas por el área usuaria en coordinación con el órgano encargado de las contrataciones y reconocido por la normativa de contrataciones sin limitación o condición alguna, y bajo este sistema la Entidad no puede establecer una cantidad mínima ni máxima por la naturaleza del propio requerimiento.

En ese sentido, no se acoge la observacion planteada

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 12**  
**Consulta/Observación:**  
**4.3.2 PLAZO DE ENTREGA**

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

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

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

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

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

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

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases para que, de conformidad con los Principios de Legalidad y Transparencia, se establezca claramente que las notificaciones de la Entidad deberán ser realizadas de conformidad con el Capítulo III Eficacia de los actos administrativos (artículo 16° y siguientes) del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General; o, caso contrario, que la Entidad detalle la forma en la cual notificará las órdenes de compra, asegurándose de tener una confirmación sobre la recepción de las mismas.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** General                      **Numeral:** CAP III                      **Literal:** 4.3.2                      **Página:** 27

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

De acuerdo a lo señalado en los subnumerales 4.3.2.3 y 4.3.2.6 del numeral 4.3.2 del Capítulo III, contenido en la Sección Específica de las Bases, señala:

4.3.2 Plazo de entrega:

(...) El plazo de entrega de los bienes y/o ejecución de la prestación se iniciará a partir del día siguiente de suscrito el contrato y culminará con la entrega del mes dos (12) o hasta agotar el monto contratado.

Para el CENARES, (SIS, DIGERD), MINSA (DIGEMID, SAMU), MINDEF, MINJUUSDH, MINITER MUNICIPALIDAD (HMLO, ESAMU-AREQUIPA)

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

PRIMERA ENTREGA:

(...) 4.3.2.3 (...)

La notificación de las órdenes de compra se realizará a través de un documento o correo electrónica consignado en el contrato. (...)

Respecto a la dirección de correo electrónico de las partes constará en el contrato, la dirección electrónica es señalado libremente por el postor al momento de la presentación de su oferta y en caso sea adjudicado, esta dirección se incorporará al contrato. Una vez perfeccionado el contrato, se le notificará las órdenes de compra u otro documento a ese correo electrónico, teniéndose por válidamente notificada, así como toda documentación relacionada al cumplimiento de las prestaciones y obligaciones a cargo del contratista y las demás actuaciones que permita la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

Así pues, de conformidad con la Ley y las bases la Entidad ha establecido de manera coherente, clara y precisa que el medio mediante el cual realizará las notificaciones durante la ejecución del contrato será al correo electrónico del contratista fijado por él en la Autorización de notificación por correo electrónico (Anexo N° 14)

Al respecto, se precisa que, respecto a la notificación de las órdenes de compra, estas se realizarán al correo electrónico señalado por el contratista, el cual es señalado libremente por el postor al momento de la presentación de los documentos para la firma de contrato (Anexo N° 14), teniéndose por válidas.

Según el numeral 49.2 del artículo 49 de la Ley, ¿Sin perjuicio de la obligación de utilizar el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE) las entidades pueden utilizar medios de notificación tradicionales, así como medios electrónicos de comunicación para el cumplimiento de las distintas actuaciones y actos que se disponen en la presente norma y su reglamento (¿)¿

Asimismo, está misma posición la encontramos las Opiniones N° 191-2017/DTN y N° 083-2015/DTN, en el cual, permite que la notificación de los actos que realice la Entidad, pueda ser efectuados a través de medios electrónicos de comunicación, eliminándose con ello la necesidad de practicar una notificación física.

En este caso, el postor al momento de presentar su Anexo N° 14 para el perfeccionamiento del contrato otorga la Autorización de notificación por correo electrónico y en ese anexo se detalla las actuaciones que se notificarán por ese medio, entre ellas las órdenes de compra

En ese sentido NO se acoge la observacion planteada.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 13**  
**Consulta/Observación:**  
**4.3.2 PLAZO DE ENTREGA**

la orden de compra de la primera entrega será notificada por la entidad hasta los 15 días de suscrito el contrato ...  
Las órdenes de compra de las entregas sucesivas serán notificadas por la entidad con una anticipación de 60 días calendarios ...

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

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

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

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

**Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: CAP III      Literal: 4.3.2      Página: 27**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

De acuerdo a lo establecido en los subnumerales 4.3.2.3 y 4.3.2.6 del numeral 4.3.2 de las Especificaciones Técnicas contenidas en el Capítulo III Requerimiento de la sección específica de las bases, establece los plazo para la primera entrega y entrega sucesivas.

El adjudicatario una vez que ha suscrito el contrato tiene concomiento expreso del lugar de entrega, la prestación a realizar y el plazo de entrega, por lo que correspomnde al contratista tomar las previsiones del caso y la debida diligencia para cumplir con la prestación dentro del plazo pactado, mas aún porque el plazo de entrega NO es en fecha fija, sino que le permite entregar el bien desde el primer día de la firma del contrato HASTA el término del mimso. En este caso se espera la entrega de los bienes dentro del plazo programado y no esperar la fecha límite.

En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que se producen en la etapa de ejecución contractual.

Por lo tanto, no se acoge la observación por los motivos antes expuestos.

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

---



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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 14**  
**Consulta/Observación:**  
**ENTREGAS SUCESIVAS:**

4.3.2.7 A partir de la segunda entrega, el CENARES podrá emitir las órdenes de compra con una variación del +/- 25% de las cantidades señaladas en el Anexo N° 04. De manera excepcional la entidad podrá incrementar o disminuir el porcentaje antes señalado previa coordinación con el contratista; de ser el caso, la última prestación se entregará el saldo independientemente de la cantidad programada.

Nos llama poderosamente la atención que el requerimiento señale la posibilidad de que las órdenes de compra puedan tener cantidades distintas a las plasmadas en el Cronograma de Entrega del Anexo N° 04. Históricamente CENARES se ha caracterizado por programar muy bien sus requerimientos, lo cual generaba confianza en los proveedores debido a que podían conocer de antemano las cantidades exactas que suministrarían mensualmente de obtener la buena pro. El tener un porcentaje de variación tal alto afecta gravemente a los contratistas, ya que no tienen una forma adecuada de controlar sus tiempos de abastecimiento y distribución de los productos adjudicados. Estos valores dan un alto grado de variabilidad e incertidumbre al fabricante para poder atender sus contratos sin caer en penalidades, así como quita claridad de la ejecución contractual.

