

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código : 20307704049

Nombre o Razón social : CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.

Fecha de envío : 30/12/2024

Hora de envío : 07:52:47

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Se visualiza en el literal e que se menciona la palabra ITEM PAQUETE. Con respecto al paquete antes mencionado, Observamos que los mismos se deban separarse de acuerdo a lo establecido en las Opiniones OSCE N° 14-2019/DTN, y la N° 059-2017/DTN, dicha opiniones recogen lo siguiente:

Contratación por Paquete, dicho mecanismo puede utilizarse para agrupar dentro de un mismo objeto contractual (i) varios bienes, servicios o consultorías de obra, distintos pero vinculados entre sí; o, (ii) la ejecución de obras de similar naturaleza; tomando en consideración que la contratación conjunta de tales prestaciones resulta más eficiente en términos de calidad, precio y tiempo que efectuar contrataciones por separado.

Para determinar si se configura un fraccionamiento prohibido, cada Entidad debe verificar si los bienes, servicios u obras que se requiere contratar poseen características y/o condiciones singulares que los hace distintos entre sí, pues, en caso se requiera efectuar la contratación de objetos contractuales idénticos o similares, bajo las mismas condiciones, corresponderá, realizar un único procedimiento de selección, mientras que de tratarse de objetos contractuales que revistan características o condiciones que los hagan singulares, corresponderá, efectuar tantos procedimientos de selección como objetos contractuales requieran contratarse. Se puede advertir que dicho paquete, no contiene una determinada lógica razonable para la conformación del paquete como lo establece las opiniones mencionadas toda vez que están agrupadas sin contar con características singulares, puesto que pertenecen a diferentes usos.

El hecho de agrupar los bienes (dispositivos médicos) de esta manera es una clara restricción de la participación de los postores, son estas razones que nos motivan de manera transparente a conocer el criterio que adoptó el área usuaria o comité para realizar la agrupación del paquete que, respecto al estudio de mercado. Por ello teniendo en cuenta que la normatividad establece que la propuesta del agrupamiento nace del estudio de mercado es que solicitamos que se desagregue.

El mantener el paquete, afecta el principio de libertad de concurrencia, principio de igualdad de trato que rige la normativa de contrataciones. En esa medida se solicita se permita dar cabal cumplimiento a los Principios del Art.2° de la Ley de Contrataciones del Estado, como: a) Libertad de concurrencia. b) Igualdad de trato. Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrando prohibida la existencia de privilegios o ventajas y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto. Este principio exige que no se traten de manera diferente situaciones que son similares y que situaciones diferentes no sean tratadas de manera idéntica siempre que ese trato cuente con una justificación objetiva y razonable, favoreciendo el desarrollo de una competencia efectiva y; c) Transparencia.

Con esto se permitirá la mayor participación de los postores en aplicación del principio de libre concurrencia, y no continuar con posibles direccionamientos que daría lugar a la consumación de la vulneración que rigen las contrataciones como el principio de libertad de concurrencia, principio de igualdad de trato, por lo cual todos los proveedores deben contar con las mismas oportunidades para formular sus ofertas encontrándose prohibido el trato discriminatorio manifiesto o encubierto de manera tal que se cuente con una justificación objetiva y razonable favoreciendo el desarrollo de una competencia efectiva.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1.

Literal: E

Página: 18

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la observación de la empresa, es preciso indicar que, tal como lo señala el resumen ejecutivo resultado de la indagación de mercado realizada por el órgano encargado de las contrataciones (Oficina de Logística del INEN), el empaquetamiento se sustenta debido a que, acorde con la OPINIÓN N° 059-2017/DTN, la contratación por paquete incentiva la mejora de precios y calidades por la competencia y economía de

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Especifico 2.2.1.1. E 18

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

escala, así como simplificar las relaciones contractuales; ya que la contratación conjunta es más eficiente que efectuar contrataciones separadas (en virtud del Artículo 37° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado).

Asimismo, es preciso señalar que, de la revisión del resumen ejecutivo resultado de la indagación de mercado realizado por el órgano encargado de las contrataciones (Oficina de Logística del INEN), se ha identificado que SI existe pluralidad y marcas de proveedores que cumplen con lo solicitado.

