

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 24/07/2024

Hora de envío : 16:54:59

**Consulta: Nro. 1**

## **Consulta/Observación:**

En las características indica:

Metodología:

"Regiones conservadas para los genes C, 5'UTR, 3'UTR u otro validado que identifique los 4 serotipos de dengue (DENV1 DENV2, DENV3 y DENV4)..."

Al respecto se debe señalar que en el mercado actual todos los kits de detección triplex disponibles para la detección de dengue, zika y chikungunya detectan en un sólo canal de detección del termociclador al virus de dengue y no identifica a los 4 serotipos de mismo virus.

Consulta

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria se precise que cuando se refiere a que el kit identifique los 4 serotipos de dengue ( DENV1 DENV2, DENV3 y DENV4), se refiere a que identifique 1 región conservada que comparte los 4 serotipos de dengue en un solo canal.

**Acápito de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1.    **Literal:** b    **Página:** 24

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

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

Se aclara la consulta, sobre la detección de los 4 serotipos de dengue

En la especificación técnica, se indica que el kit para la amplificación y detección por RT-PCR en tiempo real debe detectar en forma específica y múltiple, regiones conservadas para los genes C, 5'UTR, 3'UTR u otro validado que identifique los 4 serotipos de dengue (DENV1 DENV2, DENV3 y DENV4).

En este sentido, se precisa que cuando se refiere a que el kit identifique los 4 serotipos de dengue (DENV1 DENV2, DENV3 y DENV4), se refiere a la capacidad del kit, para identificar una región conservada que comparte los 4 serotipos de dengue en un solo canal.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	16:54:59

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

I) Documentos de las características técnicas (brochure) de el/los equipo/s en cesión de uso.

No se precisa con que documentación se acreditará el cumplimiento de las características técnicas.

Consulta,  
Solicitamos al comite de selección precisar que se aceptara la presentación de insertos, cartas emitidas por el fabricante, folleteria, catalogos o brochure para acreditar el cumplimiento de las características técnicas e el/los equipo/s en cesión de uso.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta:  
Se aceptará documentación: Insertos, Manual de uso, documentos emitidos por el fabricante, catálogos y/o brochure que acrediten el cumplimiento de las características técnicas de los equipos  
Por lo que se actualizará las especificaciones técnicas

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

Se actualiza las especificaciones técnicas numeral 6.d. d.8) pagina 5.

DICE:  
"d.8. Documentos de las características técnicas (brochure) de el/los equipo/sen cesión de uso"

DEBE DECIR :  
d.8. Documentos de las características técnicas de el/los equipo/s en cesión de uso:  
Se aceptará documentación: Insertos, Manual de uso, documentos emitidos por el fabricante, catálogos y/o brochure que acrediten el cumplimiento de las características técnicas de los equipos

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	16:54:59

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Control interno endogeno (obligatorio) integrado al kit, en el caso de que el control interno endogeno se adjunte al kit este debe contener: Primer, sonda para detección del control endogeno humano (CEH), además los reactivos de amplificacion del control endogeno en cantidad suficiente para el numero de determinaciones que se requieran opcionalmente puede contar con un control interno exogeno.

Entendemos que al señalar que, si el control interno endógeno se adjunte al kit, se refiere a un SET ADICIONAL de primer, sonda para detección del control endógeno humano (CEH), además de los reactivos de amplificación del control endógeno en cantidad suficiente para el número de determinaciones que se requieran.

CONSULTA

Solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria aclarar si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: b Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que si en el caso de que el control interno endógeno se adjunte al kit, estos deben ser provisto en cantidad suficiente de determinaciones que se requieran, además deberá presentar documentos o cartas emitidas por el fabricante con el detalle de la compatibilidad del set adicional de primers y sonda de control interno endógeno con el kit de detección.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	16:54:59

**Observación: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

g) Registro Sanitario

No se precisa que se aceptara la presentación de consulta digemid o el listado de digemid en donde se precisa que no requiere de registro sanitario, esto aplica para los equipos en cesión de uso y accesorios.

Consulta,  
Solicitamos al comite de selección aceptar la presentación de consultas tecnicas o listado de digemid en el que precisa que el equipo ofertado y accesorios no requieren de registro sanitario

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

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

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

En referencia a la consulta formulado por el participante, se precisa que la presente adquisición, es requisito que los kits (extracción y amplificación) tengan registro sanitario, por tener categoria IVD.

En referencia a los equipos en cesión de uso no requiere registro sanitario

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Dentro de la documentación de presentación obligatoria se solicita en el literal g) Registro Sanitario (RS). Considerando que en el país, existen distribuidores que cuentan con la autorización de DIGEMID en base a CERTIFICADOS DE REGISTRO SANITARIO para la comercialización de un producto y el cual es obtenido a partir del REGISTRO SANITARIO, se solicita que deberá incluirse en el literal g) Registro sanitario (RS) y/o Certificado de registro sanitario (CRS) como parte de la documentación de presentación obligatoria, mas aun, cuando dentro de las especificaciones técnicas del producto (Capítulo III, página 25 de las bases estándar), se solicita en la sección de "documentos" el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2 Literal: g Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta:  
Se aceptará y quedará redactado el primer parrafo de la siguiente manera:  
DICE:

d.3)Registro Sanitario (RS):  
Copia del RS emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

DEBE DECIR:  
d.3) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario  
Copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

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

Se actualiza las especificaciones tecnicas numeral 6. d.3) pagina 4  
DICE:  
d.3)Registro Sanitario (RS):  
Copia del RS emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

DEBE DECIR:  
d.3) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario  
Copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Con respecto a la forma de pago, se solicita que la entidad deba contar con Registro Sanitario (RS) como parte de la documentación requerida. Considerando que en el país, existen distribuidores que cuentan con la autorización de DIGEMID en base a CERTIFICADOS DE REGISTRO SANITARIO para la comercialización de un producto y el cual es obtenido a partir del REGISTRO SANITARIO, se solicita que deberá incluirse, como parte de la documentación para efectos del pago, el Registro sanitario (RS) y/o Certificado de registro sanitario (CRS), mas aun, cuando dentro de las especificaciones técnicas del producto (Capítulo III, página 25 de las bases estándar), se solicita en la sección de "documentos" el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.6 Literal: - Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta en lo referente a EETT numeral 13 pagina 12:  
Se aceptará y quedará redactado de la siguiente manera:

Dice:  
- Registro Sanitario

Debe decir:  
- Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario

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

Se actualiza las especificaciones tecnicas numeral 13 pagina 12 de las EETT y pagina 22 de las bases  
DICE:  
- Registro Sanitario

DEBE DECIR:  
- Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Dentro de las especificaciones técnicas del producto, se solicita 20 kits de PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES, con la observación que "En caso de que la presentación sea diferente a la solicitada, esta debe cumplir con la cantidad total de determinaciones requeridas" las cuales suman 1,920 determinaciones en total. Considerando que se aceptarán presentaciones distintas a la solicitadas, se aceptará 40 kits de CR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA que suman en total las 1,920 determinaciones requeridas ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 6b Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Referente a la consulta se aclara que en caso de que la presentación sea diferente a la solicitada, esta debe cumplir con la cantidad total de determinaciones requeridas, tal como se preciso en las especificaciones numeral b) "(..) .. Observaciones"

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Con respecto a la documentación obligatoria como parte de la oferta, se solicita con literal d.3 contar con Registro Sanitario (RS), como parte de la documentación requerida. Considerando que en el país, existen distribuidores que cuentan con la autorización de DIGEMID en base a CERTIFICADOS DE REGISTRO SANITARIO para la comercialización de un producto y el cual es obtenido a partir del REGISTRO SANITARIO, se solicita que deberá incluirse, como parte de la documentación para presentación de la oferta, el Registro sanitario (RS) y/o Certificado de registro sanitario (CRS), mas aun, cuando dentro de las especificaciones técnicas del producto (Capítulo III, página 25 de las bases estándar), se solicita en la sección de "documentos" el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: d.3 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta:  
Se aceptará y quedará redactado el primer parrafo de la siguiente manera:  
DICE:

d.3)Registro Sanitario (RS):  
Copia del RS emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

DEBE DECIR:  
d.3) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario  
Copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

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

Se actualiza las especificaciones tecnicas numeral 6. d.3) pagina 4  
DICE:  
d.3)Registro Sanitario (RS):  
Copia del RS emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"

DEBE DECIR:  
d.3) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario  
Copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario emitido por DIGEMID. No se aceptarán productos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado. Tanto el kit de extracción como el de amplificación deben tener categoría IVD y tener registro sanitario; se considera como Opcional para los demás consumibles. "(...)"



Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Con respecto a los equipos en cesión de uso se solicita un equipo de extracción automatizada y equipo de amplificación (termociclador). Con respecto al equipo de amplificación (termociclador), se menciona que este debe ser compatible con el equipo de extracción. Al respecto, resulta difícil demostrar que un equipo de extracción es compatible con un amplificador si se refiere NETAMENTE al equipo, ya que no es el equipo de extracción el que se usa directamente en un termociclador si no el producto final, es decir, la elución de ADN/ARNr, siendo este último el insumo empleado dentro del equipo amplificador (termociclador). Ahora bien, dicha compatibilidad se verifica a nivel de los reactivos específicos para cada equipo, es decir, el reactivo de amplificación debe ser compatible con un reactivo de extracción específico y, al ser un proceso unidireccional, se debe demostrar la compatibilidad del reactivo de amplificación sobre el reactivo de extracción. Ante ello, solicitamos al comité evaluador aclarar si la compatibilidad requerida de los equipos de extracción y amplificación, hace referencia a que el reactivo de amplifación PCR en tiempo real para detección de dengue, chikungunya y zika debe ser compatible con el reactivo de extracción ofertado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 7 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Referente a la consulta se aclara que la compatibilidad no se refiere a los insumos, sino a los equipos en cesion de uso. La compatibilidad del equipo cesión en uso correspondería de la siguiente forma: Equipo de extracción de 48 determinaciones con 2 corridas es compatible con un equipo de amplificación de 96 determinaciones y un Equipo de Extracción de 32 determinaciones con 3 corridas es compatible con Equipo de amplificación de 96 determinaciones. En resumen el numero de determinaciones por extracción DEBERA ser compatible con el equipo de amplificación, es decir que las cantidades deben ser múltiplos de 96.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Con respecto a la instalación y prueba operativa de los equipos, se requiere deba ser realizado en un plazo máximo quince (15) días calendario contados a partir del día siguiente de firmado el contrato. Por otro lado, los reactivos deben entregarse en un plazo máximo de 30 días calendario a partir de firmado el contrato. Dado el plazo de entrega del reactivo principal (30 días), solicitamos amablemente al comité evaluador extender el plazo de instalación y prueba operativa de los equipos hasta los 20 días calendario contados a partir del día siguiente de firmado el contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 7 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta:  
Teniendo en cuenta la necesidad de continuar con el diagnostico de dengue, zika y chikungunya en calidad de area usuaria, se mantiene el plazo máximo de quince (15) días calendarios, contados a partir del día siguiente de firmado el contrato para la instalación y prueba operativa y funcionamiento de los equipos, según se detalla en las Especificaciones Técnicas  
Asimismo, de la etapa de indagación de mercado se tiene pluralidad de marcas y postores que cumplen con lo solicitado en las especificaciones técnicas

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-19-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE PCR TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE DENGUE, CHIKUNGUNYA Y ZIKA X 96 DETERMINACIONES PARA EL CNSP

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	24/07/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:06:48

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Con respecto a las condiciones de entrega, se solicita que el contratista debe acompañar al momento de la entrega del bien, el Registro Sanitario del producto ofertado. Considerando que en el país, existen distribuidores que cuentan con la autorización de DIGEMID en base a CERTIFICADOS DE REGISTRO SANITARIO para la comercialización de un producto y el cual es obtenido a partir del REGISTRO SANITARIO, se solicita que deberá incluirse "Registro sanitario (RS) y/o Certificado de registro sanitario (CRS)" como parte de la documentación al momento de la entrega del bien, mas aun, cuando dentro de las especificaciones técnicas del producto (Capítulo III, página 25 de las bases estándar), se solicita en la sección de "documentos" el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 13 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta en lo referente a EETT numeral 13 pagina 12:  
Se aceptará y quedará redactado de la siguiente manera:

Dice:  
- Registro Sanitario

Debe decir:  
- Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario

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

Se actualiza las especificaciones tecnicas numeral 13 pagina 12.  
DICE:  
- Registro Sanitario

DEBE DECIR:  
- Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario