

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGÉNICA - HNGAI

Ruc/código : 20501262260

Nombre o Razón social : GEN LAB DEL PERU S.A.C.

Fecha de envío : 03/01/2025

Hora de envío : 20:46:07

## Observación: Nro. 1

### Consulta/Observación:

Antecedentes:

#### CAPÍTULO I

#### GENERALIDADES

##### 1.9. PLAZO DE ENTREGA

Primera entrega: Se realizará en un plazo que no podrá exceder a los veinte (20) días calendarios que será contabilizados a partir del día siguiente hábil de notificada la orden de compra, toda vez se haya cumplido con todas las condiciones descritas. Dicho plazo constituye un requerimiento técnico mínimo, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, el cual incluye la instalación y puesta en funcionamiento del equipo en cesión de uso, accesorios y complementos de acuerdo a la Directiva N° 01-GG-ESSALUD-2009. Si el último día de entrega es feriado o inhábil, la entrega será el día hábil siguiente.

Se precisa que el plazo de la primera entrega incluye la puesta en funcionamiento y/o adecuación de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos.

Observación:

Se precisa que el plazo de entrega de 20 días calendario para la primera entrega, incluye la puesta en funcionamiento y/o adecuación de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos. Al respecto, consideramos que dicho plazo resulta insuficiente, pues tanto el kit como los equipos, accesorios y complementos no son de fabricación nacional y deben ser importados; asimismo, es necesario mencionar que para la adecuación del ambiente para los equipos se requiere de los permisos necesarios de la entidad, lo cual puede terminar afectando su cumplimiento. Por lo antes expuesto, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien ampliar el plazo para la primera entrega (incluye la puesta en funcionamiento y/o adecuación de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos) a 35 días calendario.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9. Página: 15

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

LEY 30225 ARTICULOS 2 Y 16

### Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado informa que, en procesos de compra, con similares características, realizados en la Institución, en los que se incluyó la puesta en funcionamiento y/o adecuación de los equipos en cesión de uso, accesorios y complementos, el plazo de 20 días calendarios ha sido suficiente; por lo cual, no se acoge solicitud de ampliación del plazo. Asimismo se informa que, en la indagación de mercado, se verificó la pluralidad de postores que cumplen con los alcances solicitados en las bases del presente procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGÉNÉTICA - HNGAI

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	03/01/2025
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:46:07

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPÍTULO III

REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

15. VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO

15.1. La vigencia mínima para el dispositivo médico deberá ser igual o mayor a dieciocho (18) mese al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes de la Entidad adquirente; no obstante, en caso de suministros periódicos de un mismo lote, este podrá ser aceptado hasta una vigencia mínima de quince (15) meses para las entregas sucesivas, siempre y cuando la primera entrega haya sido de 18 meses.

Observación:

Conforme al folio 38 de las bases administrativas, el KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACION BIOMOLECULAR debe tener un tiempo de expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega, por lo que solicitamos al Comité de Selección tenga a bien corregir el numeral 15.1. y precisar que la vigencia mínima debe ser "no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega".

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

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

LEY 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado precisa que, en la presente situación primará lo establecido por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI)-ESSALUD, en las especificaciones técnicas del ítem y del equipo en cesión de uso del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica de EsSalud (Anexo B folio 38); por lo cual; se acoge la solicitud del postor.

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

Se corrige:

CAPÍTULO III

REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

15. VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO

15.1. La vigencia mínima para el Kit de Papiloma Virus Humano Tipificación Biomolecular deberá debe ser no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega en los almacenes de la Entidad adquirente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGÉNÉTICA - HNGAI

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	03/01/2025
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:46:07

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPÍTULO III

REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

20. CONFORMIDAD Y CONTROL DE CALIDAD DEL BIEN

El contratista se obliga a solventar todos los costos de control de calidad que realice EsSalud (incluido el costo de las muestras tomadas de sus almacenes), siempre y cuando no excede el dos por ciento (2%) del monto del ítem adjudicado y los resultados sean conformes. El costo de las muestras no conformes será asumido por el contratista y no se considerará en el cómputo del dos por ciento (2%).