En ese sentido, y a razón de lo expuesto, no se acoge la observación.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS la inclusión del Parámetro del Diámetro Exterior de la Cuchilla o Lumen Interno: 16.5mm. Dado que, la inclusión de este parámetro asegurará que el lumen interno resultante de la anastomosis sea adecuado para una correcta restitución del tránsito intestinal. Esto es particularmente crítico en intervenciones mínimamente invasivas, donde un lumen interno óptimo contribuye a la prevención de fugas y complicaciones postoperatorias. El lumen interno adecuado mejora el flujo natural dentro del tracto digestivo, favoreciendo una recuperación más rápida y reduciendo el riesgo de estenosis anastomótica.

Cabe precisar que esta modificación no alterará la funcionalidad del producto, y adicional, a ello, se ampliará la presentación de postores. Caso contrario se vulnerará el principio de libertad de concurrencia establecido en el artículo 2 de la ley 30225 y sus modificaciones.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 29

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación, ya que se debe respetar estrictamente lo establecido en las fichas de homologación emitidas por el MINSA. Las características técnicas contenidas en dichas fichas son vinculantes y están diseñadas para garantizar que los productos cumplan con los requisitos técnicos y de seguridad necesarios. Modificar los parámetros solicitados podría comprometer la funcionalidad del producto y, además, contravendría las normativas establecidas para la homologación de productos médicos. De acuerdo con lo dispuesto en la Ley N° 30225, es fundamental que todas las características del producto se ajusten a los lineamientos técnicos previamente aprobados, para asegurar la transparencia y la correcta competencia en el proceso de contratación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS la inclusión del Parámetro del Diámetro Exterior de la Cuchilla o Lumen Interno: 20.4mm. La inclusión de este parámetro asegurará que el lumen interno resultante de la anastomosis sea adecuado para una correcta restitución del tránsito intestinal. Esto es particularmente crítico en intervenciones mínimamente invasivas, donde un lumen interno óptimo contribuye a la prevención de fugas y complicaciones postoperatorias. El lumen interno adecuado mejora el flujo natural dentro del tracto digestivo, favoreciendo una recuperación más rápida y reduciendo el riesgo de estenosis anastomótica.

Cabe precisar que esta modificación no alterará la funcionalidad del producto, y adicional, a ello, se ampliará la presentación de postores. Caso contrario se vulnerará el principio de libertad de concurrencia establecido en el artículo 2 de la ley 30225 y sus modificaciones.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 38

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación, ya que se debe respetar estrictamente lo establecido en las fichas de homologación emitidas por el MINSA. Las características técnicas contenidas en dichas fichas son vinculantes y están diseñadas para garantizar que los productos cumplan con los requisitos técnicos y de seguridad necesarios. Modificar los parámetros solicitados podría comprometer la funcionalidad del producto y, además, contravendría las normativas establecidas para la homologación de productos médicos. De acuerdo con lo dispuesto en la Ley N° 30225, es fundamental que todas las características del producto se ajusten a los lineamientos técnicos previamente aprobados, para asegurar la transparencia y la correcta competencia en el proceso de contratación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

SOLICITAMOS la inclusión del Parámetro del Diámetro Exterior de la Cuchilla o Lumen Interno: 24.4mm. La inclusión de este parámetro asegurará que el lumen interno resultante de la anastomosis sea adecuado para una correcta restitución del tránsito intestinal. Esto es particularmente crítico en intervenciones mínimamente invasivas, donde un lumen interno óptimo contribuye a la prevención de fugas y complicaciones postoperatorias. El lumen interno adecuado mejora el flujo natural dentro del tracto digestivo, favoreciendo una recuperación más rápida y reduciendo el riesgo de estenosis anastomótica.

Cabe precisar que esta modificación no alterará la funcionalidad del producto, y adicional, a ello, se ampliará la presentación de postores. Caso contrario se vulnerará el principio de libertad de concurrencia establecido en el artículo 2 de la ley 30225 y sus modificaciones.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** . **Página:** 47

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación, ya que se debe respetar estrictamente lo establecido en las fichas de homologación emitidas por el MINSA. Las características técnicas contenidas en dichas fichas son vinculantes y están diseñadas para garantizar que los productos cumplan con los requisitos técnicos y de seguridad necesarios. Modificar los parámetros solicitados podría comprometer la funcionalidad del producto y, además, contravendría las normativas establecidas para la homologación de productos médicos. De acuerdo con lo dispuesto en la Ley N° 30225, es fundamental que todas las características del producto se ajusten a los lineamientos técnicos previamente aprobados, para asegurar la transparencia y la correcta competencia en el proceso de contratación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

