

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Respecto al requerimiento del plazo de entrega de 5 días calendarios de suscrito el contrato; es preciso señalar que este tipo de reactivos, por su alta especialidad, requiere de los tiempos necesarios y prudentes para su fabricación, esto implica pruebas en fábrica y demás acciones que todo fabricante debe realizar para poner a la venta un reactivos en óptimas condiciones; asimismo, se debe tener en consideración que a esto se le suma los tiempos que toma la travesía para su importación, aunado a los tiempos de desaduanaje y nacionalización; se debe tomar en cuenta además, la congestión que en estas épocas del año se genera debido a la gran cantidad de pedidos que los fabricantes reciben pues es sabido el último trimestre del año son los más pesados para las importaciones y despachos de diversas cargas a nivel global; considerando entonces lo anteriormente señalado, consideramos prudente que el tiempo prudencial para la entrega sea de 90 días; en ese sentido, tomando en consideración que la ley de contrataciones, a través de su artículo 2°, Principios que rigen las contrataciones, literal a), que a la letra señala lo siguiente: Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores; solicitamos de la manera más atenta, por los argumentos expuestos, que el plazo de entrega sea ampliado a 35 días calendarios contados desde el día siguiente de suscrito el contrato.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 15  
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, el plazo de la primera entrega será efectuado a los TREINTA Y CINCO (35) días calendarios contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Asimismo, la segunda entrega se mantiene a los 180 días calendarios después de suscrito el contrato.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, el plazo de la primera entrega será efectuado a los TREINTA Y CINCO (35) días calendarios contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Asimismo, la segunda entrega se mantiene a los 180 días calendarios después de suscrito el contrato.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Respecto a la carta de compromiso de canje, se solicita que dicho documento sea aplicable en caso de detectarse vicios ocultos y/o por vencimiento. Al respecto, solicitamos precisar que el canje por la causal de vencimiento aplicará única y exclusivamente en caso el contratista entregue productos con una vigencia menor a la solicitada en las presentes bases, dado que un canje por vencimiento aun así el contratista haya cumplido con entregar productos con la vigencia ofertada contraviene los principios que rigen las contrataciones.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1. Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE (Sobre CARTA COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN DEL PRODUCTO), es CORRECTA su apreciación. En ese sentido, con la finalidad de proporcionar una información clara, precisa y coherente sin generar interpretaciones erradas por los potenciales participantes (proveedores); con motivo de integración de las Bases, los párrafos de los Capítulo II y III de la Sección Específica de las Bases, que DICE: "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos y/o por vencimiento. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad y por próximo vencimiento, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

DEBE DECIR: "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

Asimismo, se precisa que la "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto", será requerido para la suscripción del contrato y la "Carta de Compromiso de Canje por Vencimiento" será requerida en la EJECUCIÓN CONTRACTUAL en caso que el postor entregue reactivos con una fecha de expiración menor de 12 meses (pero con una vigencia NO MENOR a 08 meses), según lo indicado en las especificaciones técnicas descritas en las Bases.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE (Sobre CARTA COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN DEL PRODUCTO), es CORRECTA su apreciación. En ese sentido, con la finalidad de proporcionar una información clara, precisa y coherente sin generar interpretaciones erradas por los potenciales participantes (proveedores); con motivo de integración de las Bases, los párrafos de los Capítulo II y III de la Sección Específica de las Bases, que DICE: "Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto. En el caso de detectares vicios ocultos o de compromiso de los mismos y/o por vencimiento. Cuando el producto haya sufrido alteración de sus características fisicoquímicas sin causas atribuibles al USUARIO, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expedición o ante una NO conformidad de un control de calidad y por próximo vencimiento, el contratista se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor de 02 días calendarios y sin costo para la entidad".

DEBE DECIR: "Carta de Compromiso d

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Respecto al certificado de análisis, la entidad como parte de su requerimiento solicitaría que los certificados de análisis deberían consignar cuanto menos la siguiente información: los estudios técnicos y/o resultados analíticos obtenidos, firmas, nombre del laboratorio, técnicas analíticas, entre otros. Ahora bien, de acuerdo con la norma sanitaria aplicable al caso sería el Decreto Supremo N° 016-2011-SA, la cual no indicaría una lista taxativa de datos que deberían ser consignados y/o un formato con determinada estructura o contenido que debería presentar el certificado de análisis en caso dicho documento sea presentado para la inscripción y reinscripción de dispositivos médicos de la Clase I, II, III y IV, además, de lo precisado en el numeral 12 del Anexo N° 01 -Glosario de Términos y Definiciones- del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, por lo que, no habría mayor sustento normativo que respalde el requerimiento de la Entidad.