A pesar de encontrarnos en la Indagación de Mercado, es importante considerar la presente observación; si bien la entidad está considerando tener entregas que difieren al cronograma establecido en las bases, para los proveedores que participan en el proceso convocado, es una variable a considerar el hecho de que pueda existir una variación del +/- 25% en las cantidades durante la emisión de las órdenes de compra; debido a ,que el comercio internacional es variante y dependemos del tráfico internacional, esto es una problemática que afecta al contratista quien debe enfrentar una serie situaciones como el importar por encima del rango que habitualmente pueda hacerlo para poder atender las ordenes de compra con cantidades inciertas. Al ser los postores los únicos afectados, esto atenta gravemente contra el principio de Equidad de la Ley de Contrataciones del Estado.

Pongamos un ejemplo, considerando las Bases del procedimiento de selección, nosotros importaríamos para una entrega la cantidad programada. Si consideramos que la entidad puede requerir mayores cantidades (hasta al 125%), entonces casi todo el contrato, deberíamos importar mayores cantidades para así cubrir la posibilidad de que la entidad emita las órdenes de compra con cantidades mayores; sin embargo, si la entidad emite la orden de compra con la cantidad regular, o con la cantidad inferior, ese stock se queda inmóvil durante un tiempo, perjudicándonos en la inversión. También hay otros problemas, como la vigencia de los productos; si nosotros compramos varias entregas, considerando el 125%, y la entidad emite órdenes de compra por debajo de ese parámetro, los bienes no entregados van perdiendo vigencia, y podrían alcanzar el mínimo aceptado; en otras palabras, la entidad se negaría a aceptar bienes que fueron comprados para ella, y por esa imprecisión en su programación.

¿Sería razonable que el contratista manifieste que en cada ocasión podrá entregar el 100% de la orden de compra, pero que también podría entregar menos o más bienes? Esto ilustra claramente que nos encontramos frente a una facultad abusiva y excesiva por parte de la entidad.

Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se elimine la posibilidad que CENARES emita órdenes de compra con cantidades distintas a las señaladas en el Cronograma de Entregas - Anexo N° 04.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Acápite de las bases :    Sección: General    Numeral: CAP III    Literal: 4.3.2.7    Página: 28

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

Para esta observación, es necesario precisar que, de acuerdo al párrafo que se encuentra establecido en el subnumeral 4.3.2.7 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, señala:

Para alcanzar la finalidad del contrato, la Entidad puede aprobar las modificaciones de las prestaciones sucesivas, siempre que se cumplan los presupuestos legales que la normativa de contrataciones del Estado contempla para dicho fin. En este caso, debido a que el presente procedimiento de selección sería bajo el sistema de Precios Unitarios, la Entidad contratante podrá disponer la ejecución de prestaciones hasta por el límite del +/-25% de las cantidades señaladas en el Anexo 4.

Finalmente, estos límites superiores o inferiores a las cantidades requeridas en entregas programadas en el Anexo 04, permite lograr la finalidad del contrato cuando se presenten situaciones imprevistas que afectan al consumo o porque no cuadren con la unidad mínima de presentación del dispositivo médico consignada en la oferta, en estos casos la orden de compra deberá contener las unidades adicionales necesarias, las mismas que serán descontadas en las siguientes órdenes de compra conforme a lo establecido en el contrato.

De acuerdo a lo establecido en el numeral 16.2 del artículo 16 de la Ley de concordancia con el numeral 29.8 del artículo 29 de su Reglamento, el área usuaria es la encargada de elaborar las especificaciones técnicas de forma objetiva y precisa. En este caso, el requerimiento de los bienes se elaboró sobre la base de la necesidad actual programada por las unidades ejecutoras a nivel nacional, efectuando una proyección para la oportunidad del abastecimiento, pero sus cantidades de entregas podrá estar influenciada por el consumo o la presentación del envase mediato e inmediato aprobado por DIGEMID.

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

Al respecto, se señala que los participantes en el presente procedimiento deben estar sujetos a lo requerido en las bases que refleja las necesidades del área usuaria, más aún cuando el Estudio de Posibilidades que Ofrece el Mercado determino la existencia de pluralidad de postores y marcas en la que cumplen con lo solicitado.

Por lo tanto, no se acoge la observación planteada.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 15**

**Consulta/Observación:**

5.1.5. Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES (SIS) cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

a) El contratista deberá remitir a la Dirección de Almacenamiento y Distribución del CENARES por el correo electrónico: [verificaciontecnica@cenares.gob.pe](mailto:verificaciontecnica@cenares.gob.pe), los documentos señalados en literal a), c), d), e), f), g) y h) del numeral 5.1.1. una vez notificada la Orden de compra con una anticipación mínima de treinta (30) días calendario al vencimiento del plazo de entrega.

Nota: Los literales señalados del numeral 5.1.1 son los siguientes:

- \* A) Orden de Compra
- \* B) Guía de Internamiento (copia) emitida por la entidad contratante.
- \* C) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o Vicios Ocultos
- \* D) Copia simple de la Autorización Sanitaria (Resolución Directoral que autoriza la inscripción o reinscripción en el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente)
- \* E) Copia del Certificado de Análisis emitido por el fabricante
- \* F) Copia del Informe de Ensayo CONFORME, del lote muestreado, emitido por un Laboratorio de la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad de Medicamentos y Afines del Sector Salud
- \* G) Copia del Acta de Muestreo emitido por el Laboratorio de la red, cuando corresponda. Anexo N° 08.
- \* H) Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) y Certificado de Buenas Prácticas Almacenamiento (CBPA) vigentes a la fecha de entrega, según corresponda.

b) El plazo máximo que cuenta la Dirección de Almacenamiento y Distribución (DAD) del CENARES para la evaluación de los documentos será de cuatro (04) días desde la recepción de los documentos remitidos al correo electrónico: [verificaciontecnica@cenares.gob.pe](mailto:verificaciontecnica@cenares.gob.pe). De existir observaciones, la DAD comunicará al correo electrónico del contratista fijado en el contrato, indicando claramente el sentido de estas, otorgándole un plazo para subsanar no menor de dos (2) ni mayor de cinco (5) días. El plazo para que el CENARES se pronuncie sobre el levantamiento de observaciones será de tres (3) días.

c) Una vez culminada con éxito la verificación documental, el CENARES procederá al registro y la emisión de la(s) PECOSA(S) correspondiente(s) y las entregará al contratista en un plazo de hasta cuatro (04) días hábiles de emitida la opinión favorable de la documentación revisada del literal a) del numeral 4.1.2. de las Bases. La(s) PECOSA(s) se notificará(n) al Contratista al correo electrónico fijado en el contrato.

5.1.6. El contratista realizará la entrega al punto destino según lo señalado en el Anexo N° 04, debiendo entregar copia simple de los documentos señalados en los literales b), c), d), e), f), g), h) e i) del numeral 5.1.1 de las Bases.

