

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-6-2024-ESSALUD/REDTACN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : COMPRA ANUAL DE TIRAS REACTIVAS PARA DETERMINAR GLUCOSA EN SANGRE PARA LA RED ASISTENCIAL TACNA

Ruc/código : 20100177341

Nombre o Razón social : PRODUCTOS ROCHE Q F S A

Fecha de envío : 12/06/2024

Hora de envío : 12:35:56

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

En las Bases, CAPITULO III, Numeral 8, ENVASE Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO, Logotipo, pag. 27, se indica:

Logotipo

¿Los envases mediatos e inmediatos de los dispositivos médicos a adquirirse, deben llevar el logotipo solicitado por la Entidad, con letras visibles y tinta indeleble (¿)¿

- Consignar la frase: ¿Estado Peruano¿

- Nombre de la Entidad: ¿EsSalud¿

- Consignar la frase: ¿Prohibida su venta¿

- Nomenclatura del proceso de selección: EsSalud (Aplicable sólo al envase mediatos)

"Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el presente numeral, en el 100% de los envases de las cantidades a entregar mensualmente (...)"

En este punto es de suma importancia resaltar que los potenciales postores ofertan sus productos en envases mediatos sellados (caja de cartón sellada), lo que implicaría que, para cumplir con la condición exigida en las Bases respecto al Logotipo en el envase inmediato (envase primario), se tendría que deteriorar o destruir la caja sellada (envase secundario). Esto implicaría que se estaría alterando una de las principales condiciones que garantiza la calidad del producto desde que sale de fábrica.

Lo expuesto anteriormente contraviene la Ley de Contrataciones del Estado en lo siguiente:

Artículo 2.- Principios que rigen las Contrataciones

a) Libertad de Concurrencia: 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 (...)

OBSERVACIÓN:

Solicitamos al Comité de Selección, previa consulta con el área usuaria, considerar para el caso de productos con envase mediatos sellado (caja de cartón sellada), se exija la impresión del Logotipo ÚNICAMENTE en el mencionado Envase Mediatos, conforme a la explicación antes expuesta. Como referencia, podemos mencionar lo exigido en las Bases Integradas de los Procesos AS-07-2024-ESSALUD UCAYALI, AS-31-2023-RAAN-1, AS-29-2022-ESSALUD/RAAR-1, AS-007-2022-ESSALUD/RPL, AS-12-2022-ESSALUD/RATAR, entre otras, en donde se solicita la impresión del Logotipo solo en el envase mediatos.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: 8

Literal: XX

Página: 27

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

Artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado. literal a).

Análisis respecto de la consulta u observación:

Conforme al análisis de la observación realizada por el participante PRODUCTOS ROCHE Q.F.S.A., el comité de selección según el área usuaria se acoge parcialmente la observación, para lo cual se aceptara que en caso de productos con envase mediatos, podrá tener la impresión del logotipo en dicho envase, a fin de no afectar la calidad del producto a adquirir.

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

Ninguna.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-6-2024-ESSALUD/REDTACN-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	COMPRA ANUAL DE TIRAS REACTIVAS PARA DETERMINAR GLUCOSA EN SANGRE PARA LA RED ASISTENCIAL TACNA

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	12/06/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	12:35:56

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En las Bases, Capítulo III Requerimiento, pag. 27, Numeral 5, VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO se indica:
"La vigencia del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a 18 meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en el almacén de la Entidad"
Cabe mencionar que si bien este insumo (Tiras reactiva para detectar glucosa en sangre) está considerado como un dispositivo médico, se trata de un producto que dentro de su composición cuenta con un reactivo químico para detectar glucosa, que como todos los reactivos de este tipo existentes en el mercado, cuenta con una vigencia que no supera los 18 meses desde su fabricación.
Teniendo en cuenta que estos reactivos se fabrican en países de Europa, Asia o Norte América, y considerando los trámites logísticos (trasporte vía marítima, desaduanaje e inspecciones locales), que pueden tardar varias semanas, se hace materialmente imposible que los laboratorios importadores puedan cumplir con la vigencia mínima solicitada (18 meses).
Sumado a ello, tenemos que considerar que la Entidad está solicitando realizar 02 entregas al año (indicado en el Plazo de Entrega, pág. 15 de las Bases) lo que permite concluir que el producto sería consumido en un tiempo aproximado de seis (06) meses luego de cada entrega.

CONSULTA:

Por lo antes mencionado, solicitamos al Comité de Selección, previa consulta con el área usuaria, considerar que acepte una vigencia mínima de 15 meses por cada entrega. De esta forma se estaría asegurando en extremo las óptimas condiciones del producto ingresado en el almacén de la Entidad.
Y si la vigencia del producto tuviese una vigencia menor a 15 meses, el proveedor deberá presentar la Carta de Compromiso de Canje correspondiente.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** XX **Página:** 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Conforme al análisis de la observación realizada por el participante PRODUCTOS ROCHE Q.F.S.A., el comité de selección según el área usuaria decide no acoger la consulta, por lo que el participante deberá seguir lo indicado en el numeral 5.2 de las bases.

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

Ninguna