

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	10:41:46

**Observación: Nro. 1**

**Consulta/Observación:**

Observación:

Según el numeral 1.8. - plazo de entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica que:

"La contabilización del plazo del internamiento de entrega de los insumos se rige a partir del día siguiente de la suscripción del contrato, el mismo que se encuentran detallados en el ANEXO B".

Dicho anexo B establece el plazo de entrega alegando a la primera entrega sin contar Orden de Compra y de cierta manera confuso. Lo cual podría generar inconvenientes innecesarios al momento de la presentación de la oferta.

Por otro lado, debe tomarse en cuenta que los reactivos materia de contratación son fabricado en el extranjero y pasan por un proceso de importación, así como procesos internos de acondicionamiento e inyectado, por lo que sería necesario contar con un plazo adicional con la finalidad de que mas postores podamos cumplir con dicha exigencia.

Adicionalmente, considerando que las áreas de almacén de las Entidades exigen la Orden de Compra notificada (o copia de la misma) como condiciones para la recepción e internamiento de los bienes.

En ese sentido, Solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo para las entregas de entrega sea de diez (10) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, a fin de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de ejecución del Contrato.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 1.8.    **Literal:** -    **Página:** 14  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Al respecto, el area usuaria hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 35 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	10:41:46

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Observación:

Según el literal e), del numeral 2.2.1.1., del Cap. II - Del Procedimiento de Selección (pag. 18), se indica que el postor debe presentar:

"Catalogo 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 otro lado, en atención al principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, es posible, que en los insertos, brochures, catálogos, documentos técnicos, etc. no se consignen todas las especificaciones técnicas solicitadas, ya que la emisión de dichos documentos son con fines comerciales, pero no estrictamente técnicos, por tal motivo, debe permitirse la acreditación de tales EE.TT. mediante cartas del fabricante, otorgando mayor posibilidad a otros postores que también podrían cumplir con tal requerimiento.

En ese caso y, atendiendo al principio señalado, solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, permita la acreditación de las especificaciones técnicas con carta del fabricante, en caso las EE.TT. no estuvieran en la documentación técnica del fabricante o dueño de marca. Con la finalidad de aumentar el número de postores que puedan acreditar lo solicitado.

Acápite 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):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que no acoge la observación, debido a que se está solicitando a las empresas que en propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	10:41:46

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observación:

Según el literal e), del numeral 2.2.1.1. - Documentos para la admisión de la oferta, se le solicita al postor presentar lo siguiente:

¿DEL PRODUCTO: SEGÚN ANEXO E¿  
¿DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO F¿

Es necesario precisar que los documentos solicitados tienen calidad de declaraciones juradas que tienen una función netamente "informativa" ya que no acreditan alguna característica o especificación técnica, mas aun cuando, se exigen documentos netamente técnicos que tienen la finalidad la acreditación, haciendo que las declaraciones juradas sean una exigencia exagerada y sin propósito alguno.

Recordemos que, en reiterados pronunciamientos del Tribunal de Contrataciones del Estado, se suprime todo lo referido a la solicitud de declaraciones solicitadas que hacen las veces de un resumen para la entidad y no persigue ninguna finalidad lógica y/o técnica, ya que hay documentos distintos para dichos propósitos.

En la misma línea, mantener requerimientos exagerados iría en contra de lo establecido por la propia Ley de Contrataciones del Estado, en lo referido al principio de Eficiencia y Eficacia (2.e de la Ley), por tal motivo, es necesario suprimir dichas exigencias ya que la acreditación de EE.TT se realiza con documentación distinta, la misma que está siendo requerida según las bases en cuestión.

En ese sentido, se solicita al Comité de Selección, que en coordinación con el área usuaria, tenga a bien en suprimir las exigencias referidas al (Anexo E) y (Anexo F), ya que no tienen ninguna finalidad, por el contrario es una exigencia exagerada ya que hay otros documentos que cumplen la función esperada.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que no acoge la observación, debido a que los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)		

	Específico	2.2.1.1	e	19
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda. Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas. Dicha modificación del Anexo "E "se verá reflejada con ocasión de integración de Bases.

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

Se suprime el ANEXO D

**HOJA DE PRESENTACIÓN:**

**DEL PRODUCTO:** Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y muestra de las especificaciones técnicas.

**DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:** Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el literal e) de la pagina 17 del Capitulo II se mencionan diferentes requisitos para el Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis del dispositivo medico. Teniendo en cuenta que los Protocolos de analisis y/o Certificados de Análisis son documentos emitidos por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología, en un formato propio según la naturaleza de cada uno de los productos y, es el fabricante quien diseña y evalúa el contenido de cada documento. En ese sentido solicitamos respetuosamente al comité en coordinación con el área usuaria considerar se acepte los documentos emitidos por cada fabricante en los formatos y con las características que dichos fabricantes estimen necesarios de acuerdo a la naturaleza de cada producto

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del ""Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis"", será modificada 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 en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

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.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

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

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

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.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

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 en cuando este perm

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la pagina 24 del Capitulo III, en el numeral 4.3 en documentos tecnicos del producto,Mencionan diferentes requisitos para el Protocolo de Análisis y/o Certificado de Análisis del dispositivo medico. Teniendo en cuenta que los Protocolos de Analisis y/o Certificados de Análisis son documentos emitidos por el fabricante de acuerdo a los resultados de su propia metodología, en un formato propio según la naturaleza de cada uno de los productos y, es el fabricante quien diseña y evalúa el contenido de cada documento. En ese sentido solicitamos respetuosamente al comité en coordinación con el área usuaria considerar se acepte los documentos emitidos por cada fabricante en los formatos y con las características que dichos fabricantes estimen necesarios de acuerdo a la naturaleza de cada producto

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 3.1      Literal: 4.3      Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del ""Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis"", será modificada 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 en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

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.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

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

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

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

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

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 en cuando este perm



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el literal e) de la pagina 19 del Cap II y el literal 3.1 de la pagina 25 del Cap III se indica que se requiere la presentación del ANEXO E, el nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento, entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario. Debe contener la presentación, metodología y muestra biológica de las especificaciones técnicas nacionales, internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante los cuales se pueda comprobar el cumplimiento de las mismas. En el caso de indicar las normas técnicas nacionales y/o internacionales y/o propias de calidad, estas deben corresponder a la edición vigente a la fecha de fabricación del producto de conformidad a lo establecido en el DS. N° 016-2011-SA. La hoja de presentación del producto debe estar firmada por el director técnico responsable o responsable técnico y responsable legal de la empresa postora. En este anexo E, se solicita "Límites de aceptación o niveles y criterios de aceptabilidad". Ya existe dos anexos, el Anexo D y el anexo F, donde se solicita lo mismo, nombre o descripción del producto, nombre con el que aparece en el registro sanitario, marca, fabricante, país de origen, etc. etc. declaración jurada de presentación del producto y la hoja de presentación del equipo en cesión de uso, entendemos que este anexo E está orientado a productos farmacológicos o material médico quirúrgico por los requerimientos que exige, en ese sentido solicitamos al comité especial excluya y retire la presentación de este Anexo E o en su defecto se aclare y detalle que se tiene que colocar en cada columna, son 03 columnas de este formato.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa y declara que: los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación, Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas. Dicha modificación del Anexo "E" se verá reflejada con ocasión de integración de Bases.

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

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

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

reconocimiento internacional.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En el Literal 4.5.1 de las bases página 25 del Cap III en condiciones de operacion, del equipo en cesion de uso, se indica que el proveedor debe presentar una poliza de seguro que ampare los equipos en cesion de uso dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que debera ser entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En ese sentido, solicitamos al comite especial, permita que solo se pueda presentar una declaracion jurada del postor asumiendo y cubriendo el riesgo de cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, ya que resulta muy engorroso el tramite de obtencion de poliza por las entidades aseguradoras y a la vez que va contra el principio de economia, debido a los costos y gastos extras que se realizan.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que está solicitando una póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En este sentido, se solicita a la empresa ceñirse a lo solicitado por ser un requisito de la fase contractual.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En el Literal 4.5.1 de las bases página 27 del Cap III en condiciones de operacion, del equipo en cesion de uso, se indica que los equipos en cesion de uso (principal y de reemplazo) debefran de estar conectados con el SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO que ha sido instalado por la empresa contratada para la adquisicion del item paquete de insumos de laboratorio para pruebas de BIOQUIMICA e INMUNOSEROLOGIA, es este sentido la empresa adjudicada con la buena pro tendra que acordar con la empresa que instalo dicho sistema , el otorgamiento de la INTERFACE que permita dicha conexion la cual no debe exceder los 15 dias calendarios , despues de suscrito el contrato. Por los constantes inconvenientes tecnicos y de atencion correctiva del proveedor del sistema de LIS en el laboratorio, se solicita al comite especial que esta posibilidad quede abierta a contratar con el ganador del item paquete de Bioquimica e Inmunoserologia o nos permitan trabajar directamente con el HIS o RUA del Hospital instalando nuestro sistema informatico directamente con el aval y permisos correspondientes de las areas involucradas.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5.1 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria hace de conocimiento que los equipos en cesión de uso deben estar conectados con el SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO que ha sido instalado por la empresa contratada para la adquisición del ítem paquete de insumos de laboratorio para pruebas de BIOQUIMICA e INMUNOSEROLOGIA, sin embargo, en virtud a los principios que rigen las Contrataciones del Estado y en aras de fomentar la mayor participación de postores también se va a aceptar que la empresa ganadora del presente Ítem, trabaje directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas.

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

Tambien podran trabajar directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas. Finalmente, aclarar que los sistemas que la empresa Ganadora instalen, no tendrán ningún costo adicional para nuestra entidad, siendo responsable de su correcto funcionamiento y cumplimiento.

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pág. 33 del Anexo A , en el literal 4.Características del equipo en cesión de uso dice : Lector de códigos de barra incorporado para muestras y reactivos. Entendemos que el lector de códigos de barra incorporado se refiere a que este lector forma parte del equipo incluido y no de otros sistema conectados por cables externos o usb.es correcta nuestra apreciación, solicitamos se aclare este punto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria hace de conocimiento que las especificaciones Tecnicas han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pag. 33 del Anexo A , en el literal 4.Características del equipo en cesion de uso dice : Aspiracion automatica de muestras en jeringa. capilares y viales sin adaptadores. Con respecto a la aspiracion automatica de muestrars en jeringa, capilares, entendemos que se refiere a que la jeringa y/o capilar No sea sostenida por el Usuario manualmente, mientras el Analizador aspira la muestra, porque esta debe ser aspiracion automatica, es correcta nuestra apreciacion, solicitamos se aclare este punto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: A Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria hace de conocimiento que las especificaciones Tecnicas han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pag. 33 del Anexo A , en el literal 5 Muestra, del equipo en cesion de uso dice : Suero y/o plasma heparinizado y orina sin diluir, entendemos que para analizar suero y/o plasma el analizador, No debe requerir ningun adaptador o consumible adicional, es correcta nuestra apreciacion, solicitamos se aclare este punto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria hace de conocimiento que las especificaciones Tecnicas han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pag. 33 del Anexo A , en el literal 6 Procesamiento de Datos, Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del equipo(procesamiento de calibraciones, controles y resultados), con capacidad de archivo de datos minimo de 5,000 o mas resultados, impresora adecuadaa la modalidad de trabajo del laboratorio, con impresion de graficas de LEVEY-JENNING , Entendemos que las graficas de levey-jenning deben ser de los tres(3) niveles de Control de calidad interno solicitados, es correcta nuestra apreciacion, solicitamos se aclare este punto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el area usuaria, hace de conocimiento que la grafica de LEVEY-JENNING es un grafico de control de calidad interno, En este sentido, a fin de no generar confusión con detalles que limiten o afectan la libre concurrencia de proveedores,se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20491854058	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICS TEST S.A.C.	Hora de envío :	13:32:34

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el Capítulo III, pag. 31 y 32, del Anexo A , se lee a pag 31, lo siguiente : Descripción y cantidad de pruebas electrolitos y gases arteriales(automatizado) y a pag. 32, dice: características técnicas de las pruebas automatizadas y/o semiautomatizadas de tamizaje neonatal con equipo en cesion de uso, para el servicio de inmunobioquímica del dpto. de patología clínica del hospital nacional pnp LNS ( Unidad de alta producción) Características específicas del insumo pruebas automatizadas y/o semiautomatizadas de tamizaje neonatal , Solicitamos se aclare la característica de la compra, entendemos que es Adquisición de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado), es correcta nuestra apreciación, solicitamos se aclare este punto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, precisa y aclara que el Proceso es referente a "adquisición de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesión de uso para el servicio de Inmunquímica del departamento de patología clínica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Producción), en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho error tipográfico se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se precisa y aclara que: la denominación correcta es "Adquisición de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesión de uso para el servicio de Inmunquímica del departamento de patología clínica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Producción).

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:45:03

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En las características del Analizador de Hematología solicitan ¿De 20 a más parámetros¿, dentro de los parámetros reportables, se encuentran en la serie Roja los parámetros RBC, HGB y MCV, los cuales correctamente cuantificados permiten una mayor precisión en las alteraciones que se puedan presentar en las muestra analizadas (Ej. microcitosis, macrocitosis, anemia, otros), en comparación con métodos calculados que no presentan una correcta relación entre la hemoglobina/hematocrito, por lo cual los parámetros RBC, HGB y MCV deben ser cuantificados por el analizador y no calculado. Consultamos amablemente al comité, si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria precisa, que la consulta realizada no pertenece a este proceso.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:45:03

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Se observa que no han considerado ninguna mejora técnica, lo que permitiría a los postores ofertar analizadores de última generación en virtud al principio de vigencia tecnológica, por lo que consultamos si aceptarían la siguiente mejora técnica:  
Linealidad de Leucocitos mayor o igual a 500 x10^9/L para evitar repeticiones y/o diluciones de las muestras con valores altos de leucocitos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4 Literal: A Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria precisa, que la consulta realizada no pertenece a este proceso.

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

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:45:03

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Los recuentos de granulocitos inmaduros son especialmente relevantes en pacientes altamente predispuestos a infecciones debido a un sistema inmunitario inhibido y porque un aumento del recuento de granulocitos inmaduros indica la gravedad de la respuesta inmunitaria temprana e innata. Además de los pacientes con infecciones e inflamaciones de carácter general, los médicos deben prestar especial atención a pacientes en UCI, quimioterapia y HIV. En relación a ello entendemos que los equipos hematológicos grandes, deberán tener la capacidad de reportar granulocitos inmaduros.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 4 Literal: A Página: 47

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria precisa, que la consulta realizada no pertenece a este proceso.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	15:45:03

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

El proveedor deberá presentar una póliza de seguro que ampare los equipos.... la misma deberá ser entregada junto con los documentos para firma de contrato; teniendo en consideración que los tramites con la aseguradora toman su tiempo y que la póliza está relacionada al analizador en cesión de uso, solicitamos que acepten que la entrega de la póliza en mención sea realizada durante la entrega del equipo en cesión de uso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.5 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que se está solicitando una póliza de seguro que va a dar cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros u otros, la misma que será entregada junto con los documentos para la firma del contrato. En este sentido, se solicita a la empresa ceñirse a lo solicitado por ser un requisito de la fase contractual.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Dentro de los Documentos Técnicos requeridos en el literal e), se observa que corresponde a la Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos, sin embargo, dicho documento no se constituye en un Documento Técnico sumado al hecho de que, dicha carta debe ser requerida al postor ganador durante la etapa contractual y no requerirla como un documento de admisión en la etapa de presentación de ofertas, toda vez que el mismo no aporta información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, en ese sentido, la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) ha señalado dicho aspecto en reiterados Pronunciamientos, y siendo así, este documento debe ser trasladado al numeral 2.3 a efecto de que sea presentado por el postor ganador al momento de la presentación de documentos para el perfeccionamiento del contrato.

El Comité de Selección en atención a lo establecido por el Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado, retirará este documento (Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos) de la lista de documentos de presentación obligatoria y lo consignará en el numeral 2.3 como parte de los documentos para perfeccionamiento del contrato.

Acápite 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):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa y aclara que : La Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos o compromiso de los mismos y/o por vencimiento de canje sera requerida en la etapa contractual y no como admision de la oferta , sera solicitado como perfeccionamiento del contrato,Se procedera a integrar lo solicitado. En este sentido, dicha correccion en los Documentos Tecnicos se vera reflejada en la integracion de las bases.

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

SE PRECISA Y ACLARA QUE: La Carta de Compromiso de Canje y/o reposición del producto por Vicios Ocultos o compromiso de los mismos y/o por vencimiento de canje sera requerida en la etapa contractual o perfeccionamiento del contrato.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

Para el caso de los Anexos E y F, requeridos en este literal, se observa que los mismos corresponden a Hojas de Presentación del Producto y del Equipo respectivamente, siendo estos considerados como documentos adicionales al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, sin embargo, tal como lo ha señalado la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) en reiterados Pronunciamientos, estos documentos no pueden ser requeridas en la etapa de presentación de ofertas debido a que no aportan información adicional al Anexo N° 3. En esa misma línea se observa que en el literal b) del numeral 2.3 se encuentra requerido, en tal sentido, se estaría duplicando su requerimiento en dos etapas distintas. El Comité de Selección en atención a lo establecido por el Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado, y de acuerdo a lo ya solicitado en el literal b) del numeral 2.3, retirará estos documentos (Anexos E y F) de la lista de documentos de presentación obligatoria.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento y precisa que los formatos ANEXOS 1,2,3,4,5, y 6 son declaraciones juradas o Documentos del postor de presentación obligatoria Y aclara (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.Dicha modificación del Anexo "E "se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se suprime el ANEXO D

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y muestra de las especificaciones técnicas.

**DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:** Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En el acápite 4.5.4 del requerimiento se señala una cantidad de módulos mínimos que debe tener el Sistema Informático de Laboratorio, así como módulos estadísticos, sin embargo, en el último punto del acápite 4.5.1 se precisa que el Sistema de Gestión de Laboratorio es el que es instalado por el contratista del ítem de Bioquímica e Inmunoserología, por lo que el postor ganador en el presente procedimiento de selección, deberá interconectarse con este sistema a través de una interface, siendo así, queda claro que, lo señalado en el acápite 4.5.4 no se encuentra sujeto a su aplicación para el presente procedimiento de selección toda vez que no depende de los postores el cumplimiento de aquello que será provisto por un tercero.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, podría precisar que lo señalado en este acápite no se encontrará sujeto a su aplicación por parte del postor ganador en el presente procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria precisa y aclara que : el postor ganador del presente ITEM , deberá interconectarse directamente con Lis de la empresa ganadora del ITEM Inmunobioquímica y/o se les permitira trabajar tambien directamente con el HIS o RUA del Hospital instalando su sistema informatico directamente con el aval y permisos correspondientes de las areas involucradas, por lo tanto El sistema de gestion de Laboratorio sera intalado por el ganador del ITEM de Inmunobioquímica y el postor ganador del presente ITEM se adapctar ha esta sistema de gestion Implementado. En consecuencia dicha aclaracion se se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Tambien podran trabajar directamente con el sistema HIS y RUA del Hospital instalando su propio sistema informático directamente con el aval y permisos correspondientes de las áreas involucradas. Finalmente, aclarar que los sistemas que la empresa Ganadora instalen, no tendran ningún costo adicional para nuestra entidad, siendo responsable de su correcto funcionamiento y cumplimiento.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

De la lectura de esta página se desprende que las especificaciones técnicas consignadas corresponden al bien solicitado, sin embargo, el título o encabezado señala lo siguiente:  
"Características Técnicas de las Pruebas Automatizadas y/o Semi automatizadas de Tamizaje Neonatal ..."  
Como se aprecia se ha generado un error tipográfico involuntario que debe ser corregido para evitar interpretaciones erradas por parte de los participantes y del mismo Comité de Selección.  
El Comité de Selección corregirá este error tipográfico involuntario consignando la denominación o título correspondiente al bien solicitado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, precisa y aclara que el Proceso es referente a "adquisicion de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesion de uso para el servicio de Inmunoquimica del departamento de patologia clinica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Produccion), en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho error tipográfico se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se precisa y aclara que: la denominación correcta es "Adquisicion de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesion de uso para el servicio de Inmunoquimica del departamento de patologia clinica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Produccion).

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

En esta página se encuentra las especificaciones técnicas para el Equipo y dentro del punto 4. Características, se señala lo siguiente:

"Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio"

Nuestro equipo no requiere de este tipo de dispositivos debido a que cuenta con un Sistema de Gestión automática de coágulos, por tal motivo, al no emplear este tipo de dispositivos, dicha especificación debiera ser considerada como opcional de acuerdo a lo establecido por cada fabricante o en su defecto ser ampliado a:

"Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio o Sistema de Gestión automática de coágulos"

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, aceptará que la citada característica sea considerada como opcional de acuerdo a lo que haya establecido cada fabricante o en su defecto ampliará la especificación de acuerdo a lo sugerido.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area usuaria precisa y aclara la presente característica de la siguiente manera : "Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio y/o Sistema de Gestion automatica de coagulos",Dicha especificacion es considerada por ser una característica similar o igual a la solicitada. En este sentido dicha característica se vera reflejada en la integracion de las bases.

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

TAMBIEN se aceptara: Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio y/o Sistema de Gestion automatica de coagulos

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

En esta página figura el modelo correspondiente al Anexo E, donde se puede observar que en la parte final de la tabla se ha consignado los siguientes aspectos: En la segunda columna se ha titulado como "Límites de Aceptación o Niveles y Criterios de Aceptabilidad"; y en la tercera columna se ha titulado como "Normas Nacionales y/o Internacionales y/o Propias, de comprobación para control de calidad".

Sobre el particular, debemos señalar que dichos títulos son acorde a Medicamentos y/o Dispositivos Médicos implantables, situación que no corresponde a Dispositivos Médicos de Diagnóstico In Vitro, como es el caso del producto solicitado, en ese sentido, se sugiere adecuar los títulos y señalarlos como: "Documento que acredita" y "Número de Folio", o en su defecto, suprimir dichas columnas a efecto de evitar interpretaciones erradas por parte de los participantes así como del mismo comité de selección.

El Comité de Selección, adecuará este Anexo a fin de evitar interpretaciones erradas que puedan conducir a la nulidad del procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 3.1. Literal: - Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento y precisa que los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas.Dicha modificación del Anexo "E "se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

**DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:** Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro d

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

En este numeral se menciona que la empresa adjudicada con la buena PRO tendrá que acordar con la empresa que instaló el SISTEMA DE GESTIÓN DE LABORATORIO el otorgamiento de la interface que permita dicha conexión, la cual no debe exceder los 15 días calendario después de suscrito el contrato. Considerando que la conexión al sistema de gestión de laboratorio dependerá de los tiempos de respuesta del proveedor actual, solicitamos, amablemente, al comité de selección considerar un plazo de conexión de 30 días calendario después de suscrito el contrato o un plazo de conexión de 20 días calendario después de emitida la primera orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.5. Literal: / Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el area usuaria pone en conocimiento que ampliara el tiempo de instalacion al SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO a la empresa adjudicada de la BUENA PRO, quien tendrá que acordar con la empresa que instaló el SISTEMA DE GESTIÓN DE LABORATORIO por el item de Inmunobioquimica el otorgamiento de la interface que permita dicha conexión, la cual no debe exceder los 20 días calendario después de suscrito el contrato. En este sentido dicha condicion se vera reflejada en la integracion de las bases.

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

La conexión no debe exceder los 20 días calendario después de suscrito el contrato

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En este numeral se menciona el plazo máximo para la entrega de equipos en cesión de uso que incluye instalación y puesta en funcionamiento, así como la implementación de las interfaces no podrá exceder los 15 días calendario como plazo máximo y se contabilizarán después de la suscripción del contrato. Solicitamos, amablemente, al comité de selección considerar un plazo para la entrega de 30 días calendario después de suscrito el contrato o un plazo de entrega de 20 días después de emitida la primera orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4.8. Literal: - Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el area usuaria pone en conocimiento que ampliara el tiempo de instalacion al SISTEMA DE GESTION DE LABORATORIO a la empresa adjudicada de la BUENA PRO, quien tendrá que acordar con la empresa que instaló el SISTEMA DE GESTIÓN DE LABORATORIO por el ítem de Inmunobioquímica el otorgamiento de la interface que permita dicha conexión, la cual no debe exceder los 20 días calendario después de suscrito el contrato. En este sentido dicha condicion se vera reflejada en la integracion de las bases.

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

Se precisa y aclara que: La conexión no debe exceder los 20 días calendario después de suscrito el contrato

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En este anexo indica para las características del reactivo un tiempo de expiración no menor de 6 meses, considerando que nuestros reactivos tienen una presentación de cartucho, herméticamente cerrado, donde se incluyen todos los componentes para la realización completa de la prueba con la ventaja de evitar la exposición y/o riesgo biológico al usuario,tomando en cuenta que la fecha indicada en la etiqueta de los cartuchos corresponde a la última fecha de instalación y posterior de haber sido instalado 28 días de estabilidad a bordo, solicitamos, amablemente, al comité de selección considerar un tiempo de expiración no menor de 03 meses para permitir nuestra participación.

Acápite de las bases : Sección: Anexos      Numeral: -      Literal: A      Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria se ratifica en sus especificaciones Tecnicas y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En este anexo indica que los equipos en cesión de uso no deben ser mayor a 02 años de antigüedad, Solicitamos, amablemente, al comité de selección puedan aceptar equipos en cesión de uso no mayor a 04 años de antigüedad.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 13 Literal: A Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto,el area usuaria se ratifica en sus especificaciones tecnicas del equipo en cesion de uso con respecto a antigüedad : Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los dos (2) años como máximo. 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 : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

En este anexo indica que los electrodos deben ser de larga vida con o sin recambio de membrana, solicitamos amablemente al comité de selección que el tiempo de vida de los electrodos y membranas sean de acuerdo a las especificaciones del fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 4 Literal: A Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que en el punto 4. Características Específicas del Equipo en cesión de uso se consignó: "Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana"; sin embargo, en aras de fomentar la mayor participación de postores dicha característica será ampliada de conformidad al siguiente detalle: " Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana y/o según la metodología ofertada ", en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho detalle se verá reflejada.

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

TAMBIEN se aceptara: Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana y/o según la metodología ofertada

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En este anexo indica que los equipos en cesion de uso deben cumplir con una aspiración automática de muestras en jeringa, capilares y viales sin adaptadores. Sin embargo, los equipos en cesion de uso solicitados serán para el procesamiento de gases arteriales, por lo cual la muestra adecuada debe ser tomada en jeringas, solicitamos, amablemente, al comité de selección puedan aceptar la aspiración automática de muestras en viales como opcional.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 4 Literal: A Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria se ratifica en sus especificaciones Tecnicas en las características tecnicas del equipo en cesion de uso con respecto a : Aspiración automática de muestras en jeringa, capilares y viales sin adaptadores y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	16:32:37

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En este numeral se solicita suero y/o plasma heparinizado y orina sin diluir, considerando que es posible ofertar un equipo adicional para procesar electrolitos en orina, solicitamos considerar para el equipo principal de gases arteriales la muestra sea suero y/o plasma heparinizado y/o orina sin diluir.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: 5 Literal: A Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria se ratifica en sus especificaciones Tecnicas en las características tecnicas del equipo en cesion de uso con respecto al numeral 5 Muestra : Suero y/o plasma heparinizado y orina sin diluir y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

"Se indica presentar Catalogo y/o Folleteria y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante,""

Cuando en el presente requerimiento se indica ""U OTRO DOCUMENTO"", entendemos que se trata de la presentacion de CARTAS ACLARATORIAS que contienen detalles o caracteristicas que no estan descritas o contenidas en los Catalogos Folletos o Brochure Originales.

Por lo que solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, srivan indicar si nuestra apreciacion es correcta, y el termino ""U otro documento hace referencia al carta aclaratoria del fabricante y/o dueño legal de marca."

Acápite 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):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa y aclara que se está solicitando a las empresas que en su propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

"Se indica presentar Catalogo y/o Folleteria y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante,""

Considerando que muchas veces exintes fabricante que pertenecen o son parte de una empresa de mayor envergadura o Holding, por lo cual estos, ""Los Fabricantes"", no pueden emitir documentacion y /o carta de aclaracion fuera de su pais de origen, sino que los mismos deben ser emitidos por el dueño de la marca o compañía a la que pretenece el fabricante.

Por lo cual solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan adicionar como docuemnto sustentario carta del fabricante y/o dueño de la marca o campaña a la cual pertenece el fabricante "

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):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa y aclara que se está solicitando a las empresas que en su propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

"En el pagina indicada solciitan ""Catalogo y/o Folleteria y/o Brodhure u otro documento emitido por el fabricante ¿""

Considerando lo descrito en las consultas anteriores, solicitamos amablemente al comité para que en coordinacion con el area usuari, sirvan aceptar la presentacion de""otros documentos (cartas aclaratorias)"" emitidos por el dueño de la marca o representante legal de la marca"". Permitiendo asi una mayor Pluralidad de postores"

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa y aclara que se está solicitando a las empresas que en su propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

"En las presentes especificaciones tecnicas solicitan que ""Los equipos entregados en cesion de uso por el proveedor deben ser NO repotenciados y tener una antigüedad de fabricacion menor a los DOS (02) años como maximo.

Considerando que existen tecnologias que pueden garantizar el buen funcionamiento de sus equipos, y considerando ademas el tiempo de vigencia tecnologica permitido en entidades publicas un maximo de 4 años.

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, permita la presentacion de equipos en Cesion de Uso con una antigüedad no mayor a los 3 años de antigüedad. "

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.5 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto,el area usuaria se ratifica en sus especificaciones tecnicas del equipo en cesion de uso con respecto a antigüedad : Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los dos (2) años como máximo. 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 : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

"Para el Anexo A las Características específicas del Insumo pruebas Automatizadas y/o Semiautomatizadas Neonatal.

Consideramos que el titulo mencionado no guarda relacion con el obejto de la actual convocatoria, y que esto se trata de un error involuntario de tipeo por parte de la institucion.

Solciitamos amablenete al comite para que en coordinacion con el area usuaria, sirva indicar si nuestra apreciacion es correcta."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El área usuaria, precisa y aclara que el Proceso es referente a "adquisicion de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesion de uso para el servicio de Inmunoquimica del departamento de patologia clinica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Produccion), en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho error tipográfico se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se precisa y aclara que: la denominación correcta es "Adquisicion de insumos de laboratorio de electrolitos y gases arteriales (automatizado) con equipo cesion de uso para el servicio de Inmunoquimica del departamento de patologia clinica del hospital nacional PNP. LNS (Unidad de Alta Produccion).

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

"Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de los ACCESORIOS:  
Calibradores: Proporcionar material de Calibracion para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente que permita la realizacion total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodologia analitica.

Entendemos que la entrega de este material debera ser siempre en cuando estos insumos no vengan contenidos dentro de los cartuchos o pack de pruebas, como lo es en algunos casos para algunas metodologias.

Solciitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan indicar si nuestra apreciacion es correcta."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: .

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

Página: 32

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria hace de conocimiento que lo solicitado "Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de los ACCESORIOS:  
Calibradores: Proporcionar material de Calibracion para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente que permita la realizacion total de las pruebas de acuerdo al protocolo de la metodologia analitica y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

"Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de los ACCESORIOS:  
Controles de calidad interno automatico: proporcionar material de control de calidad interno de matriz adecuada de uno a tres lotes para todo el periodo de compra.  
Cartucho (sellado bioseguro y autonomo libre de manipulacion) de 3 niveles de control para todos los parametrso en simultaneo.

Considerando que de acuerdo a la metodologia del fabricante algunos que proveen de cartuchos sellados y libres de manipulacion, pueden poseer inclusive 5 niveles de control.

Por lo cual solciitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan ampliar su requerimeinto y permitan Cartucho sellado bioseguro y autonomo libre de manipulacion contiendo como minimo 3 nivles de control de calidad interno. permitiendo asi una mayor pluralidad de postores.

"

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: .

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

Página: 32

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria hace de conocimiuento que lo solicitado "Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de los ACCESORIOS:  
Controles de calidad interno automatico: proporcionar material de control de calidad interno de matriz adecuada de uno a tres lotes para todo el periodo de compra.  
Cartucho (sellado bioseguro y autonomo libre de manipulacion) de 3 niveles de control para todos los parametrso en simultaneo. y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 38

Consulta/Observación:

"Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de los ACCESORIOS:  
Solciitan Pruebas adicionales para la calibracion y el control del equipo en las cantdades establecidas en el Anexo C.

Considerando que existen metodologias en el mercado, las cuales pueden brindar pruebas efectivas y dentro del uso no se descuentan pruebas por el paso de controles o calibradores.

Solciitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan indicar que las pruebas adicionales seran opcionales si hubiera gasto de reactivo al paso de controles y/o calibradores."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: . Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que la cantidad de las pruebas adicionales descritas en el Anexo C van a ser utilizadas en la calibración y control del equipo, sin embargo, a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores, se ha decidido que también se aceptara que dicha característica sea opcional siempre y cuando la empresa garantice brindar las pruebas efectivas procesadas y validadas en el Sistema de Gestión del Laboratorio

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

El área usuaria hace de conocimiento que la cantidad de las pruebas adicionales descritas en el Anexo C van a ser utilizadas en la calibración y control del equipo, sin embargo, a fin de promover el libre acceso y participación de proveedores, se ha decidido que también se aceptara que dicha característica sea opcional siempre y cuando la empresa garantice brindar las pruebas efectivas procesadas y validadas en el Sistema de Gestión del Laboratorio

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

"Para el Anexo A de las Especificaciones Tecnicas, Solicitan como parte de la Presentacion:  
Tiempo de expiracion no menor de 6 meses por cada entrega, contados a partir de la fecha de internamiento de la entrega al almacen de la entidad adquiriente.

Considerando que muchas veces por sus propiedad fisicas, quimicas y biologicas, algunos reactivos no puedan cumplir con la vigencia solicitada, solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, sirvan ampliar su requerimiento y aceptar reactivos con una vigenica de 60% de vida util desde su fabricacion y/o con no menos de 3 meses de vigencia al momento del internamiento.

Permitiendo asi una mayor pluralidad de postores, cabe indicar ademas que la presente solciitud se basa en antecedentes de requerimientos de otras entidad Publicas como ESSALUD

"6.2 Excepcionalmente, para los dispositivos médicos que por sus propiedades físicas y químicas no puedan cumplir con la vigencia mínima establecida, podrán presentar vigencias menores siempre que estas no sean menores al 60% del tiempo de vida útil especificado para los reactivos y declarado por el fabricante. Esta situación deberá encontrarse debidamente sustentada en el perfeccionamiento del contrato, lo que será evaluado por el Órgano Encargado de las Contrataciones. Para este caso particular, se deberá adjuntar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones ofertadas para los reactivos. "

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

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

Página: 32

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en las especificaciones técnicas con para las características del reactivo un tiempo de expiración no menor de 6 meses y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan Performance de 20 o mas pruebas por hora.