Sobre este punto, cabe precisar que en el encabezado del Anexo 1: DEMANDA MENSUAL ESTIMADA, indica el cronograma brindado por su Entidad para las entregas, es referente a la DEMANDA MENSUAL ¿ESTIMADA¿ de la Entidad. Esto evidentemente es contrario al Principio de Equidad estipulado en el Art. 2° del TUO de la Ley N° 30225, puesto que el requerimiento de la Entidad se basará en una decisión unilateral, más no en una previa coordinación con el contratista. En consecuencia, se deberá precisar que existirá una coordinación con el contratista en el caso de existir variación en las cantidades

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: . Página: 28

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

ARTÍCULO 2 LEY DE CONTRATACIONES CON EL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación, ya que en la Nota del Anexo 1: Demanda Mensual Estimada, se establece que las cantidades indicadas en el cronograma podrán variar según las necesidades del área usuaria, en el marco del sistema de contratación por precios unitarios. Este sistema, tal como lo estipula la Ley N° 30225, permite la flexibilidad necesaria para gestionar contratos con incertidumbre respecto a las cantidades exactas de bienes o servicios requeridos.

No obstante, el participante debe garantizar su capacidad para abastecer oportunamente los requerimientos, de acuerdo con el cronograma y los ajustes que puedan surgir en función de las necesidades del área usuaria.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observamos el requisito de su Entidad en el punto 2.4, sobre el Perfeccionamiento del Contrato, en el cual se establece que la documentación VIRTUAL solo se puede ingresar en el horario de 08:15 a 16:15 horas, caso contrario se considerará presentado al día siguiente a las 08:15 de la mañana. Esto claramente vulnera el artículo 117 de la Ley del Procedimiento Administrativo General, que fue modificada por la Ley N° 31465, en el cual se especifica que cada Entidad cuenta con una mesa de partes digital, conforme a los alcances establecidos en la Ley 31170, cuyo horario de atención es de veinticuatro (24) horas, los siete (7) días de la semana.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.4 Literal: . Página: 21

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

LEY 31170

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la observación de la empresa participante, es preciso señalar que Mesa de Partes Digital del INEN sí recepciona los documentos las 24 horas los 7 días de la semana, sin embargo, para la presentación de los documentos para la suscripción de contrato, el postor ganador de la buena pro deberá cumplir con presentar estos dentro del horario de 8:15 a 16:15 horas, toda vez que, de exceder este horario, será considerada como presentada al día hábil siguiente. En ese sentido, se colige que no existe vulneración alguna debida que el horario laboral en el INEN es de 8:15 a 16:15 horas, por lo cual, resulta lógico que, si la empresa presenta los documentos excediendo el horario establecido, pues el documento será considerado como presentado al día siguiente hábil, sin perjuicio de que, como se indica una vez más, el sistema digital del INEN si recepcionará las 24 horas los 7 días de la semana.

Es menester agregar que, cuando se constituya garantía mediante Carta Fianza: Se presentará en Mesa de Partes (o la que haga sus veces) ubicada en Av. Angamos Este N° 2520 - Surquillo, Lima, en el horario de 08:15 a 16:15 horas.

Al respecto, es menester señalar que, todo lo manifestado en la presente se encuentra expuesto de manera clara y precisa en la página 21 de las bases del procedimiento de selección.

A razón de todo lo expuesto, no se acoge la observación de la empresa participante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con respecto al literal e)

CERTIFICADO DE ANALISIS U OTRO DOCUMENTO EQUIVALENTE DEL DISPOSITIVO MEDICO.

Se aprecia que se solicita sustentar las características del numeral 2.1.1 de la ficha técnica homologada. Con ello podemos advertir que se deben acreditar todas las especificaciones, sin ser claros y precisos en concordancia al principio de transparencia.

Ante ello realizamos la siguiente precisión las bases no han señalado cuales de todas las características debemos acreditar, es preciso mencionar que según lo determinado de las propias bases estándares del OSCE mencionan que no pueden ser acreditadas todas sino alguna de ellas considerando que acreditar todas vulnera el contenido del anexo 3 cumplimiento del requerimiento.