5.1.7. La recepción de los bienes en el punto destino estará a cargo del personal a quien se le asigne esta función en el almacén y en el Almacén de la Dirección de Abastecimiento o quien haga sus veces...

Hacemos mención a la entidad que Posterior a la emisión de las PECOSAS el Contratista debe realizar la entrega a cada punto de destino a nivel nacional.

Considerando los 364 puntos de destino señalados en el Anexo N° 04, lo cual haciendo esfuerzos logísticos tardaría no menos de 07 días calendario.

Por lo expuesto, solicitamos a la entidad consideración del Control de Calidad previo para la PRIMERA ENTREGA, esta se traslade a la SEGUNDA ENTREGA. Porque el plazo que otorga la Entidad es muy corto para la presentación, por ese motivo solicitamos se observe el requerimiento a fin de considerar que la entrega se pueda adelantar con el acta de muestreo, y que posteriormente se subsane dicho control. Considerando, que en caso de que el producto presente defectos, nosotros como contratistas asumamos con tal incumplimiento.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

En caso se persista en exigir el control de calidad para la PRIMERA ENTREGA, se acepte la entrega con el acta de muestreo del Laboratorio de la Red, con cargo a entregar el informe inmediatamente después de ser emitido y que quede establecido que dicha situación no ameritará la aplicación de penalidades al contratista por tratarse de una regularización documentaria.

**Acápite de las bases :**   
**Sección:** Especifico   
**Numeral:** CAP III   
**Literal:** 5.1.5   
**Página:** 34

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

En este punto, es importante señalar que, conforme a lo establecido en el artículo 160 del DS N° 016-2011-SA, el CONTROL DE CALIDAD de los dispositivos médicos es obligatoria, integral y permanente. Así pues, los controles de calidad solicitados buscan asegurar que los insumos, materiales, productos o dispositivos cumplan con las especificaciones establecidas para la identidad, potencia, pureza y otras características que sean requeridas, por lo que resulta necesario exigir dicho control en la presente contratación.

Al respecto, la determinación del Control de Calidad en la primera entrega, se tiene en cuenta por el número de mayor cantidad de unidades solicitadas; y por la cantidad total de unidades solicitadas de acuerdo a la Resolución Directoral N° 302-2023-CENARES/MINSA donde se aprueban los "Lineamientos sobre el Control de Calidad de los Recurso Estratégicos en Salud de CENARES.

En ese sentido, la Entidad tiene la obligación de solicitar dichos Controles de Calidad, según los procedimientos aprobados, lo que debe ser considerado por los postores al presentar sus ofertas.

Ahora bien, según a lo establecido en el subnumeral 4.3.2.2 del numeral 4.3 de las Especificaciones Técnicas, la primera entrega (1era entrega) se efectuará hasta los CIENTO VEINTE (120) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. Este plazo incluye el plazo de las pruebas de Control de Calidad.

Esta entidad considera, que CIENTO VEINTE (120) días es tiempo suficiente para que el Contratista diligente pueda realizar los controles de Calidad requeridos.

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

Por lo tanto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 16**

**Consulta/Observación:**

**6. DEL PAGO**

La Entidad realizará el pago a favor del contratista, en pagos parciales (suministro), de acuerdo a las cantidades establecidas en la Orden de Compra para cada mes.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas, el contratista debe presentar la siguiente documentación:

- \* Informe de conformidad de acuerdo a lo establecido en el numeral 5.2. del presente documento en concordancia con el artículo 168° del RLCE otorgada a través del Informe emitido por el Ejecutivo Adjunto de la Dirección de Almacén y Distribución del CENARES
- \* Guía de Remisión (Destinatario + SUNAT), debidamente suscrito detallando la fecha de recepción de los bienes.
- \* Comprobante de pago.

Es de amplio conocimiento que las Compras Corporativas realizadas por CENARES generan algunos perjuicios para los Contratistas debido a que éstos podrán recibir la compensación por la entrega de los bienes únicamente cuando presenten el expediente completo para el trámite de pago.

En resumen, para que el Contratista pueda recibir la contraprestación por la entrega de los bienes debe necesariamente cumplir con todos los procedimientos detallados en el requerimiento, lo que puede llevar en algunos casos hasta 75 días calendario. Ponemos en conocimiento de Cenares que los puntos de entrega que tardan más en devolver los cargos sellados y firmados para presentarlos como parte del expediente de pago son: Huánuco, Amazonas y Moquegua.

Hacemos de conocimiento del Comité de Selección que CENARES está suscribiendo adendas a los contratos de compra corporativa para el suministro de dispositivos médicos a nivel nacional; como, por ejemplo, la Adenda por Pagos Parciales al Contrato N° 014-2024-CENARES-MINSA ítem Numero 27: Gasa Parafinada 10cm x 7m derivado de la Licitación Pública N° 19-2023-CENARES/MINSA.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se permita la presentación de expedientes de pago parciales y comprobantes de pago parciales y se realice el pago parcial de la entrega a fin de no perjudicar financieramente a los contratistas

**Acápite de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: CAP III    Literal: 6    Página: 37**

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

Conforme a lo dispuesto en el artículo 16 de la Ley, el artículo 29 del Reglamento establece que el requerimiento se encuentra conformado por las Especificaciones Técnicas, así como por las condiciones en las que se debe ejecutar la prestación.

Al respecto, señalar que, tal como lo señalan las bases del procedimiento de selección, los pagos se realizaran parcialmente de acuerdo a las cantidades entregadas cada mes (orden de compra completa por cada mes) y en los plazos que establece la Ley de Contrataciones del Estado. Por lo que, resulta necesario, que los proveedores remitan toda la documentación exigida en las bases para la emisión de la conformidad y posterior pago.

Por lo tanto, no se acoge su observación

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 17**

**Consulta/Observación:**

5.1.5. De las condiciones de entrega: Para el CENARES (SIS)

Las Bases del procedimiento de selección exigen que en cada entrega se proporcione una copia del Certificado BPM, BPDT y BPA.

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

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

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

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

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

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** CAP III    **Literal:** 5.1.5    **Página:** 34

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

Al respecto, de acuerdo al numeral 5 establecido en el Capítulo III de la sección específica de las bases, indica:

## 5. CONSIDERACIONES PARA LA RECEPCION Y CONFORMIDAD DE LOS BIENES

5.1 De las condiciones de entrega:

(...)

h. Copia Simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas Almacenamiento (CBPA) vigente a la fecha de entrega.

Toda la documentación presentada debe ser legible.

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

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

	Específico	CAP III	5.1.5	34
--	------------	---------	-------	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

de las características físicas del dispositivo médico, en donde se certifica que el producto que fue materia de contrato, es el solicitado en su requerimiento.

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 18**  
**Consulta/Observación:**  
**9. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

Se observa que la Entidad está solicitando que el contratista asuma la responsabilidad por 2 años por vicios ocultos, luego de obtenida la conformidad.

Consideramos que esta exigencia es arbitraria y desmedida tomando en cuenta que lo bienes son adquiridos para utilizarse en un corto plazo, no para que sean almacenados a largo plazo. De ser así, se contraviene la finalidad misma de la contratación por 12 meses.

Por lo anteriormente expuesto, se solicita a la Entidad modificar el tiempo de responsabilidad a 01 año, contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 9 Página: 39**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

De acuerdo a lo señalado en el numeral 9. DE LA RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS establecidos en el Capítulo III de las bases integradas, donde señala:

(..)

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) años, contados a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.

Es necesario precisar que, de acuerdo a lo señalado en el subnumeral 40.2 del artículo 40 del TUO de la Ley de Contrataciones con el Estado, establece que, en los contratos de bienes y servicios, el contratista es responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos por un plazo no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad, esto quiere decir que, el plazo mínimo dispuesto por la normativa en contratación con el Estado es un (01) año.

Según los precedntes del OSCE, como la Opinión N° 103-2023/DTN, "(...), el contratista era responsable por la calidad y los vicios ocultos de las prestaciones efectivamente realizadas, en cuyo caso, el período de responsabilidad del contratista por vicios ocultos era conforme al plazo establecido en (...) de la Ley" (...).

Además, la Opinión N° 003-2013/DTN, señala que "la Entidad puede establecer plazos mayores de responsabilidad del contratista; es decir, puede establecer plazos mayores a un (1) año cuando se trate de bienes y servicios, (...), debiendo prever tal plazo en las Bases".

Por lo tanto, con la finalidad de adoptar las medidas sanitarias en resguardo de la salud de la población esta Entidad se ratifica con lo señalado que, el contratista asume la responsabilidad por dos (02) años por vicios ocultos.

No se acoge la observación

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 19**

**Consulta/Observación:**

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta  
E) Copia simple de la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) (...)

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los "Documentos de presentación obligatoria", exige el "Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)"

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

Es así que la DIGEMID exige que, en caso de productos con sitio de fabricación (u origen) distinto al del fabricante legal, se debe presentar los CBPM de ambos fabricantes (sitio de fabricación + legal) con la finalidad de garantizar que las actividades de fabricación del producto hayan sido realizadas considerando las Buenas Prácticas de Manufactura.

De conformidad con el Principio de Transparencia, resulta fundamental que se deje claramente establecido que la certificación en BPM debe abarcar la planta en la cual fueron fabricados los bienes ofertados, de otra manera no tendría sentido exigir el Certificado de BPM.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que se debe presentar el CBPM de todos los fabricantes o sitios de fabricación que participaron en la fabricación del bien.

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

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

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

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

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

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

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Específico	2.2.1.1	h	17
------------	---------	---	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA,u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. (..)

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

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

Por lo tanto, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 20**

**Consulta/Observación:**

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

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

La normativa legal en materia sanitaria (124°, 125°, 126° y 127° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA) ya determinó los documentos que pueden considerarse alternativos al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura. Esta señala expresamente que el CERTIFICADO CE, el CERTIFICADO ISO 13485 y FDA SON DOCUMENTOS QUE ACREDITAN LA GESTIÓN DE CALIDAD DE LOS PROCESOS DE FABRICACIÓN SON EQUIVALENTES A UN CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM). Esta disposición es aplicable tanto para los productos de Clase I, Clase II, Clase III y Clase IV, tal como se puede ver en la referida Norma.

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

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

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

Se debe tomar en cuenta que en ninguna normativa sanitaria vigente se permite que los postores puedan presentar el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización como alternativo al BPM, ni tampoco se hace mención a que deben indicar que cumplen con las Buenas Prácticas de Manufactura (BPM).

Por lo expuesto, observamos las bases para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que solo se permitirá la presentación del Certificado CE, Certificado ISO 13485 O FDA, como equivalentes al Certificado BPM, y no se aceptará la presentación del Certificado de Libre Venta (o Certificado de Libre Comercialización), salvo que éste expresamente incluya el cumplimiento a las Buenas Prácticas de Manufactura.

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

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

Cabe señalar que de acuerdo a lo establecido en el literal e) del subnumeral 2.2.1.1. de Documentos para la admisión de la oferta, del numeral 2.2. de Contenido de las Ofertas, establecidos en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, se requiere como documento para la admisión de la oferta, la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente a nombre del fabricante\* debe comprender al dispositivo medico ofertado (código de identificación, nombre común y/o familia), en conformidad con lo establecido en el D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Específico	2.2.1.1	h	17
------------	---------	---	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

\* A efectos de nuestra regulación nacional y conforme a la clasificación de Establecimientos Farmacéuticos, un fabricante nacional necesariamente será Laboratorio.  
Para fabricante nacional: Deberá ser emitido por la ANM.  
Para fabricante extranjero: Contar con documento que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo, Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen y autorizado por la ANM, según normativa vigente.  
La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.  
Además, en el subnumeral 3.1 del numeral 3 de Documentos de presentación obligatoria del capítulo III Requerimiento, se establece la presentación de dicho documento (certificado BPM) como documento de presentación obligatoria.  
De acuerdo, a lo indicado en el Decreto Supremo N° 016-2011-SA y modificatoria D.S. 016-2017-SA numeral 3 de los artículos 124, 125,126 y 127, se establece que; para la obtención del registro sanitario los establecimientos farmacéuticos deben presentar: Certificado de Buenas Prácticas de manufactura (BPM) del fabricante nacional o extranjero emitido por la Autoridad nacional de Productos Farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o documento que acredite el cumplimiento de las Normas de calidad específicas al tipo de dispositivo médico, por ejemplo Certificado CE de la Comunidad Europea, Norma ISO 13485 vigente, FDA,u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen. (..).  
En ese contexto, lo establecido en el subnumeral 2.2.1.1 del numeral 2.2 de Documentos para la admisión de la oferta, establecidos en el Capítulo II del Procedimiento de Selección de las Bases, está de acuerdo a lo indicado en el requisito 3 de los artículos 124, 125,126 y 127 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA y sus modificatorias; debiendo tener en cuenta que las bases no exigen el certificado de libre venta o certificado de libre comercialización para acreditar lo solicitado.

Por lo tanto, NO se acoge la observación planteada

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

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

**Observación: Nro. 21**  
**Consulta/Observación:**  
Las Bases están solicitando lo siguiente:

k) Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones técnicas y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, para aquellos ítem que estén sujetos a otorgamiento de Registro Sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica (Anexo 13).

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

Nuevamente, recordamos a la Entidad que el Certificado de Análisis es el documento que garantiza la calidad del producto o dispositivo, tal como lo dispone nuestra Normativa Sanitaria.

Por otro lado, el Artículo 132° del DS 016-2011-SA menciona que "El titular del registro de un dispositivo médico debe mantener actualizado el expediente presentado para obtener el registro sanitario, considerando lo establecido por los grupos de estudio de la GHTF, ISO específico, IEC o técnica propia y alertas de seguridad".  
Esto quiere decir que las Normas propias o Estándares internacionales a las que se acoge el producto deben estar vigentes a la fecha de fabricación del dispositivo médico.

Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS LAS BASES para que la entidad exija que:  
"Las normas nacionales, internacionales o metodología analítica propia a las que se acoja el fabricante en el Certificado de Análisis, deberán encontrarse vigentes a la fecha de fabricación del dispositivo médico."

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

De acuerdo al Artículo 132° del D.S. N° 016-2011-SA deben mantener actualizado el expediente para obtener el registro sanitario, esta documentación incluye, pero no se limita al certificado de análisis u otros documentos que sustenten las características descritas en la Ficha Técnica Institucional .

En ese sentido, las normas técnicas empleadas en el Certificado de Análisis deben cumplir con las disposiciones antes de descritas cuyo contenido debe mantenerse actualizado.

Por tanto, no se acoge la observación por estar regulado en la norma.

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

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

Nomenclatura : LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	16:15:24

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

En relación con la aplicación de penalidades, es crucial que la Entidad ajuste su práctica de conformidad con las directrices establecidas en la Opinión N° 036-2020/DTN y la Opinión N° 052-2022/DTN, las cuales proporcionan una guía clara y precisa sobre este tema.

La Opinión N° 036-2020/DTN establece en su punto 3.2 que, en contratos de ejecución periódica, las penalidades deben aplicarse a las prestaciones parciales correspondientes. Esto significa que, en caso de un retraso injustificado, deben ser las prestaciones parciales las que se consideran para el cálculo de la penalidad por mora. Esta directriz subraya que la penalidad debe ser proporcional y específica a las prestaciones individuales que presentan el incumplimiento.

Por su parte, la Opinión N° 052-2022/DTN, en su punto 3.4, aclara que el cálculo de la penalidad por mora debe tener en cuenta el monto y el plazo establecidos en el contrato. Para contratos de ejecución periódica o aquellos con entregas parciales, el cálculo de la penalidad diaria debe realizarse tomando en consideración el monto y plazo de las prestaciones individuales en retraso. Esto asegura que la penalidad sea justa y adecuada a cada prestación específica que ha sufrido el incumplimiento.

En el contexto específico de los contratos de compra corporativa gestionados por CENARES, es fundamental entender la estructura operativa y documental utilizada para garantizar la correcta aplicación de penalidades. CENARES sigue un procedimiento bien definido para la gestión de sus contratos, que incluye la emisión de una Orden de Compra mensual y la posterior generación de PECOSAS (guías de internamiento). Esta estructura tiene implicaciones importantes para el cálculo y la aplicación de penalidades en caso de incumplimiento.

1. Estructura de las Órdenes de Compra y PECOSAS: Cada mes, CENARES emite una única Orden de Compra que detalla el monto total y el alcance del contrato para ese periodo. Sin embargo, esta Orden de Compra se desglosa en entregas específicas mediante PECOSAS, que son guías de internamiento detalladas. Cada PECOSA indica cantidades precisas y puntos de entrega individuales, lo que refleja que las entregas están claramente separadas y tienen un carácter independiente en términos de logística y cumplimiento.

2. Naturaleza de las Entregas Parciales: Las PECOSAS, al ser documentos que especifican entregas individuales y ubicaciones distintas, representan entregas parciales independientes dentro del marco del contrato. Cada una de estas entregas tiene su propio monto asociado, estableciendo así que cualquier incumplimiento en una PECOSA es un evento separado y específico. Por lo tanto, el retraso en una PECOSA no debe afectar el cumplimiento general de la Orden de Compra, sino que debe ser evaluado de manera individual.

3. Aplicación Justa de Penalidades: Dado que cada PECOSA representa una entrega parcial distinta, la penalidad por incumplimiento debe calcularse y aplicarse específicamente en función de cada una de estas entregas individuales. Penalizar a nivel de la Orden de Compra total sería injusto, ya que no reflejaría el hecho de que el incumplimiento se refiere a una prestación específica y no a la totalidad del contrato. Esta distinción es crucial para asegurar que las penalidades sean equitativas y proporcionales al incumplimiento real.

4. Implicaciones de una Penalidad Global: Aplicar una penalidad a nivel de la Orden de Compra total en lugar de cada PECOSA individual tendría varias desventajas. Primero, no reflejaría con precisión el impacto del incumplimiento, dado que algunas entregas podrían haber sido cumplidas correctamente. Segundo, podría desincentivar el cumplimiento puntual de las entregas parciales si el contratista percibe que el riesgo de penalización se basa en la totalidad del contrato y no en cada entrega específica. Finalmente, una penalización global podría complicar el proceso de resolución de disputas y ajustes contractuales, al no distinguir claramente entre las entregas cumplidas y las incumplidas.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad y lo establecido en las Opiniones N° 036-2020/DTN y 052-2022/DTN se deje claramente establecido que la penalidad a aplicarse estará en función de cada prestación individual, es decir, la penalidad sólo se

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

determinará en función del retraso en la atención de cada PECOSA individual y bajo ningún supuesto por la totalidad de la Orden de Compra correspondiente del mes.

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** General                      **Numeral:** CAP III                      **Literal:** 8                      **Página:** 39

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

El Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud ¿ CENARES realiza las compras Recursos Estratégicos en Salud (RES) del MINSA a favor de afiliados al Seguro Integral de Salud (SIS) en función a la programación de necesidades efectuada por las Unidades Ejecutoras (UE), conforme a lo establecido en el numeral 6.2.1 de la Directiva Administrativa N° 249-MINSA/2018/DIGEMID , las cuales se encuentran autorizadas por el SIS previo convenio suscrito.

En este caso, son las Unidades Ejecutoras participantes de la compra corporativa, quienes establecieron sus necesidades de RES así como la forma en que será abastecido.

En concordancia con lo dispuesto en el artículo 16 de la Ley, el numeral 29.1 del artículo 29 del Reglamento establece que el requerimiento se encuentra conformado por las Especificaciones Técnicas, según corresponda al objeto de la contratación, así como por las condiciones en las que se debe ejecutar la prestación.

Es en base de las necesidades de distribución de las Unidades Ejecutora, que el CENARES determinó el cronograma de entregas agrupando la distribución en meses (ejem: mes 1, mes 2, etc.) para convertirse en prestaciones periódicas. En este caso, cada prestación de ejecución periódica está conformado por entregas del mismo bien en varias UE, ejecutadas en diversas fechas futuras con intervalos de tiempo entre cada una de ellas.

Las Prestaciones periódicas a cargo de contrista, están establecidas en el Anexo 4 de las Bases que forman parte del contrato, en ella se advierte las cantidades de RES a entregar para cada entidad por cada mes, siendo esta una prestación. Además, las obligaciones de las partes nacen con la suscripción del contrato respectivo conforme lo establece el Artículo 137° del Reglamento (Perfeccionamiento del contrato) y no de otros documentos como la PECOSA. La orden de compra que emite el CENARES es la transcripción del anexo 4, que en buena cuenta es otro documento de gestión interna.

La PECOSA es un documento de gestión interna entre entidades regulada por la Directiva N° 0004-2021-EF/54.01, ¿DIRECTIVA PARA LA GESTIÓN DE ALMACENAMIENTO Y DISTRIBUCIÓN DE BIENES MUEBLES¿, Este documento sustenta la salida definitiva del bien mueble del almacén y contiene los campos mínimos indicados en el Anexo N° 5 de la Directiva. Estos campos contienen información de gestión del almacenamiento y distribución.

En ese sentido, las prestaciones a cargo del contratista -en su forma, modo, puntos de destino, plazo y cantidad por cada entrega (mes) - están definidas en las bases que recogen la necesidad de la Unidades Ejecutoras y forman parte del requerimiento elaborado por el área usuaria del CENARES.

Con la observación se busca desvirtuar lo establecido en el artículo 137 del Reglamento y se interprete la aplicación de penalidades de forma distinta a la norma y los diversos pronunciamientos del OSCE.

La única penalidad establecida en las bases, es Penalidad por mora en la ejecución de la prestación cuyo texto es concordante con lo establecido en el numeral 161.2 del Reglamento

Sobre las penalidades, el contratista desde la etapa de selección, tiene pleno conocimiento de la prestación que realizará por cada mes, sumado al plazo de entrega desde la suscripción del contrato, cuenta con tiempos suficientes para realizar su estrategia logística para procurarse los bienes y cumplir con las obligaciones pactadas (debida diligencia) a fin de cumplir la prestación dentro en la forma, cantidad, modo y plazo establecido en las bases.

En caso, existieran retrasos no imputables al contratista que afecten el plazo de entrega y que escapen de la debida diligencia que el contratista debió ejecutar, la norma de contrataciones prevé mecanismos legales para corregir las situaciones anómalas que generen el retaso en la entrega en la etapa de ejecución contractual sin que le genere la aplicación de penalidades.



Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

General	CAP III	8	39
---------	---------	---	----

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

Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, Ley N° 30225

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

En ese sentido se sugiere no acoger la observación del postor.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	17:05:12

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Del siguiente punto de las bases:

4.3.2.3 La orden de compra para la primera entrega serán notificadas por la Entidad, como máximo hasta los 15 días calendario luego de suscrito el contrato. La notificación de las órdenes de compra se realizará a través de un documento o correo electrónico consignando en el contrato. Ello no emite la responsabilidad del contratista en la entrega de los bienes en el plazo antes señalado.

Solicitamos al comité de selección modificar este punto de las bases debido a que por motivos internos de la entidad para la notificación de las órdenes de compra o por temas de cierres anulas (debido a que el número de entregas superan el año de internamiento, generando devengados) ha generado retrasos en la notificación de las órdenes de compra lo cual genera retrasos tanto al inicio de la inspección del lote del mes correspondiente como de los despachos en los diferentes puntos de destino.

Por lo cual solicitamos al comité modificar el punto la responsabilidad al contratista o en su defecto especifique qué pasa en el caso que la Entidad no emite las Órdenes de Compra en el plazo de 15 días, sabiendo que el contratista NO puede internar mercadería sin una Orden de compra, o la Entidad aprobará el internamiento contando sólo con el Contrato. La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia,

Acápíte de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 4.3.2.3.      Literal: III      Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que el numeral 4.3.2.3 del capítulo III. Requerimiento, se especifica el plazo que tiene la entidad para notificar la Orden de Compra una vez suscrito el contrato. Así mismo precisa que si la entrega recae en el siguiente periodo fízcal, la entidad podrá sustituir la Orden de Compra por un documento notificandolo al correo del contratista.

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	17:05:12

**Consulta:** Nro. 24

**Consulta/Observación:**

Del siguiente punto de las bases y/o ficha de homologación:  
3.1 Documentos de presentación obligatoria  
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente:  
Consulta: Para el caso de Fabricante Nacional, el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se encuentra incluido en la Certificación de BPM, de acuerdo con la normativa vigente de Perú.  
¿Es correcta nuestra apreciación? En tal sentido solicitamos aclarar dicho punto de las Bases al comité de Selección.  
La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante  
Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia, y transparencia

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1.      **Literal:** III      **Página:** 25  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto señalar, que en el Artículo 91° del Capítulo I, contenido en el Título XI del Decreto Supremo N° 014-2011-SA Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos señala:  
Artículo 91° Buenas practicas a cumplir por los laboratorios de productos farmaceuticos, dispositivos medicos y productos sanitarios.  
Los laboratorios de productos farmaceuticos, dispositivos medicos y productos sanitarios deben ajustarse a las exigencias establecidas en las Buenas Practicas de Manufactura, Buenas practicas de Laboratorio, Buenas Practicas de Almacenamiento, Buenas practicas de Distribucion y Transporte, Buenas practicas de Farmacovigilancia y normas complementarias vigentes. Para el caso de estos establecimientos el cumplimiento de las Buenas Practicas de Manufactura incluye el cumplimiento de Buenas Practcas de Almacenamiento, Buenas Practicas de Distribucion y Transporte, y Buenas Practicas de Laboratorio.  
En base al contexto señalado, el Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento, no debera de presentarse cuando el postor sea un laboratorio fabricante nacional.  
Se aclara la consulta.

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

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20197705249	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	UNILENE S.A.C.	Hora de envío :	17:05:12

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

Clausula decima cuarta: Penalidades.

La penalidad se aplicará en base al numeral 5 del Artículo 162.

Debido a que se trata de una ejecución periódica, Solicitamos al Comité aclarar si la penalidad se aplicará en base a la entrega parcial (orden de compra) y no se aplicará en base al monto del contrato en general, la consulta esta adecuada ya que muchas entidades aplican las penalidades tomando en cuenta el monto de contrato y no al monto de cada orden de compra (tal como señala la normativa).

La presente solicitud la realizamos al amparo del literal a) del Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante

Decreto Supremo N° 082-2019-EF, Principio de Libertad de Concurrencia, y transparencia

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: V Literal: V Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara, que de corresponder la aplicación de penalidad por mora, el cálculo de la penalidad diaria, se realizará sobre la base de la prestación del MES de entrega y de ninguna manera por cada punto de destino; asimismo, el importe máximo a aplicar estará sujeto al 10% del importe total del Ítem adjudicado y no al 10% de la prestación del MES de entrega.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En la página 1 de las Bases Administrativas figuran la siguiente nomenclatura:  
LICITACIÓN PÚBLICA N° 038-2024-CENARES/MINSA

En el encabezado y en los Anexos de las bases Administrativas figura la siguiente nomenclatura:  
LICITACIÓN PÚBLICA N° 038-2024-CENARES/MINSA

Sin embargo, en la plataforma SEACE figura la nomenclatura de la siguiente manera:  
LP-SM-038-2024-CENARES/MINSA-1

Por lo anterior y considerando que la nomenclatura del procedimiento se deberá utilizar para la solicitud de carta fianza, el llenado de los formatos, anexos y otras etapas del procedimiento, solicitamos al Comité de Selección ACLARAR cuál es la nomenclatura correcta con el fin de evitar que se genere confusión y/o error de parte de los postores en las diferentes etapas del procedimiento.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: - Literal: - Página: 1

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE HACE LA ACLARACION QUE LA NOMENCLATURA DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN ES LICITACIÓN PÚBLICA N° 038-2024-CENARES/MINSA, TAL COMO ESTA REDCATADO EN LAS BASES; SE ACLARA TAMBIEN QUE LA NOMENCLATURA DEL SEACE ES LA MISMA SOLAMENTE QUE EXPRESADA EN ABREVIASION

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

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En la página 39, literal 10. FIRMA DE CONTRATOS, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

10. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Al respecto cuando verificamos en el ANEXO N° 7 RELACIÓN DE ENTIDADES PARTICIPANTES RESPONSABLES DE LA SUSCRIPCIÓN DE CONTRATO PARA LA ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES, en la Columna ¿A¿ las Entidades Participantes nos indican:

- MINDEF
- MININTER
- MINSA
- MINSA
- MUNICIPALIDAD
- MINJUSDH

Entendemos que la firma de Contrato será solo con estas 6 Entidades Participantes.

Agradeceremos al Comité de Selección indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 39

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Efectivamente, de acuerdo a lo establecido en el numeral 10 establecido en el capítulo III de la sección específica de las bases indica:

10. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberá suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos, se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

Importante: Para el caso del CENARES, para la firma de contrato, el contratista debe remitir, la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, teniendo en consideración lo detallado en el Anexo N° 04.

Al respecto, señalar que, en el anexo 7 de las bases del procedimiento de selección señalan 6 entidades, cabe señalar que cenares se encarga de firmar el contrato solamente a la programación del consumo SIS, de las Unidades ejecutoras del Ministerio de Salud y Gobiernos Regionales.

SE ACLARA LA CONSULTA

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

---

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

**Consulta: Nro. 28**

**Consulta/Observación:**

De las condiciones de entrega, respecto al CENARES ¿ SIS, en la página 34, de las bases administrativas precisan lo siguiente:

5.1.5 Para el caso de la ejecución de los contratos que corresponden al CENARES, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino al Almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones:

(¿)  
c) EL CENARES procederá al registro y la emisión de la(s) PECOSA(S) correspondiente(s) y las entregará al contratista en un plazo de hasta cuatro (04) días hábiles de emitida la opinión favorable de la Dirección Técnica.

A efectos de tener más claro cómo se llevará a cabo la emisión de la(s) PECOSA(S), solicitamos al comité de selección nos aclare lo siguiente:

- ¿Cómo será el procedimiento para que el Contratista cuente con la devolución de esta PECOSA?
- ¿El CENARES emitirá la PECOSA de manera virtual al proveedor?

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: 5.1.5      Página: 34**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Se precisa que el PECOSA es una condición para la Recepción en el destino según numeral 5.1.7 del capítulo III. Requerimiento, pero no es requisito para el pago según numeral 6 del capítulo III.

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



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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En la página 39, literal 10 FIRMA DE CONTRATOS, de las Bases Administrativas, solicitan lo siguiente:

X. FIRMA DE CONTRATOS

Posterior al consentimiento de la buena pro de cada ítem, cada una de las Entidades participantes deberán suscribir los contratos correspondientes con los postores adjudicados. Las entidades responsables de suscribir los contratos se encuentran detallados en el Anexo N° 07.

En razón a que, cuando nos consienten la Buena Pro, existen contratos a los que les corresponde cartas fianzas (garantía de fiel cumplimiento), éstas deben ser tramitadas con el nombre correcto que figura en consulta RUC.

Sabiendo que, en caso de ganar la Buena Pro, cada proveedor deberá firmar los contratos con cada entidad contratante, solicitamos nos proporcionen el número de RUC de cada Entidad responsable de la suscripción del contrato.

Por los expuesto anteriormente, solicitamos al Comité de Selección lo siguiente:

Agregar en el Anexo N° 7, el número de RUC de las Entidades responsables de suscribir contrato, con el fin de solicitar la garantía de fiel cumplimiento, a nombre de dichas Entidades según figura en Consulta RUC

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 10

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE HACE LA ACLARACION QUE LOS DATOS DE LAS ENTIDADES SE ENCUENTRAN PUBLICADOS EN LA FICHA DEL PROCEDIMIENTO EN EL SEACE, EN EL RECUADRO INFERIOR AL CRONOGRAMA

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

null

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

**Consulta: Nro. 30**

**Consulta/Observación:**

En la página 27, numeral 4.1 LOGOTIPO, de las Bases administrativas solicitan lo siguiente:

**4.1 LOGOTIPO**

El envase inmediato y mediato de los dispositivos médicos a adquirirse y además de lo especificado en la Ficha Técnica de Homologación correspondiente, deberá llevar el logotipo solicitado por cada Entidad, con letras visibles y tinta indeleble de color negro, según se detalla a continuación:

Envase inmediato: ESTADO PERUANO  
Envase mediato: ESTADO PERUANO LP N° - 202\_ - CENARES/MINSA-1

Observación: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por CENARES (SIS), MINSA (SAMU), MINDEF, MINJUSDH, MININTER, MUNICIPALIDAD (HMLO), detallados en el Anexo N° 04

Al respecto entendemos que el Logotipo correcto a considerar es el siguiente:

Envase inmediato:  
ESTADO PERUANO

Envase mediato:  
ESTADO PERUANO  
LP-SM-038-2024-CENARES/MINSA-1

Observación: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por CENARES (SIS), MINSA (SAMU), MINDEF, MINJUSDH, MININTER, MUNICIPALIDAD (HMLO), detallados en el Anexo N° 04

Solicitamos al comité de selección aclarar si es correcta nuestra apreciación.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: 4.1      Página: 27**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Efectivamente, es preciso indicar que que el Logotipo debe consignar el nombre del proceso de selección LICITACION PUBLICA SM N° 038-2024-CENARES/MINSA-1, por lo que, de acuerdo a lo eñalado en la CLAUSULA SEXTA: CONDICIONES GENERALES DE ENTREGA, establecidos en el Capitulo V PROFORMA DEL CONTRATO de las bases integradas, donde indica que para los Dispositivos médicos el Logotipo en los envases inmediato y mediato consignará:

Envase inmediato:  
ESTADO PERUANO

Envase mediato:  
ESTADO PERUANO  
LP-SM N° 038-2024- CENARES/MINSA

Observación: La impresión del logotipo de los envases inmediato y mediato es para los ítems requeridos por CENARES(SIS) MINSA (SAMU), MINDEF, MINJUSDH, MININTER, MUNICIPALIDAD (HMLO),detallados en el anexo N°04.

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

	Específico	III	4.1	27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Por lo tanto se aclara su consulta.

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

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	17:30:24

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

En el Anexo 13, página 66, Ficha técnica de Malla de Polipropileno 30 cm x 30 cm, solicitan lo siguiente:

TAMAÑO DE PORO:

Microporosa

Como podemos observar, la característica requerida es Tamaño de Poro, sin embargo, no se precisa el tamaño numéricamente.

Por lo expuesto, solicitamos al comité de selección aclarar cuál es el RANGO NUMÉRICO al que se refiere el término ¿Microporosa¿ y dicho rango numérico a qué norma se acoge.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: ANEXO 13 Literal: - Página: 66

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

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

En ese sentido, en una consulta previa a las IPRESS usuarias, señalaron que la "MALLA MACROPOROSA, presenta alta adherencia al intestino en contacto directo, por ello debe procurarse cubrirla con peritoneo para evitar el contacto visceral". Por lo expuesto, se mantiene la especificación microporosa para la característica tamaño de poro, no se precisa un rango numérico en la ficha técnica, a fin de garantizar la pluralidad y libre concurrencia de postores.

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

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	20:07:50

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado.

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

Solicitamos al Comité Aceptar, para certificar el cumplimiento de las características, documento técnico emitido o avalado por el fabricante a: Folletos, brochure, manual de instrucciones de uso, carta del fabricante.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: k Página: 18

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

kñlññklñ

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto de acuerdo a lo señalado en el literal k) del subnumeral 2.2.1.1 establecido en el capítulo II de la Sección Específica procedimiento de selección de las bases señala:

k) (...) Copia simple del Certificado de Análisis (...) u otro documento correspondiente del ítem ofertado, (....)

En caso ente no considere todas las caracterisitcas especificadas en el numeral 2.1 de la Ficha Tecnica, se debera presentar documentos tecnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas carcateristicas (..)

De lo mencionado, se aclara que el "documento" (tecnico) -independientemente a su nomenclatura-, debe ser emitido o avalado por el fabricante, estos puedes ser, sin limitante: Folletos, brochure, manual de instrucciones de uso, carta del fabricante.

Se aclara la consulta

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	20:07:50

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado.

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

Solicitamos al Comité aceptar, para certificar el cumplimiento de las características, documento técnico emitido o avalado por el fabricante a:

Folletos, brochure, manual de instrucciones de uso, carta del fabricante.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 31 Literal: - Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto de acuerdo a lo señalado en el literal k) del subnumeral 2.2.1.1 establecido en el capítulo II de la Sección Específica procedimiento de selección de las bases señala:

k) (...) Copia simple del Certificado de Análisis (...) u otro documento correspondiente del ítem ofertado, (....)

En caso ente no considere todas las caracterisitcas especificadas en el numeral 2.1 de la Ficha Tecnica, se debera presentar documentos tecnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas carcateristicas (..)

De lo mencionado, se aclara que el "documento" (tecnico) -independientemente a su nomenclatura-, debe ser emitido o avalado por el fabricante, estos puedes ser, sin limitante: Folletos, brochure, manual de instrucciones de uso, carta del fabricante.

Se aclara la consulta

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	20:07:50

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Controles de Calidad

El número de controles de calidad y la periodicidad de los controles de calidad se detalla en el Anexo N° 05. Esto será considerado en la proforma del contrato.

En las bases no se encuentra el anexo 05, por lo que no se puede determinar el número de controles de calidad y la periodicidad de los mismos. Por ello, solicitamos adjuntarlo.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.4 Literal: 4.4.1 Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, es preciso señalar que el Anexo N° 05 se encuentra referenciada en la página 50 de las bases, donde se menciona que dicho anexo se encuentra adjunto en formato excel.

En ese sentido se aclara la consulta.

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

null

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

Nomenclatura :LP-SM-38-2024-CENARES/ MINSA-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS - COMPRA CORPORATIVA SECTORIAL PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - SEIS (06) ÍTEMS

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	24/09/2024
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	20:07:50

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

Copia simple del Certificado de Análisis autorizado por la ANM u otro documento correspondiente del ítem ofertado.

Solicitamos al Comité aceptar el certificado de análisis de acuerdo a lo autorizado por la DIGEMID

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: k Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto de acuerdo a lo señalado en el literal k) del subnumeral 2.2.1.1 establecido en el capítulo II de la Sección Específica procedimiento de selección de las bases señala:

k) (...) Copia simple del Certificado de Análisis (...) u otro documento correspondiente del ítem ofertado, (....)

En caso ente no considere todas las caracterisitcas especificadas en el numeral 2.1 de la Ficha Técnica, se debiera presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas carcateristicas (..)

De lo mencionado, se aclara que el "documento" (técnico) -independientemente a su nomenclatura-, debe ser emitido o avalado por el fabricante, estos pueden ser, sin limitante: Folletos, brochure, manual de instrucciones de uso, carta del fabricante.

Se aclara la consulta

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

null