Observación:

Del enunciado anterior, se da a entender que el contratista debe asumir el costo del control de calidad realizado por EsSalud ya sea que los resultados sean conformes o no conformes. ¿Podría el Comité de Selección precisar si nuestra apreciación es correcta y en qué caso el costo del control de calidad no sería asumido por el contratista?

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado aclara que: El contratista se obliga a solventar todos los costos de control de calidad que realice EsSalud; ya sea que, los resultados sean conformes o no conformes.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGÉNÉTICA - HNGAI

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	03/01/2025
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:46:07

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Antecedentes:  
CAPÍTULO III  
REQUERIMIENTO  
3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS  
28. ANEXCOS Y FORMATOS DEL REQUERIMIENTO  
Se indican los siguientes anexos, que forman parte del requerimiento:  
- Anexo D: Requisitos de calificación del ítem

Consulta:  
¿Podría el Comité de Selección precisar si el Anexo D a que se hace mención, se refiere a los requisitos de calificación (numeral 3.2.) descritos en los folios 67 y 68? Esto debido a que en las bases no se ubica un formato/modelo de Anexo D.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1. Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Este colegiado aclara que el Anexo D: "Requisitos de calificación del ítem" es el mismo que se visualiza en el numeral 3.2. referido a los Requisitos de Calificación, descritos en los folios N°67 y N°68 de las bases.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGENÉTICA - HNGAI

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	03/01/2025
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:46:07

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Antecedentes:  
CAPÍTULO III  
REQUERIMIENTO  
3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS  
Especificación técnica del equipos en cesión de uso  
Nota.- La forma de acreditar los Requisitos de funcionalidad y soporte, será mediante Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (ANEXO D).  
Consulta:  
La Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas es el Anexo N° 3 conforme al folio 82 de las bases administrativas, además de no haber en las bases un formato/modelo de Anexo D, ¿es correcta nuestra apreciación?  
Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1. Página: 40  
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que se debe realizar una fe de erratas en el siguiente párrafo: CAPÍTULO III REQUERIMIENTO3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS Especificación técnica del equipos en cesión de uso, Dice:  
Nota.- La forma de acreditar los Requisitos de funcionalidad y soporte, será mediante Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (ANEXO D); Debe decir:  
Nota.- La forma de acreditar los Requisitos de funcionalidad y soporte, será mediante la Hoja de Representación de los Equipos Cedidos en Cesión de Uso (FORMATO 1 del ANEXO E).

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

Corrección:  
CAPÍTULO III  
REQUERIMIENTO  
3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS  
Especificación técnica del equipos en cesión de uso  
Nota.- La forma de acreditar los Requisitos de funcionalidad y soporte, será mediante la Hoja de Representación de los Equipos Cedidos en Cesión de Uso (FORMATO 1 del ANEXO E).

Entidad convocante :  
Nomenclatura :  
Nro. de convocatoria :  
Objeto de contratación :  
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD  
AS-SM-115-2024-ESSALUD-RPA.-1  
1  
Bien  
ADQUISICIÓN DE KIT DE PAPILOMA VIRUS HUMANO TIPIFICACIÓN BIOMOLECULAR CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE CITOLOGÍA Y CITOGÉNÉTICA - HNGAI

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	03/01/2025
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:46:07

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPÍTULO III

REQUERIMIENTO

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Se consideran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS DE LABORATORIO ligados a equipos en cesión de uso para detección biomolecular.

Observación:

A efectos de permitir una mayor participación de postores, solicitamos al Comité de Selección tenga a bien aceptar también equipos en cesión de uso para secuenciamiento/secuenciación para la experiencia del postor en la especialidad, de tal manera que se solicite lo siguiente:

Se consideran bienes similares a los siguientes: REACTIVOS DE LABORATORIO ligados a equipos en cesión de uso para detección biomolecular y/o para secuenciamiento/secuenciación.

Acápite de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: III    Literal: 3.2.    Página: 67

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

LEY 30225 ARTICULOS 2 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a lo expuesto por el área usuaria, este colegiado no acoge la solicitud del postor; debido a que, el estudio de Detección y Tipificación del Virus Papiloma Humano no se realiza mediante secuenciamiento/secuenciación.

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

null