Solicitamos que la entidad asigne o precise con claridad qué subtítulos o cuales de las características técnicas debemos acreditar los postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: E Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara la consulta al participante, indicando que las bases estándar aprobadas especifican que la documentación necesaria para acreditar las especificaciones técnicas está detallada en las fichas de homologación aprobadas por el MINSA. Estas fichas son vinculantes y deben ser respetadas como requisito indispensable en el proceso de contratación, conforme a lo indicado en el documento proporcionado.

Asimismo, se resalta que, en el numeral 3.1.1.4 de la ficha técnica homologada, uno de los documentos requeridos para la admisión de la oferta es el certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se especifiquen los ensayos realizados, las especificaciones y los resultados obtenidos, de acuerdo con lo autorizado en su registro sanitario, y que sustenten las características técnicas solicitadas en el numeral 2.1.1 de la ficha de homologación.

En caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente ficha de homologación, en las tablas del numeral 2.1.1, se deberá presentar documentación técnica emitida o avalada por el fabricante que certifique el cumplimiento de dichas características. Si bien los catálogos, folletos y cartas emitidas por el fabricante pueden ser utilizados como soporte adicional o para complementar la información, estos documentos no sustituyen el cumplimiento de los requisitos técnicos exigidos, como los ensayos y resultados específicos que deben ser reflejados en los documentos mencionados. Los catálogos y folletos pueden ayudar a ilustrar las características generales del producto, pero deben ser acompañados de los documentos oficiales que respalden de manera clara y precisa las especificaciones y ensayos requeridos en la ficha de homologación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20307704049	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	CARDIO EQUIPOS E.I.R.L.	Hora de envío :	07:52:47

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Solicitamos a la Entidad aceptar la ficha técnica y/o carta como un documento para evidenciar el cumplimiento de Características Técnicas, debido a que ciertas especificaciones técnicas no lo mencionan expresamente o no lo precisan con literalidad los folletos y catálogos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: E Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara la consulta al participante, indicando que las bases estándar aprobadas especifican que la documentación necesaria para acreditar las especificaciones técnicas está detallada en las fichas de homologación aprobadas por el MINSA. Estas fichas son vinculantes y deben ser respetadas como requisito indispensable en el proceso de contratación, conforme a lo indicado en el documento proporcionado.

Asimismo, se resalta que, en el numeral 3.1.1.4 de la ficha técnica homologada, uno de los documentos requeridos para la admisión de la oferta es el certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se especifiquen los ensayos realizados, las especificaciones y los resultados obtenidos, de acuerdo con lo autorizado en su registro sanitario, y que sustenten las características técnicas solicitadas en el numeral 2.1.1 de la ficha de homologación.

En caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente ficha de homologación, en las tablas del numeral 2.1.1, se deberá presentar documentación técnica emitida o avalada por el fabricante que certifique el cumplimiento de dichas características. Si bien los catálogos, folletos y cartas emitidas por el fabricante pueden ser utilizados como soporte adicional o para complementar la información, estos documentos no sustituyen el cumplimiento de los requisitos técnicos exigidos, como los ensayos y resultados específicos que deben ser reflejados en los documentos mencionados. Los catálogos y folletos pueden ayudar a ilustrar las características generales del producto, pero deben ser acompañados de los documentos oficiales que respalden de manera clara y precisa las especificaciones y ensayos requeridos en la ficha de homologación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En la página 1 de las Bases Administrativas figuran la siguiente nomenclatura:

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA ¿ HOMOLOGACIÓN N° 005-2024-INEN PRIMERA CONVOCATORIA

En el encabezado y en los Anexos de las bases Administrativas figura la siguiente nomenclatura:

ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA ¿ HOMOLOGACIÓN N° 005-2024-INEN-1

Sin embargo, en la plataforma SEACE figura la nomenclatura de la siguiente manera:

AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-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:

En atención a la consulta del participante, se aclara que los postores deberán ceñirse a la nomenclatura indicada en los anexos de las bases del procedimiento de selección. Asimismo, la carta fianza deberá estar acorde con la Directiva Administrativa N° 001-2020/INEN/OGA-OCF, señalada en la Base Legal de las bases del procedimiento de selección.

Es preciso señalar que lo consignado en las bases del proceso de selección es en consideración de las Bases Estándar elaboradas por el OSCE.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En la página 21 de las bases administrativas con respecto al perfeccionamiento del contrato se indica:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la plataforma de Mesa de Partes Digital a través del enlace <https://plataforma.inen.sld.pe/MesaPartesDigital/>, a cargo de la Unidad de Trámite Documentario del Instituto Nacional de Enfermedades, de Lunes a Viernes en el horario de 08:15 a 16:15 horas.

Al respecto, para evitar confusiones al momento de la entrega de documentos para el perfeccionamiento del contrato, solicitamos al Comité de selección nos pueda indicar lo siguiente:

-A qué persona y/o área va dirigida la carta con los requisitos para el perfeccionamiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.4 Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante, se aclara que en la página 21 de las bases del procedimiento de selección se indica de manera clara y precisa que la carta con los requisitos para la suscripción estará dirigida a la Oficina de Logística del INEN.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En la página 21 de las Bases Administrativas se indican lo siguiente:

2.4. PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

El contrato se perfecciona con la suscripción del documento que lo contiene. Para dicho efecto el postor ganador de la buena pro, dentro del plazo previsto en el artículo 141 del Reglamento, debe presentar la documentación requerida en la plataforma de Mesa de Partes Digital a través del enlace <https://plataforma.inen.sld.pe/MesaPartesDigital/>, a cargo de la Unidad de Trámite Documentario del Instituto Nacional de Enfermedades.

Para evitar confusiones que impidan la entrega de los documentos solicitados para el perfeccionamiento de Contrato solicitamos al Comité de selección nos pueda indicar lo siguiente:

- ¿El foliado al que hace referencia en el enlace es de menor a mayor o viceversa?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.4 Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta del participante, se aclara que el foliado de los documentos para la suscripción de contrato quedará a criterio del postor ganador de la buena pro.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En la página 23 de las bases administrativas solicitan:

3.3.1 Envase mediato e inmediato

El envase mediato e inmediato del dispositivo médico a adquirirse, además de la información técnica exigida en la normatividad vigente, deberá llevar el logotipo solicitado por la Entidad, con letras visibles y tinta indeleble preferentemente de color negro según se detalla a continuación:

ENVASE INMEDIATO:
ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO:
ESTADO PERUANO
PROCEDIMIENTO N° XXXXX-INEN-2024

Por ello solicitamos al Comité de Selección precisar si el logotipo (inyecto) que deberá llevar los productos para la entrega, será de la siguiente manera:

ENVASE INMEDIATO:
ESTADO PERUANO

ENVASE MEDIATO:
ESTADO PERUANO
AS-HOMOLOGACION-SM-5-2024-INEN-1

Lo anterior con el propósito de que no existan inconvenientes que puedan acarrear el rechazo de la mercadería al momento del ingreso en los almacenes, ocasionando al proveedor una multa injustificada.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara al participante que a la nomenclatura del procedimiento de selección es ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA ¿ HOMOLOGACIÓN N° 005-2024-INEN.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En la página 21 de las bases administrativas con respecto al perfeccionamiento del contrato se indica:

FORMA DE PAGO

(i)

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de Partes del INEN, sito en Av. Angamos Este N° 2520, Distrito de Surquillo.

Para evitar confusiones que impidan la entrega de los documentos solicitados para efectos del pago solicitamos al Comité de selección nos pueda indicar lo siguiente:

- ¿Cuál es el horario y días de atención en Mesa de Partes del INEN?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.5 Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta del participante, se aclara que en la página 21 de las bases del procedimiento de selección se indica de manera clara y precisa que el horario es de 08:15 a 16:15 horas de Lunes a Viernes.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20503662869	Fecha de envío :	30/12/2024
Nombre o Razón social :	TAGUMEDICA S.A.	Hora de envío :	12:06:25

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En las páginas 15 y 28 de las Bases Administrativas, en el cronograma de entrega estimado y Anexo N°2 DEMANDA MENSUAL ESTIMADA, figura una nota que indica lo siguiente:

(i)
NOTA: Las cantidades señaladas en el cronograma podrán variar de acuerdo con la necesidad del área usuaria (sistema de contratación de precios unitarios)
(i)

Como todo proveedor del Estado, debemos tener clara la programación de la necesidad del área usuaria para poder proveer el abastecimiento oportuno.

Por ello, solicito confirmar en las Bases Integradas, el porcentaje que podría variar la necesidad mensual del área usuaria, a fin de contar con el stock a tiempo y no incurrir en multas injustificadas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara al participante que, dado que el sistema de contratación es por precios unitarios y el consumo es altamente variable, no es posible determinar un porcentaje fijo de variación mensual en la necesidad del área usuaria. Esto es consistente con la naturaleza del sistema de precios unitarios, donde las cantidades finales dependen de las necesidades reales de la entidad.

No obstante, el participante debe garantizar la capacidad para abastecer de manera oportuna los requerimientos de acuerdo con el cronograma y los ajustes que surjan conforme a las necesidades del área usuaria.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20502853750	Fecha de envío :	02/01/2025
Nombre o Razón social :	COVIDIEN PERU S.A.	Hora de envío :	12:32:45

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Solicitamos al comite de seleccion tambien aceptar carta emitida por el fabricante para sustentar las especificaciones tecnicas

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara la consulta al participante, indicando que las bases estándar aprobadas especifican que la documentación necesaria para acreditar las especificaciones técnicas está detallada en las fichas de homologación aprobadas por el MINSA. Estas fichas son vinculantes y deben ser respetadas como requisito indispensable en el proceso de contratación, conforme a lo indicado en el documento proporcionado.

Asimismo, se resalta que, en el numeral 3.1.1.4 de la ficha técnica homologada, uno de los documentos requeridos para la admisión de la oferta es el certificado de análisis u otro documento equivalente del dispositivo, en el que se especifiquen los ensayos realizados, las especificaciones y los resultados obtenidos, de acuerdo con lo autorizado en su registro sanitario, y que sustenten las características técnicas solicitadas en el numeral 2.1.1 de la ficha de homologación.

En caso de que el certificado de análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas en la presente ficha de homologación, en las tablas del numeral 2.1.1, se deberá presentar documentación técnica emitida o avalada por el fabricante que certifique el cumplimiento de dichas características. Si bien los catálogos, folletos y cartas emitidas por el fabricante pueden ser utilizados como soporte adicional o para complementar la información, estos documentos no sustituyen el cumplimiento de los requisitos técnicos exigidos, como los ensayos y resultados específicos que deben ser reflejados en los documentos mencionados. Los catálogos y folletos pueden ayudar a ilustrar las características generales del producto, pero deben ser acompañados de los documentos oficiales que respalden de manera clara y precisa las especificaciones y ensayos requeridos en la ficha de homologación.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-5-2024-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GRAPADORAS QUIRÚRGICAS CIRCULARES CORTANTES DE 25 MM, 29 MM Y 32 MM

Ruc/código :	20330518082	Fecha de envío :	02/01/2025
Nombre o Razón social :	ENDOSCOPIA QUIRURGICA SA	Hora de envío :	18:07:18

Observación: Nro. 16

Consulta/Observación:

Se solicita ajustar la vigencia de 18 meses para la entrega de las grapadoras a 12 meses, dado que el plazo actual de 18 meses puede resultar limitante debido a las condiciones logísticas y operativas que los proveedores deben afrontar para cumplir con dicho período. Si bien es cierto que estos ítems cuentan con una vida útil de 18 meses desde su fabricación, el tiempo que transcurre desde su producción hasta su llegada, que incluye transporte, traslado, desaduanaje y otros trámites, genera que los productos lleguen con una vida útil menor a la solicitada usualmente 12 meses. Para garantizar una mayor competitividad, se propone establecer una vigencia de 12 meses a partir de la recepción en el almacén y ofrecemos la opción de presentar una carta de canje. Este ajuste está sustentado en el Artículo N°2, Acápites a) "Libertad de concurrencia", ya que al reducir la vigencia a 12 meses se facilitaría la participación de más postores, promoviendo una mayor competitividad en las ofertas.

Acápites de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAP. III **Literal:** 3.1 **Página:** 3.2

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

Artículo N°2, Acápites a) "Libertad de concurrencia"

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al área usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación, ya que se debe respetar lo establecido en la ficha de homologación correspondiente, que define una vigencia mínima de 18 meses para la primera entrega y de 15 meses para las entregas sucesivas. Estas especificaciones están diseñadas para garantizar que los productos mantengan su funcionalidad y eficacia durante todo su ciclo de uso previsto, conforme a los estándares establecidos en la normativa vigente.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 263-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Departamento de Farmacia del INEN y el INFORME N° 217-2025-EF-AE-DF-DISAD/INEN emitido por el Equipo Funcional de Almacenamiento Especializado del Departamento de Farmacia del INEN.

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

null