En ese sentido, considerando lo expuesto precedentemente observamos esta sección de las bases y solicitamos a la Entidad acepte copia simple del protocolo y/o certificado de análisis emitidos por el fabricante (extranjero) con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2 Literal: 2.2.1.1 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE (Sobre Certificado de Análisis), es CORRECTA su apreciación. En este sentido, con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; se PRECISA que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", de los Capítulos II y III de la Sección Específica de las Bases; será rectificada por el siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título de certificado de análisis', sino que podrá tener otras denominaciones; siempre y cuando éste permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presente en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto, éste si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

Asimismo, se PRECISA que TAMBIÉN SE ACEPTARÁ: Certificado de análisis y/o Protocolo de Análisis emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica. Siempre y cuando sea lo autorizado por DIGEMID.

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

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

SE ACLARA INDICANDO QUE (Sobre Certificado de Análisis), es CORRECTA su apreciación. En este sentido, con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; se PRECISA que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", de los Capítulos II y III de la Sección Específica de las Bases; será rectificada por el siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.  
Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Se indica para los equipos: ¿Equipo no repotenciado con una antigüedad de fabricación menor a los 02 años como máximo¿. Asimismo, en la especificación del equipo de Inmunofluorescencia se requiere una antigüedad menor de 03 años.

Es importante recalcar que los factores que afectan el buen funcionamiento de los analizadores dependen en mayor medida del cumplimiento de los mantenimientos preventivos, así como el cumplimiento de las condiciones establecidas por el fabricante en su instalación independientemente del año de fabricación, en consecuencia, solicitamos pueda considerar Equipo no repotenciado con una antigüedad de fabricación menor a los 07 años como máximo

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 3      Literal: 1.9      Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, es correcta su apreciación y a fin de proporcionar una información clara y coherente para que en todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, con ocasión de integración de Bases, el error de digitación descrito en el punto 12. Antigüedad de las características del equipo en cesión de uso del Capítulo III de las Bases, que DICE: Equipo entregado en cesión de uso por el proveedor deben de ser no repotenciados con una antigüedad menor de los tres (3) años de fabricación (Certificado, constancia o carta, del fabricante que consigne Fecha de fabricación); DEBE DECIR: Equipo entregado en cesión de uso por el proveedor deben de ser no repotenciados con una antigüedad menor o igual a dos (2) años de fabricación (Certificado, constancia o carta, del fabricante que consigne Fecha de fabricación).

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, es correcta su apreciación y a fin de proporcionar una información clara y coherente para que en todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, con ocasión de integración de Bases, el error de digitación descrito en el punto 12. Antigüedad de las características del equipo en cesión de uso del Capítulo III de las Bases, que DICE: Equipo entregado en cesión de uso por el proveedor deben de ser no repotenciados con una antigüedad menor de los tres (3) años de fabricación (Certificado, constancia o carta, del fabricante que consigne Fecha de fabricación); DEBE DECIR: Equipo entregado en cesión de uso por el proveedor deben de ser no repotenciados con una antigüedad menor o igual a dos (2) años de fabricación (Certificado, constancia o carta, del fabricante que consigne Fecha de fabricación).

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Según lo revisado notamos se solicita equipo principal y de reemplazo, sin embargo, al revisar el requerimiento anual, notamos que la demanda es muy baja para la instalación de 02 equipos, por lo que solicitamos pueda considerar la instalación de 01 solo equipo de Inmunofluorescencia.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, la instalación del equipo de reemplazo será requerida únicamente en caso de que, el equipo principal presente fallas o desperfectos en su funcionamiento, garantizando así la continuidad operativa y el cumplimiento de los estándares de calidad del servicio.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, la instalación del equipo de reemplazo será requerida únicamente en caso de que, el equipo principal presente fallas o desperfectos en su funcionamiento, garantizando así la continuidad operativa y el cumplimiento de los estándares de calidad del servicio.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Respecto a los reactivos se solicita que sean listos para usar. Al respecto cabe mencionar que en el mercado de Diagnóstica existen diversas marcas de reactivos, asimismo dentro del kit presentan componentes (reactivos comunes) que necesitan dilución antes de su uso con el fin de garantizar buen performance del análisis. En ese sentido, solicitamos ampliar la participación de Reactivos listos para usar (opcional) con el fin de permitir la participación de marcas y postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, INDICANDO QUE, las especificaciones técnicas han sido elaboradas sin hacer referencia a alguna característica o descripción que oriente la contratación, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases Administrativas.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	16:52:43

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Respecto al equipo se solicita que presente Software de lectura e interpretación de resultados de Inmunofluorescencia con fotografías incorporadas. Al respecto cabe mencionar que el requerimiento anual no contempla una demanda alta de pruebas, por lo que solicitamos pueda aceptar un equipo que realice la carga de muestras hasta el montaje de láminas y la lectura se realice en un microscopio por separado que incluya una cámara y software de interpretación de resultados.

Acápite de las bases : Sección: Específico      Numeral: 3      Literal: 3.1      Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, también aceptará un equipo que permita la carga de muestras hasta el montaje de láminas, complementado con un microscopio por separado que incluya una cámara y software de interpretación de resultados, siempre que cumpla con los requisitos técnicos esenciales establecidos en las bases.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, también aceptará un equipo que permita la carga de muestras hasta el montaje de láminas, complementado con un microscopio por separado que incluya una cámara y software de interpretación de resultados, siempre que cumpla con los requisitos técnicos esenciales establecidos en las bases.



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	17:28:13

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

ITEM 1: En la pagina indicada del presente requerimiento se solicita HOLA DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESION DE USO.

Donde se indica que las especificaciones tecnicas de los insumos y equipo seran acreditadas con la presentacion en copia simple de insert catalogo y/o folleteria y/o brochure u otro documento emitido por el fabricante

Considerando que muchas veces algunas empresas o fabricantes forman parte de empresas de mayor envergadura la cual es la responsable comercial del prodcuto final y por lo tanto dueño de la marca que se comercializa.

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan acpetar tambien como documento sustentatorio de las especificaciones tecnicas, Cartas emitidas por el Dueño de la Marca o responsable comercial de la marca,

Indicandonos lo siguiente: que las especificaciones tecnicas de los equipos y reactivos pueden presentarse mediante folletos y/o manuales y/o insertos y/o cartas emitidas por el fabricante Y/o Dueño de la Marca y/o representante legal de la marca

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: II Página: 20

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, es correcta su apreciación y a fin de proporcionar una información clara y coherente para que sean comprendidas por los proveedores en el proceso de contratación; el párrafo del Capítulo III de la Sección Especifica de las Bases que DICE: "Manual de instrucciones de uso y/o inserto del bien ofertado y/o Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas". Con ocasión de Integración de Bases DEBE DECIR: "Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o Catálogo y/o folletería y/o Brochure y/o carta del fabricante u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso, por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas". Por lo mencionado anteriormente se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, es correcta su apreciación y a fin de proporcionar una información clara y coherente para que sean comprendidas por los proveedores en el proceso de contratación; el párrafo del Capítulo III de la Sección Especifica de las Bases que DICE: "Manual de instrucciones de uso y/o inserto del bien ofertado y/o Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las características técnicas del reactivo o del equipo en cesión de uso; por tanto, el contenido de dichos documentos es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas". Con ocasión de Integración de Bases DEBE DECIR: "Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o Catálogo y/o folletería y/o Brochure y/o carta del fabricante u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	17:28:13

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

ITEM 1: En el Anexo C se indica que los plazos de entrega para el presente requerimiento, donde se indica que para la primera entrega se realizara a los 25 dias calendarios despues de la suscripcion del contrato.

Considerando que algunas empresas no cuentan con los equipo en cesion de uso disponibles sino sujetos a importacion y los tiempos que estos demanden.

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria amplien su requerimiento y permitan que la primera entrega se realice a los 45 dias de notificada la orden de compra.

Permitiendo asi una mayor pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: B Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE, el plazo de la primera entrega será efectuado a los TREINTA Y CINCO (35) días calendarios contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Asimismo, la segunda entrega se mantiene a los 180 días calendarios después de suscrito el contrato.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE, el plazo de la primera entrega será efectuado a los TREINTA Y CINCO (35) días calendarios contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Asimismo, la segunda entrega se mantiene a los 180 días calendarios después de suscrito el contrato.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-103-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DEL INSUMO DE LABORATORIO DE ANTICUERPOS ANTINUCLEARES (ANA), ANTI DNA NATIVO, ANTICITOPLASMA NEUTRÓFILO (ANCA), ANTI MUSCULO LISO (ASMA) POR INMUNOFLUORESCENCIA CON EQUIPO DE CESIÓN DE USO Y PANEL DE ANTICUERPOS (Anti DNA-ds, Anti SM, Anti RNP, Anti SS-A (Anti-Ro), Anti SS-b (anti LA), PARA EL SERVICIO DE INMUNOBIOQUIMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	20/12/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	17:28:13

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

ITEM 1: En el Anexo A se describe el cuadro de ítem para el presente requerimiento donde se puede observar que se solicita 02 Ítem.

Entendemos que la oferta a presentar para las diversas empresas puede ser por ÍTEM, pudiendo presentar independientemente la cotización de el Ítem 1 o el Ítem 2 o ambas.

Solicitamos amablemente al comité para que en coordinación con el área usuaria, sirvan indicar si nuestra apreciación es correcta

Acápito de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: A Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACLARA INDICANDO QUE, las empresas participantes tienen la opción de presentar su cotización únicamente para el Ítem 1, el Ítem 2 o para ambos ítems, según su interés y capacidad. Esta modalidad busca garantizar la pluralidad de postores y fomentar una mayor participación en el proceso de contratación, conforme a los principios que rigen las contrataciones del Estado.

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

Se ACLARA INDICANDO QUE, las empresas participantes tienen la opción de presentar su cotización únicamente para el Ítem 1, el Ítem 2 o para ambos ítems, según su interés y capacidad. Esta modalidad busca garantizar la pluralidad de postores y fomentar una mayor participación en el proceso de contratación, conforme a los principios que rigen las contrataciones del Estado.