Por lo indicado entendemos que dicha performance sera requerida para todos los modos de procesamiento (Modo normal /rutina y Modo capilar/micromuestra)

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan indicar si nuestra apreciacion es correcta."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas "Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan Performance de 20 o mas pruebas por hora y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERISTICAS: Electrodo de larga vida - con o sin recambio de membrana

Considerando que en el mercado existen metodologias que no requieren el uso de electrodos y/o membranas.

Solciitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, sirvan colocar esta caracteristica como opcional."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que en el punto 4. Características Específicas del Equipo en cesión de uso se consignó: "Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana"; sin embargo, en aras de fomentar la mayor participación de postores dicha característica será ampliada de conformidad al siguiente detalle: " Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana y/o según la metodología ofertada ", en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho detalle se verá reflejada.

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

Tambien se aceptara: Electrodo de larga vida con o sin recambio de membrana y/o según la metodología ofertada

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERISTICAS: Sistema opertaivo Windows con pantalla tactil.

Considerando que en el mercado existen diversas metodologias, las mismas que no necesariamente poseen el sistema operativo indicado, sino cada fabricante posee su propio sistema operativo, por lo cual solicitar un sistema operativo en particular es restringir la libre participacion de postores.

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, retiren el la caracterisicas de sistema operatvo e indiquen , sistema operativo de acuerdo al fabricante con pantalla tactil.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas "Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERISTICAS: Sistema opertaivo Windows con pantalla tactil, y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null



Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERISTICAS: Lector de codigo de barras incorporado para muestras y reactivos

Considerando que la funcionalidad de lector de codigo de barras no es indispensable para el proceso adecuado de la prueba efectiva, por lo cual solciitamos amablemente al comite para que coordinacion con el area usuaria, sirvan ampliar su solicitud y permitan la participacion con un lector de codigo de barras incorporado y/o conectado via USB, ya que en cualquiera de las 02 modilidades no afecta el proceso correcto de la prueba. "

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERISTICAS: Lector de codigo de barras incorporado para muestras y reactivos, y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 44

Consulta/Observación:

"Para las Características del Equipo en Cesión de Uso, solicitan en el punto 4 CARACTERÍSTICAS: El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en orina, siempre en cuando el analizador principal no realice el procesamiento de electrolitos en orina.

Considerando que en el mercado son muy pocos los analizador con la capacidad de procesar electrolitos en orina, y si lo realizan estos no están validados desde fábrica.

Adicionalmente, el requerir un equipo adicional para proceso de orina, no haría más que encarecer la prueba efectiva, por lo cual si nos basamos en el principio de eficiencia y eficacia, solicitamos amablemente al comité para que en coordinación con el área usuaria, sirvan retirar la solicitud de dicho equipamiento adicional."

Acápites de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: . Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas "Para las Características del Equipo en Cesión de Uso, solicitamos en el punto 4 CARACTERÍSTICAS: El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en orina, siempre en cuando el analizador principal no realice el procesamiento de electrolitos en orina y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una información clara y coherente sin generar confusión en los participantes en este sentido, se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIOCARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 45

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 5 Muestra: Solicitan un volumen no mayor de 200 ul para todos los parametrso en simultaneo, el equipo debe contar con el modo micromuestra, volumen de 100 ul para todos los parametros en simultaneo.

Solicitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria sirvan indicar si cuando indican todos los parametrso en simultaneo, entendemos que son los parametros indicado en el punto 4 de caracteristicas.

- Gases Arteriales

- Electrolitos

-Hemoglobina y/o Hematocrito

- Metabolitos

"

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: .

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

Página: 33

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas "Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 5 Muestra: Solicitan un volumen no mayor de 200 ul para todos los parametrso en simultaneo, el equipo debe contar con el modo micromuestra, volumen de 100 ul para todos los parametros en simultaneo y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:03:54

Consulta: Nro. 46

Consulta/Observación:

"Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 6 Procesamiento de Datos:  
Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del equipo, con capacidad de archivo de datos minimo de 5000 o mas resultados, impresora adecuada a la modalidad de trabajo del laboratoriocon impresion de graficas de levey jenning.  
  
Considerando que en el mercado existen diversos marcas y fabricantes cada una de ellos con su propia sistema de evaluacuon de control de calidad.  
  
Solciitamos amablemente al comite para que en coordinacion con el area usuaria, sirvan acaptar tambien la presentacion de otros formatos de evaluacion de control de calidad, con graficas similares como Delta Chart, siempre en cuando este cuenten con reconocimiento internacional."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas "Para las Caracterisitcas del Equipo en Cesion de Uso, solicitan en el punto 6 Procesamiento de Datos:  
Interno: Software y Hardware para el manejo de datos del equipo, con capacidad de archivo de datos minimo de 5000 o mas resultados, impresora adecuada a la modalidad de trabajo del laboratoriocon impresion de graficas de levey jenning y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 47

Consulta/Observación:

En la página 35 de las Bases se indica lo siguiente en relación con el plazo de entrega para la primera entrega:

Primera entrega: A los quince (15) días calendarios de suscrito el contrato.

Al respecto, de manera que no existan ambigüedades en relación con el establecimiento del plazo de entrega para la primera entrega, solicitamos al Comité de Selección que establezca el plazo de entrega de la siguiente manera:

Primera entrega: A los quince (15) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: ANEXO B Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 36 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento. Asimismo, se precisa que por error tipografico en el numertal 4.8.2, página 29 de las Bases se consigno que el plazo la entrega de los equipos no podra exceder los 15 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, con ocasión de integración de Bases dicho error sera corregido por el siguiente detalle: La entrega de los equipos no podrá exceder los 20 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

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

Se precisa y aclara que: La entrega de los equipos no podrá exceder los 20 días calendarios contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 48

Consulta/Observación:

Según cuadro Adjunto en el Anexo B de la página 35 de las Bases se puede entender que las entregas serán mensuales, sin embargo, no queda claro un establecimiento del plazo de entrega para las siguientes entregas, situación que podría repercutir en penalidades indeseadas durante la etapa de ejecución contractual.

En ese sentido, a fin de evitar ambigüedades en relación con el establecimiento del plazo de entrega, solicitamos al Comité de Selección establecer el siguiente plazo de entrega para las siguientes entregas:

Para las siguientes entregas: Un plazo de diez (10) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO B Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que los internamientos de las entregas rigen a partir del día siguiente de la suscripción de contrato, asimismo, el cronograma de internamiento de las entregas se encuentran descritas en el ANEXO B ubicado en la página 36 de la presente Bases Administrativas; en este sentido, el área usuaria precisa que el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad, deberá de notificar y entregar a la empresa adjudicada la orden de compra en forma oportuna (diez días calendario de anticipación a la fecha máxima del internamiento)" a fin de que esta no se vea perjudicada con posibles sanciones por incumplimiento.

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

null

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 49

Consulta/Observación:

En relación con nuestras consultas anteriores, solicitamos al Comité de Selección que detalle claramente el plazo de entrega en el Capítulo I de las Bases. Solicitamos efectuar la presente solicitud para la integración de Bases.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.8 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el area usuaria se Ratifica y hace de conocimiento que el plazo de internamiento de las entregas se encuentra descrito en el ANEXO B, de las doce entregas, por tanto los participantes deberan ceñirse a ello. La primera entrega a los 15 días calendarios de suscripcion el contrato. En este sentido, el Órgano Encargado de las Contrataciones de la Entidad emitirá la Orden de Compra en un plazo que no exceda lo diez (10) días calendarios antes de la fecha máxima del internamiento, a fin de que el proveedor no se vea afectado

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 50

Consulta/Observación:

En la página 17 de las Bases de las Bases se indica que se debe adjuntar el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (Copia simple)

Al respecto, en relación con el PROTOCOLO Y/O CERTIFICADO DE ANALISIS, considerando que estos documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad. Asimismo, es preciso señalar que la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis es garantizar la calidad del producto, para lo cual se dejará constancia de los análisis a los que, por disposición del laboratorio del fabricante, han sido sometidos; no existiendo ninguna limitante en cuanto al contenido de esta para los dispositivo médicos; siendo perfectamente válida que se acepte que éstos sean en el formato propio del fabricante; siempre y cuando cumplan con el objetivo que dejar constancia del análisis del producto; por lo que ENTENDEMOS que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis emitidos por los fabricantes con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos;

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise EXPRESAMENTE en las bases administrativas.  
Caso contrario sería un restricción y limitación para la comercialización de productos de procedencia extranjera en el mercado nacional.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e) Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del ""Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis"", será modificada 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 en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

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.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el



Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

	Específico	2.2.1.1	e)	17
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

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

Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.El área usuaria precisa y aclara que el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Analisis, se podrá presentar en el FORMATO PROPIO DEL FABRICANTE

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

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 en cuando este perm

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓ DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 51

**Consulta/Observación:**

En la página 17 de las Bases de las Bases se indica que se debe adjuntar el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (Copia simple)

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que aclare que al ser el Certificado de Análisis un documento técnico, deberá estar firmado por el Director Técnico conteniendo el refrendo (nombre, firma y sello) del DIRECTOR TÉCNICO DEL POSTOR.

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

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

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

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será modificada 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 en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

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.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.El área usuaria precisa y aclara que el Certificado de Análisis y/o Protocolo de Analisis, se podrá presentar en el FORMATO PROPIO DEL FABRICANTE

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

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

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

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 en cuando este perm

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 52

Consulta/Observación:

En la página 19 de las Bases se indica que se deben adjuntar los siguientes documentos a fin de acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas:

-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.

Al respecto, cuando hacen referencia a que se podrá adjuntar otro documento emitido por el fabricante, entendemos que se refieren a que se podrá adjuntar CARTA EMITIDA POR EL FABRICANTE, por lo cual solicitamos al Comité de Selección precisar si nuestro entender es el correcto.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: II 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:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que no acoge la observación, debido a que se está solicitando a las empresas que en propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 53

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los Documentos Técnicos del Producto:  
Registro Sanitario (copia siempre) de los reactivos o insumos y de los equipos de cesión en uso.

Entendemos que esta documentación se debe presentar para los reactivos, controles, calibradores, jeringas y Equipo en cesión de uso, considerando que en caso no requieran de registro sanitario, igual se debe sustentar con oficios emitidos por DIGEMID o en su defecto con el listado oficial vigente de DIGEMID.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto, precisándose tanto en la pagina 17 como en la página 24 de las bases.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: -- Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado dentro de los Documentos tecnicos del producto : Registro Sanitario (copia siemple) de los reactivos o insumos y de los equipos de cesión en uso que son el objeto de la convocatoria "Electrolitos y Gases Arteriales (Automatizado) Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 54

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los Documentos Técnicos del Producto:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple)

Entendemos que esta documentación se debe presentar para los reactivos, controles, jeringas, y calibradores, debido a que este documento Certifica la Calidad de los productos para su comercialización.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto, precisándose así tanto en la página 17 como en las páginas 24 y 25 de las bases del procedimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: -- Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado dentro de los Documentos tecnicos del producto : Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple) de los reactivos o insumos y de los equipos de cesión en uso que son el objeto de la convocatoria "Electrolitos y Gases Arteriales (Automatizado) Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 55

**Consulta/Observación:**

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple)

Al respecto, en relación con EL CERTIFICADO DE ANÁLISIS DEL PRODUCTO TERMINADO (PROTOCOLO DE ANÁLISIS), considerando que estos documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad. Asimismo, es preciso señalar que la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis es garantizar la calidad del producto, para lo cual se dejará constancia de los análisis a los que, por disposición del laboratorio del fabricante, han sido sometidos; no existiendo ninguna limitante en cuanto al contenido de esta para los dispositivo médicos; siendo perfectamente válida que se acepte que éstos sean en el formato propio del fabricante; siempre y cuando cumplan con el objetivo que dejar constancia del análisis del producto; por lo que ENTENDEMOS que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis y/o Documento Equivalente EMITIDOS POR LOS FABRICANTES CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y EN SUS PROPIOS FORMATOS;

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise EXPRESAMENTE en las bases administrativas. Caso contrario sería un restricción y limitación para la comercialización de productos de procedencia extranjera en el mercado nacional.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** II      **Literal:** --      **Página:** 17

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

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

Al respecto, el área usuaria precisa que es correcta su apreciación y con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del ""Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis"", será modificada 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 en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto. Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

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.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Específico

II

--

17

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

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

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

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

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

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 en cuando este perm



Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 56

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:  
Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)

Considerando que este documento Certifica que las Fábricas cumplan con la normativa para seguir los procedimientos adecuados durante la fabricación de los productos, entendemos que se debe presentar este documento para los reactivos, controles, jeringas, calibradores y Equipo en cesión de uso.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto, precisándose tanto en la pagina 18 como en la página 25 de las bases.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: -- Página: 17  
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado dentro de los Documentos tecnicos del producto : solicitado a las empresas que en propuesta adjunten: Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de los reactivos o insumos y de los equipos de cesión en uso que son el objeto de la convocatoria "Electrolitos y Gases Arteriales (Automatizado) Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 57

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:  
Manual de instrucciones de uso o inserto del bien ofertado.

Considerando que esta documentación debe acreditar todos los puntos solicitados por la entidad y área usuaria, y que esta documentación es emitida por el fabricante.

Solicitamos amablemente se acepten las cartas emitidas por los respectivos fabricantes para acreditar las especificaciones que no se encuentren detalladas en el manual de instrucciones o inserto del bien ofertado, precisándose tanto en la pagina 18 como en la página 25 de las bases.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que se está solicitando a las empresas que en propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 58

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:  
Catálogo y/o Folleterái y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante.

Considerando que esta documentación debe acreditar todos los puntos solicitados por la entidad y área usuaria, y que esta documentación es emitida por el fabricante.

Solicitamos amablemente se acepten las cartas emitidas por los respectivos fabricantes para acreditar las especificaciones que no se encuentren detalladas en el manual de instrucciones o inserto del bien ofertado, precisándose tanto en la pagina 18 como en la página 25 de las bases.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: -- Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que se está solicitando a las empresas que en propuesta adjunten: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Con la finalidad de que acrediten y/o sustenten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. En este sentido, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 59

Consulta/Observación:

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:

Carta de Compromiso de canje y/o reposición del producto.

Entendemos que la carta de canje perite la aceptación y conformidad de los reactivos, motivo por el cual los dos días calendarios que se entregan al contratista para realizar el canje, serán contabilizados de manera adicional al plazo de entrega.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto, precisándose tanto en la página 18 como en la página 25 de las bases.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que es correcta su apreciación, en este sentido, se precisa que el contratista deberá de realizar el canje de los productos que hayan sido detectados con alteración de sus características fisicoquímicas o cualquier otro defecto o vicio oculto en un plazo máximo de dos (2) calendarios de notificado el hecho. Asimismo, a fin de no generar confusión se solicita a las empresas participantes ceñirse a lo indicado.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 60

**Consulta/Observación:**

Solicitan dentro de los documentos Técnicos del Producto:

Hoja de presentación del producto según ANEXO E y ANEXO F

Sin embargo se aprecia que en el anexo E no se detalla ni especifica que se tenga que especificar los números de folio por especificación técnica, a diferencia del ANEXO F en el cual si se detalla.

Solicitamos amablemente se considere que en el ANEXO E también se detalles los números de folios que acreditan cada una de las Especificaciones Técnicas.

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

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

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

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que los formatos (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

**HOJA DE PRESENTACIÓN:**

**DEL PRODUCTO:** Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y muestra de las especificaciones técnicas.

**DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:** Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas. Dicha modificación del Anexo "E "se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se suprime el ANEXO D

**HOJA DE PRESENTACIÓN:**

**DEL PRODUCTO:** Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y muestra de las especificaciones técnicas.

**Entidad convocante :** POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

**Nomenclatura :** LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

**Nro. de convocatoria :** 1

**Objeto de contratación :** Bien

**Descripción del objeto :** ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

---

**DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO:** Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 61

**Consulta/Observación:**

Solicitan para los requisitos para Perfeccionamiento de Contrato:

Garantía de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias de ser el caso.

Considerando que este procedimiento de selección no es de equipamiento médico, solicitamos amablemente se retire la solicitud de este documento.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 2.3    **Literal:** d    **Página:** 19

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

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

Al respecto, se hace de conocimiento que es correcta su apreciacion, en consecuencia,se solicita al comité de selccion absolver la presente consulta por ser de su competencia

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

REQUESITOS PARA PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO

Se dejara sin efecto la presentacion de la Garantia de fiel cumplimiento por prestaciones accesorias , de ser el caso.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 62

Consulta/Observación:

Solicitan impresora láser para impresión de resultados: 2

Solicitamos amablemente se considere opcional siempre y cuando el analizador en cesión de uso cuente con impresora incorporada de resultados.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.5.4 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en sus especificaciones técnicas: Solicitando dos (2) impresora láser para impresión de resultados y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 63

Consulta/Observación:

Solicitan impresora láser para impresión de resultados: 2

De considerarse obligatoria la entrega de impresoras láser, solicitamos amablemente precisar si para el presente proceso se requerirán de hojas bond o el papel de impresión para las impresoras de los equipos en cesión de uso, con la finalidad de poder presentar una oferta acorde a la necesidad de la entidad.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.5.4 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria se ratifica en lo solicitado en las presentes bases en sus especificaciones técnicas: Solicitando dos (2) impresora láser para impresión de resultados y se solicita hojas de papel bond y hojas de papel de impresión para las impresoras de los equipos en cesion de uso en cantidad suficientes para la realizacion total de las pruebas, 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 : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 64

**Consulta/Observación:**

Solicitan para el Sistema Informático de Laboratorio:

- Módulos como mínimo
- Módulos de estadísticas

Considerando que el postor ganador se tiene que conectar al proveedor actual de LIS de la entidad, solicitamos amablemente se considere que solo se implementará lo que el LIS del actual proveedor pueda realizar, con la finalidad de que no existan vicios al momento de la ejecución.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 4.5.4      **Página:** 27

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

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

Al respecto el area usuaria precisa y aclara que : el postor ganador del presente ITEM , deberá interconectarse directamente con Lis de la empresa ganadora del ITEM Inmunobioquimica y/o se les permitira trabajar tambien directamente con el HIS o RUA del Hospital instalando su sistema informatico directamente con el aval y permisos correspondientes de las areas involucradas, por lo tanto El sistema de gestion de Laboratorio sera intalado por el ganador del ITEM de Inmunobioquimica y el postor ganador del presente ITEM se adapctar ha esta sistema de gestion Implementado. Se procedera a integrar lo solicitado.

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

Se precisa y aclara que: El postor ganador del presente ITEM , deberá interconectarse directamente con Lis de la empresa ganadora del ITEM Inmunobioquimica y/o se les permitira trabajar tambien directamente con el HIS o RUA del Hospital instalando su sistema informatico directamente con el aval y permisos correspondientes de las areas involucradas, por lo tanto El sistema de gestion de Laboratorio sera intalado por el ganador del ITEM de Inmunobioquimica y el postor ganador del presente ITEM se adapctar ha esta sistema de gestion Implementado.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 65

Consulta/Observación:

Solicitan en el rotulado y Logotipo del enviase mediato en inmediato, que se detalle: ¿DIRSAPOL PROHIBIDA SU VENTA¿ (Tipo de Procedimiento de Selección N°XXX-2022-DIRSAPOL)

Solicitamos que para los productos que su envase inmediato sea demasiado pequeño como para colocar el rotulo solicitado, se acepte que el rótulo se encuentre solo en el envase mediato, asimismo colocando el nombre y número de procedimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.6.2 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El area Usuaria precisa que es correcta su apreciacion y a fin de de preservar la estabilidad y calidad del producto en sus envases inmediatos, cuando los envases inmediatos sean demasiados pequeños solo seran rotulados y logotipo en el envase mediato.En consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho aclaracion se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Se precisa y aclara que: El area Usuaria precisa que a fin de preservar la estabilidad y calidad del producto en sus envases inmediatos, cuando los envases inmediatos sean demasiados pequeños solo seran rotulados y logotipo en el envase mediato.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 66

Consulta/Observación:

Solicitan en Características Técnicas de las pruebas:  
¿Proporcionar material de control de calidad interno de matriz adecuada de uno a tres lotes para todo el periodo de compra¿

Entendemos que la permanencia de lote es de 4 meses como mínimo, para así poder cumplir con tres lotes en un periodo de 12 meses.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el area usuaria se ratifica en sus Características Técnicas de las pruebas:  
"Proporcionar material de control de calidad interno de matriz adecuada de uno a tres lotes para todo el periodo de compra" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 67

Consulta/Observación:

Solicitan en Características Técnicas de las pruebas:  
¿Cartucho (sellado bioseguro y autónomo libre de manipulación) de tres (03=niveles de control para todos los parámetros en simultáneo¿

Solicitamos amablemente se acepte que la presentación de los controles sea de acuerdo a cada fabricante, permitiendo así que estos puedan ser entregados en la presentación de cartuchos y/o ampollas en tres (03) niveles como mínimo para el cumplimiento de la metodología según el fabricante, en aras de fomentar la pluralidad de postores y permitiendo nuestra participación.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria se ratifica en sus Características Técnicas de las pruebas:  
"Cartucho (sellado bioseguro y autónomo libre de manipulación) de tres (03)niveles de control para todos los parámetros en simultáneo" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 68

**Consulta/Observación:**

Solicitan en la presentación del Reactivo: ¿parámetros de Oximetría(O2Hb, COHb, HHb, metHb)¿

Solicitamos amablemente se considere opcional el parámetro de HHb en aras de fomentar la pluralidad de postores.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** --      **Página:** 32

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

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

Al respecto el área usuaria se Ratifica en lo solicitado en las presentes bases : Presentacion de reactivos en los parametros de Oximetria ( O2Hb, CoHb, HHb, meTHb ) y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 69

**Consulta/Observación:**

Solicitan en la presentación del Reactivo: ¿en empaque de 50 o más pruebas¿

Solicitamos amablemente se acepte que la presentación de los reactivos sean de acuerdo a cada fabricante entregándose la totalidad de pruebas efectivas solicitadas por entrega, sin perjudicar la realización de las mismas y cumpliendo con lo requerido por la institución.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** III    **Literal:** --    **Página:** 32

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

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

Al respecto, el area usuaria acoge lo solicitando y aclara que para la presentacion de reactivos: se aceptará empaque de 50 a más pruebas y/o de acuerdo a cada fabricante. en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho aclaracion se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

Presentación: Se aceptará empaque de 50 a más pruebas y/o de acuerdo a cada fabricante.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 70

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 4. Características Especificas del Equipo en cesión de uso:

¿Calibración líquida, libre de balones de gas¿

Es importante precisar que las calibraciones líquidas para las presiones de gases son inestables por diversas condiciones físicas como altitud, presión, temperatura, por ese motivo se considera como gold estándar de calibración de gases las que se realizan con balones de gas, pudiendo realizar calibraciones de presión de gas de manera eficiente y precisa a diferencia de los cartuchos en la cual las presiones internas del mismo se suelen ver afectadas a medida que se va consumiendo la solución interna.

Por lo descrito anteriormente solicitamos amablemente se acepte que las calibraciones del analizador en cesión de uso sean de acuerdo a cada fabricante, en aras de fomentar la pluralidad de postores y permitiendo nuestra participación.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria se Ratifica mantener lo solicitado en la presente: "Calibracion Liquida, libre de balones de gas" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null



Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 71

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 4. Características Especificas del Equipo en cesión de uso:  
¿Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio¿

Solicitamos amablemente se considere opcional para los analizadores que cuenten con detección de coágulo, en aras de fomentar la pluralidad de postores.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que en el punto 4. Características Específicas del Equipo en cesión de uso se consignó: "Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio"; sin embargo, en aras de fomentar la mayor participación de postores dicha característica será ampliada de conformidad al siguiente detalle: "Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio y/o Sistema de Gestión Automática de Coágulos", en consecuencia, con ocasión de integración de Bases, dicho detalle se verá reflejada.

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

Se precisa y aclara que, TAMBIEN se aceptara: Dispositivo atrapa coágulo de fácil recambio y/o Sistema de Gestion automatica de coagulos

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 72

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 4. Características Específicas del Equipo en cesión de uso:  
¿El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en prima, siempre y cuando el analizador principal no realice el procedimiento de electrolitos en orina¿

Esta especificación se contradice con la especificación de MUESTRA solicitada en la página 32, descrita en los reactivos, donde se considera opcional el tipo de muestra ¿ORINA¿

Solicitamos amablemente se precise si se requerirá o no de manera obligatoria la muestra de orina, en aras de evitar vicios de nulidad en el presente requerimiento.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, se hace de conocimiento que por error tipográfico en el punto 4. Características Específicas del Equipo en cesión de uso, se consignó el siguiente párrafo: "El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en orina, siempre y cuando el analizador principal no realice el procedimiento de electrolitos en orina"; debiendo ser "El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en orina sin diluir, siempre y cuando el analizador principal no realice el procedimiento de electrolitos en orina sin diluir". Dicho error tipográfico será corregido con ocasión de integración de Bases.

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

Se precisa y aclara que: El postor deberá entregar un analizador adicional para el procesamiento de Na, K, y Cl en orina sin diluir, siempre y cuando el analizador principal no realice el procedimiento de electrolitos en orina sin diluir

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 73

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 4. Características Especificas del Equipo en cesión de uso:  
¿Que para el equipo adicional se considere las siguientes características: Analizador libre de mantenimiento, sistema operativo Windows con pantalla táctil, volumen de muestra menor o igual a 60uL, orina sin diluir, lector de código de barras para las muestras¿

Solicitamos amablemente se considere un volumen de muestra menor a 100uL en aras fomentar la pluralidad de postores.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto área usuaria hace de conocimiento que no acoge lo solicitado y se ratifica en: "Analizador libre de mantenimiento, sistema operativo Windows con pantalla táctil, volumen de muestra menor o igual a 60uL, orina sin diluir, lector de código de barras para las muestras" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 74

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 4. Características Especificas del Equipo en cesión de uso:  
¿Que para el equipo adicional se considere las siguientes características: Analizador libre de mantenimiento, sistema operativo Windows con pantalla táctil, volumen de muestra menor o igual a 60uL, orina sin diluir, lector de código de barras para las muestras¿

Solicitamos amablemente se considere que el mantenimiento sea de acuerdo a la indicación de cada fabricante, en aras de fomentar la pluralidad de postores.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto área usuaria hace de conocimiento que no acoge lo solicitado y se ratifica en: "Analizador libre de mantenimiento, sistema operativo Windows con pantalla táctil, volumen de muestra menor o igual a 60uL, orina sin diluir, lector de código de barras para las muestras" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 75

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 5. Muestra:  
¿Suero y/o Plasma heparinizado y orina sin diluir¿

Es importante precisar que esta característica se contradice con la especificación de MUESTRA solicitada en la página 32, descrita en los reactivos, donde se considera opcional el tipo de muestra ¿ORINA¿

Solicitamos amablemente se precise si se requerirá o no de manera obligatoria la muestra de orina, en aras de evitar vicios de nulidad en el presente requerimiento.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace conocimiento que es correcta su apreciacion y a fin de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes dicho error tipografico sera corregido en las carasteristica especificas del insumo dice : Muestra " Suero y/o Plasma y/o sangre total heparinizada y/o orina sin diluir" y debe debe decir : Muestra - " Suero y/o Plasma y/o sangre total heparinizada y orina sin diluir". En este sentido dicha apreciacion a la caracteristica tecnica del insumo se vera reflejada en la integracion de las bases.

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

Muestra - " Suero y/o Plasma y/o sangre total heparinizada y orina sin diluir

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 76

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 6. Procesamiento de Datos:  
¿Con capacidad de archivo de datos mínimo de 5,000 o más resultados¿

Entendemos que el archivo de datos debe ser realizado en la memoria interna del analizador.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria hace de conocimiento que es correcta su apreciacion con lo citado en: punto 6. Procesamiento de Datos:  
"Con capacidad de archivo de datos mínimo de 5,000 o más resultados" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 77

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 6. Procesamiento de Datos:  
¿Total de papel es igual al número de determinaciones solicitadas¿

Solicitamos amablemente precisar si se requerirá hojas Bond o papel de impresión de acuerdo a la impresora incorporada del equipo en cesión de uso a entregar.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que cuando se expresa: "Total de papel igual al número de determinaciones solicitadas", se refiere al papel bond o papel de impresión que requiera la impresora del equipo en cesión de uso para los procesos del área analítica. En este sentido, se hace conocer que su apreciación es correcta.

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

Se precisa y aclara que: Total de papel igual al número de determinaciones solicitadas", se refiere al papel bond o papel de impresión que requiera la impresora del equipo en cesión de uso para los procesos del área analítica

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 78

**Consulta/Observación:**

Solicitan en el punto 9. Soporte Técnico.

Entendemos que se debe acreditar en la etapa contractual del presente procedimiento.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: III      Literal: --      **Página:** 34

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

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

Al respecto el área usuaria precisa y aclara que es correcta su apreciacion y que lo solicitado en las presentes bases en el punto 9. Soporte Tecnico sera presentado en la etapa contractual del procedimiento, dicho aclaracion sera reflejado en la integracion de las bases.

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

Se precisa y aclara que: 9. Soporte Tecnico sera presentado en la etapa contractual del procedimiento



Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

**Consulta:** Nro. 79

**Consulta/Observación:**

Solicitan en el punto 10. Equipo de Reemplazo.

¿Equipo idéntico al equipo principal que será instalado y operativo para su uso¿

Entendemos que se esta solicitando la entrega de 2 analizadores en cesión de uso (EN TOTAL) para el presente procedimiento. En caso se requiera de un equipo BAckup este solo se entregará como reemplazo en caso uno de los analizadores entregados presente una inoperatividad por un periodo mayor a 24 horas, siendo el plazo para el cambio 24 horas luego de haber sido reportada la inoperatividad de manera formal por correo electrónico.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto,

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: --

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

Página: 34

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

Al respecto el área usuaria precisa y aclara que lo solicitado : en el punto 10. Equipo de Reemplazo : "Equipo idéntico al equipo principal que será instalado y operativo para su uso" y hace de conocimiento que han sido elaboradas con la finalidad de proporcionar una informacion clara y coherente sin generar confusion en los participantes en este sentido,se solicita a los participantes ceñirse a lo indicado en las bases.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 80

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 12, Mesa para los equipos y sillas ergonómicas

Entendemos que se entregará una silla por cada analizador.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria precisa que el contratista deberá de proporcionar el mobiliario necesario para el buen funcionamiento de los equipos en cesión de uso y así optimizar la labor diaria del servicio, en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las especificaciones.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 81

Consulta/Observación:

Solciitan en el punto 12 Acondicionamiento:  
¿Instalación de Pozo tierra¿

Solicitamos amablemente se considere opcional, y se realice solo en caso el analizador lo requiera.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento que el acondicionamiento se refiere a preparar o arreglar el lugar o ambiente donde se instalará el equipo para permitir su óptimo funcionamiento y operatividad, el cual puede incluir cableado eléctrico, instalación de punto de red, pozo a tierra, etc. Sin embargo, en aras de fomentar el libre acceso y participación de proveedores, se ha acordado que la instalación del pozo a tierra será opcional solo en caso el equipo no lo requiera.

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

Se precisa y aclara que: La instalación del pozo a tierra será opcional solo en caso el equipo no lo requiera.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 82

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 13. Antigüedad ¿Equipo no mayor de dos (02) años de fabricación¿

Solicitamos amablemente se acepten analizadores con 4 años de antigüedad considerando que estos reciben el mantenimiento recomendado por el fabricante para asegurar la funcionalidad y operatividad de los mismos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto,el area usuaria se ratifica en sus especificaciones tecnicas del equipo en cesion de uso con respecto a antigüedad : Los equipos entregados en cesión en uso por el proveedor deben ser no repotenciados y tener una antigüedad de fabricación menor a los dos (2) años como máximo. 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 : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 83

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 14. Capacitación:

¿Entregar un plan de capacitación¿

Solicitamos amablemente se acepte que la entrega del pland e capacitación sea al momento de la instalación de los analizadores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto el área usuaria precisa que es correcta su apreciacion con respecto al punto 14. capacitación : El contratista debiera incluir un plan de capacitacion en la instalacion de los analizadores,dicho aclaracion sera reflejado en la integracion de las bases.

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

Se precisa y aclara que: 14. capacitación : El contratista debiera incluir un plan de capacitacion en la instalacion de los analizadores

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : LP-SM-9-2023-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS DE LABORATORIO DE ELECTROLITOS Y GASES ARTERIALES (AUTOMATIZADO) CON EQUIPO CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE INMUNOQUÍMICA DEL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA DEL HOSPITAL NACIONAL PNP. LNS (UNIDAD DE ALTA PRODUCCIÓN)

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	15/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:45:58

Consulta: Nro. 84

Consulta/Observación:

En las presentes bases se detallan varios anexos. Solicitamos amablemente se detallen que anexos son de presentación obligatoria para el presente requerimiento.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: -- Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Al respecto, el área usuaria hace de conocimiento y precisa que los formatos ANEXOS 1,2,3,4,5, y 6 son declaraciones juradas o Documentos del postor de presentación obligatoria Y aclara (ANEXO E y ANEXO F) no son declaraciones juradas sino HOJAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, los cuales van a ser acreditados y/o sustentados con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure del bien ofertado 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. Asimismo, a fin de no generar confusión en las empresas participantes se ha decidido retirar el ANEXO D y a su vez modificar el ANEXO E, así como también modificar los párrafos de la HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO, descritos en el folio 25 por el siguiente detalle:

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para el equipo deberá acreditar todo lo descrito en: Tipo, Metodología, Performance, Características y Muestra de las especificaciones técnicas. Dicha modificación del Anexo "E "se verá reflejada con ocasión de integración de Bases .

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

HOJA DE PRESENTACIÓN:

DEL PRODUCTO: Según ANEXO E

El nombre y la descripción del producto ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Inserto, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante. Asimismo, se precisa que para los reactivos deberá de acreditar todo lo descrito en: Presentación , Metodología y Muestra de las especificaciones técnicas.

DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: Según ANEXO F

El nombre y la descripción del equipo ofertado debe ser congruente con lo solicitado en el requerimiento. Entre otros, también debe figurar el nombre del equipo según su registro sanitario, en caso corresponda.

Las especificaciones técnicas serán acreditadas con la presentación en copia simple del Manual de instrucciones de uso, Catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro do