

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código : 20108629909

Fecha de envío : 05/05/2025

Nombre o Razón social : CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA

Hora de envío : 18:01:49

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Con respecto a la base legal de las presentes bases administrativas la entidad ha omitido señalar las tres normas legales importantes como son:

- La Ley 29459 - Ley de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios.
- El Decreto Supremo N° 016-2011-SA -Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios.
- El Decreto Supremo N° 014-2011-SA.

Considerando que el objeto de la convocatoria es por la adquisición de MATERIAL MEDICO.

Solicitamos añadir o agregar las normas en la base legal del procedimiento de selección, por corresponder al objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.12 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta de la empresa participante es preciso aclarar que las normativas aplicables al requerimiento se encuentran dentro de las Especificaciones Técnicas elaboradas por el área usuaria, las mismas que están contenidas en el capítulo III REQUERIMIENTO de la Sección Especifica de las Bases Administrativas del procedimiento de selección. Por lo tanto, no corresponde adicionar o modificar información en las Especificaciones Técnicas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 1, dentro de las EETT de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 cm, se menciona lo siguiente:

En las CARACTERISTICAS PRINCIPALES se menciona que la Longitud debe ser: 25 cm, 20 mm a 25 mm. Dado que en el mercado se ofrecen diferentes tipos de medidas, y con la finalidad de ampliar la pluralidad de postores y marcas, se solicita al comité considerar el rango desde 25 cm hasta 28 cm hasta antes de llegar a la cola de chancho.

Acápíte de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Longitud del catéter" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

"-Longitud: 25 cm a 28 cm, 20 mm a 25 mm con extremo distal pig tail (¿cola de chancho¿)".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Longitud: 25 cm a 28 cm, 20 mm a 25 mm con extremo distal pig tail (¿cola de chancho¿)".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 1 SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 X 25 cm, código MEF 495701440186 menciona lo siguiente:

Presencia de al menos 6 orificios internos en la parte distal del catéter.

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité amplíe el rango a 05 orificios del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaria, el Comité de Selección indica:

Se acoge lo solicitado y se procede a ampliar el rango de "Orificios" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N° 01 Especificaciones Técnicas del Ítem 1, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 X 25 cm, código MEF 495701440186 menciona lo siguiente:

Aguja de Acceso (aguja chiba o punta trocar 20 G a 22 G), de 15 cm a 20 cm de longitud.

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere la medida 21 G x 15 cm. a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se aclara que la Especificación consultada por el participante está incluida en el rango de las EETT establecidas: Aguja chiba o punta trocar de 20 a 22 G, de 15 cm a 20 cm de longitud. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 1, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2" FR X 25 cm, código MEF 495701440186 se menciona en el punto Características Principales: Guía metálica de 0,018" x 60 cm
Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere la medida 0.018" x 70 cm a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Guía metálica del sistema o equipo de acceso percutáneo" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 1, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 cm, código MEF 495701440186 menciona lo siguiente en los puntos
Material: Acero Inoxidable ("....Guía metálica rígida...").
Características Principales: Guía metálica rígida de 0,038 x 80 - 150 cm, con un extremo terminado en J.
Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere incluir el material PTFE del bien requerido y ampliar las medidas 0,038" x 80 - 145 cm con un extremo terminado en J, a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaria, el Comité de Selección indica:

Se aclara que la Especificación consultada está incluida en el rango de las EETT establecidas: Guía metálica rígida de 0,038 x 80 - 150 cm. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:

En las características principales se menciona que la Longitud debe ser : 25 cm, 20 mm a 25 mm.

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere ampliar la medida de 25 cm a 28 cm hasta antes de llegar a la cola de chancho del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Longitud del catéter" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

"-Longitud: 25 cm a 28 cm, 20 mm a 25 mm con extremo distal pig tail (¿cola de chancho¿)".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Longitud: 25 cm a 28 cm, 20 mm a 25 mm con extremo distal pig tail (¿cola de chancho¿)".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:

Presencia de al menos 6 orificios internos en la parte distal del catéter.

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere ampliar el rango a 05 orificios del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaria, el Comité de Selección indica:

Se acoge lo solicitado y se procede a ampliar el rango de "Orificios" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:

En las características principales: Aguja chiba o punta trocar de 20 a 22 G, de 15 cm a 20 cm de longitud. Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité que considere la medida 21 G y longitud 15 cm del bien requerido, a fin de obtener una mayor concurrencia de proveedores y una libre competencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se aclara que la Especificación consultada está incluida en el rango de las EETT establecidas: Aguja chiba o punta trocar de 20 a 22 G, de 15 cm a 20 cm de longitud. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:

En las características principales se menciona en el punto Características: Guía metálica de 0,018" x 60 cm. Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere ampliar la medida 0,018" x 70 cm del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia y mejora del producto durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Guía metálica del sistema o equipo de acceso percutáneo" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:

En las características principales se menciona: Guía metálica rígida de 0,038" x 80 - 150 cm con un extremo terminado en J.

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité considere ampliar la medida 0,038" x 80 - 145 cm del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se aclara que la Especificación consultada está incluida en el rango de las EETT establecidas: Guía metálica rígida de 0,038 x 80 - 150 cm. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20600047478	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ALC MEDICAL E.I.R.L.	Hora de envío :	14:26:47

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el capítulo III REQUERIMIENTO, Literal 3.1 ESPECIFICACIONES TECNICAS, Anexo N°01 Especificaciones Técnicas del Ítem 2, de SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, código MEF 495701440185 menciona lo siguiente:
Características principales: el punto DIMENSIONES, Calibre: 8.5 Fr.(+/- 0.2 Fr).

Debido a la presencia de diferentes marcas en el mercado, se solicita que el comité, ampliar la medida desde 8 Fr. del bien requerido a fin de obtener una mayor concurrencia durante el desarrollo del proceso.

Acápite de las bases : Sección: Anexos Numeral: III Literal: 3.1 Página: 27

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

ART. 2 DE LA LEY 30225, Principios de Libertad de Concurrencia, Transparencia y competencia.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

No se acoge lo solicitado y No se opta por modificar las EETT debido a que el catéter de 8.5 Fr es superior al de 8 Fr porque su mayor calibre permite un mejor drenaje de fluidos viscosos y detritos, reduciendo el riesgo de obstrucción. Además, facilita la instilación de medicamentos y lavados, ofrece mayor resistencia estructural y optimiza el manejo intervencionista en procedimientos complejos. Esto lo convierte en una opción más segura y efectiva en comparación con el de 8 Fr.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	14:34:23

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

ITEM N. 01 ¿ SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM

¿El comité de selección aceptara Sets de drenaje biliar cuyos materiales sean los siguientes: - Cánula introductora flexible: Polietileno Tereftalato, Dilatadores: Polietileno o vinilo radiopaco, Introdutor: Nylon Radiopaco, Vaina: Nylon radiopaco?

¿ Artículo: Ley 30225 Art. 2. Inciso e) Competencia.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo01 Literal: . Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante, se aclara que la Cánula introductora flexible, Dilatadores, Introdutor y Vaina del ITEM N° 01 cumplirán siempre y cuando su material sea de Plástico Poliuretano o Poliéter-uretano. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	14:34:23

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

ITEM N. 02 ¿ SET DE MATERIAL MEDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 CM

¿El comité de selección aceptara Sets de drenaje biliar cuyos materiales sean los siguientes: - Cánula introductora flexible: Polietileno Tereftalato, Dilatadores: Polietileno o vinilo radiopaco, Introdutor: Nylon Radiopaco, Vaina: Nylon radiopaco?

¿ Artículo: Ley 30225 Art. 2. Inciso e) Competencia.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: anexo01 Literal: . Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante, se aclara que la Cánula introductora flexible, Dilatador, Introdutor y Vaina del ITEM N° 02 cumplirán siempre y cuando su material sea de Plástico Poliuretano o Poliéter-uretano. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	14:34:23

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En las bases se indica que se aceptara certificado FDA como documento equivalente al certificado de buenas practicas de manufactura (BPM). Se entiende que este certificado FDA es equivalente al Certificado para Gobierno Extranjero (CFG) que declara cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura y es el único documento que emite la FDA para declarar cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura. ¿Es correcta nuestra apreciación?

¿ Artículo: Ley 30225 Art. 2. Inciso e) Competencia.

Acápite 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:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se informa al participante que su apreciación no es correcta. Conforme a lo señalado en las Especificaciones Técnicas (E.E.T.T.), se aclara que el certificado emitido por la Food and Drug Administration (FDA) de los Estados Unidos que equivale al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), es el denominado "Certificate to Foreign Government" (CFG) (Certificado para Gobierno Extranjero).

En consecuencia, no se requiere realizar modificaciones a las E.E.T.T., ya que estas son claras en cuanto a la documentación válida para acreditar el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura. Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	14:34:23

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En bases se solicita para el ÍTEM N° 2 que el postor acredite un monto facturado equivalente S/ 4,536,000.00 (Cuatro millones quinientos treinta y seis mil con 00/100 soles). Que en aras de fomentar la pluralidad de postores y considerando que no necesariamente a mayor monto de experiencia se obtendrá una oferta más confiable se solicita al comité especial disminuir el monto facturado equivalente

¿ Artículo: Ley 30225 Art. 2. Inciso a) Libertad de concurrencia.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: b Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta de la empresa participante es preciso aclarar que, el área usuaria dentro de sus competencias, estableció en las Especificaciones Técnicas el monto facturado solicitado como experiencia del postor en la especialidad, así como los bienes que son considerados como similares al bien objeto de contratación.

Una modificación deliberada al requerimiento por parte del comité de selección podría constituir una contravención a la normativa de contrataciones.

Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20101102204	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	ATILIO PALMIERI S.R.L.	Hora de envío :	14:34:23

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

El artículo 6 del Decreto Supremo 016 2911 SA Reglamento para el Registro Sanitario de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, establece lo siguiente: ¿Artículo 6° De la circulación de productos o dispositivos con características no autorizadas¿. No podrán circular en el mercado productos o dispositivos con características diferentes a las autorizadas en el registro sanitario o certificado de registro sanitario¿. Para asegurar el cumplimiento estricto de lo ordenado en la norma transcrita, ¿El comité de selección aceptara incluir en las Bases la presentación obligatoria de una muestra del producto ofertado, ya que la presentación del rotulado solamente no garantiza contar con toda la información del producto, además de permitir una correcta verificación de las características y propiedades de los productos ofertados?

¿ Artículo: Ley 30225 Art. 2. Inciso e) Competencia.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: . Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

No se acoge lo solicitado por la empresa participante, toda vez que en este procedimiento no se ha solicitado LA PRESENTACIÓN de muestras debido a que el INEN no cuenta con un soporte técnico para la comprobación de las características del producto, para que su evaluación sea objetiva y veraz. En relación con ello, cabe precisar que, la documentación de presentación obligatoria solicitada y demás requisitos solicitados, servirá al INEN para evaluar el cumplimiento de los requerimientos exigidos.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20108629909	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA	Hora de envío :	18:08:57

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En las especificación técnica se menciona:

PRESENTACION: BLISTER.

EMPAQUE: SOBRE SELLADO DE FILM DE POLIETILENO/POLIESTER Y PAPEL TYVEK CONTENIENDO UN SET ACONDICIONADO EN BANDEJA DE POLIETILENGLICOL.

Como se puede evidenciar existe una incongruencia entre la forma de presentación versus el empaque, bajo estas consideraciones solicitamos que en aras de mantener el principio de competencia y una amplitud de proveedores se considere y acepte la forma de presentación y empaque de acuerdo a lo aprobado en el registro sanitario bajo el D.S. 016-2011-SA, considerar que la forma de presentación y empaque no altera la funcionalidad del producto.

Solicitamos se acepte la forma de presentación y empaque aprobado por Digemid, en concordancia al registro sanitario aprobado.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20108629909	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA	Hora de envío :	18:08:57

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las especificación técnica se menciona:

PRESENTACION: BLISTER.

EMPAQUE: SOBRE SELLADO DE FILM DE POLIETILENO/POLIESTER Y PAPEL TYVEK CONTENIENDO UN SET ACONDICIONADO EN BANDEJA DE POLIETILENGLICOL.

Como se puede evidenciar existe una incongruencia entre la forma de presentación versus el empaque, bajo estas consideraciones solicitamos que en aras de mantener el principio de competencia y una amplitud de proveedores se considere y acepte la forma de presentación y empaque de acuerdo a lo aprobado en el registro sanitario bajo el D.S. 016-2011-SA, considerar que la forma de presentación y empaque no altera la funcionalidad del producto.

Solicitamos se acepte la forma de presentación y empaque aprobado por Digemid, en concordancia al registro sanitario aprobado.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 20

Consulta/Observación:

De acuerdo con la normativa de contrataciones públicas, la suscripción del contrato formaliza las obligaciones entre la Entidad y el proveedor adjudicado. Sin embargo, se observa que las bases del presente proceso no precisan el mecanismo mediante el cual el proveedor tomará conocimiento de que el contrato está listo para su firma. En ese sentido, solicitamos que se incluya en las bases de que la comunicación al proveedor respecto a la disponibilidad del contrato para su firma se realizara a través del correo electrónico declarado por el proveedor, conforme a lo dispuesto en la Ley N.º 31170 y la Ley N.º 27444, garantizando así que el proveedor sea notificado de manera oportuna y formal. Esta solicitud tiene como finalidad facilitar una comunicación oportuna, segura y formal, optimizando los plazos y recursos tanto para la Entidad como para el proveedor adjudicado, en el marco de la ley y los procedimientos administrativos vigentes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: * Página: 9

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

Ley N.º 31170 y la Ley N.º 27444

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la consulta de la empresa participante se aclara que, el contenido de las bases estándar ha sido establecido por el OSCE, al cual no se le puede incorporar información que no ha sido contemplada o autorizada por el OSCE. Una modificación deliberada al requerimiento por parte del comité de selección podría constituir una contravención a la normativa de contrataciones. Sin perjuicio de lo expuesto, es preciso señalar que, en el Anexo N° 1 contenido en la Página 40 de las bases administrativas, cada postor debe consignar un correo electrónico autorizando que se notifiquen a este la solicitud para presentar los documentos para perfeccionar el contrato, según orden de prelación, de conformidad con lo previsto en el Artículo 141 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado N° 30225 aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 21

Consulta/Observación:

En relación con los PAGOS, de acuerdo con lo establecido en las bases del proceso de contratación, la Entidad se compromete a pagar las contraprestaciones pactadas a favor del contratista dentro de los diez (10) días calendario siguientes a la otorgada de la conformidad de los bienes, siempre que se verifiquen las condiciones establecidas en el contrato para ello, bajo responsabilidad del funcionario competente.

Asimismo, de conformidad con la normativa vigente se establece que en caso de retraso en los pagos a cuenta o en el pago final por parte de la Entidad, salvo que se deba a casos fortuito o fuerza mayor, esta reconoce al contratista los intereses legales correspondientes.

Por lo expuesto, solicitamos que se incorpore el pago de interés moratorios por retraso en los pagos, De acuerdo al Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y este sea abonado de forma automática cuando corresponda.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.8 **Literal:** * **Página:** 11

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación debido a que, el contenido de las bases estándar ha sido establecido por el OSCE, al cual no se le puede incorporar información que no ha sido contemplada o autorizada por el OSCE.

Una modificación deliberada al requerimiento por parte del comité de selección podría constituir una contravención a la normativa de contrataciones.

Sin perjuicio de lo expuesto, es preciso señalar que, en el hipotético caso de retraso en el pago por parte de la entidad, el contratista podrá proceder según lo establecido el Artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado N° 30225 aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias.

Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 22

Consulta/Observación:

En el numeral 2.2.1.1.: ¿Documentos para la admisión de la oferta¿, se ha establecido que el postor además de la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas mínimas debe presentar: h) Copia simple del Certificado de análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado, de acuerdo a la metodología declarada. Al respecto, el certificado de análisis (CoA) es un documento técnico que respalda la calidad de un lote específico de un dispositivo médico, y su contenido está sujeto a cambios y actualizaciones por diversos factores. Asimismo, este puede presentar Actualización de las metodologías de análisis, en pruebas y normativas: Las normativas técnicas internacionales (como ISO 13485, ISO 10993, entre otras), así como los metodologías y procedimientos internos del fabricante, pueden actualizarse con el tiempo, incluyendo métodos analíticos, especificaciones y parámetros de calidad. Por tanto, el contenido del certificado de análisis también puede y debe modificarse conforme a estas actualizaciones. Sin embargo, al solicitar que dicho documento sea de acuerdo a la metodología declarada, las bases no han precisado cuales serian las normas o metodologías vigentes que deberían incluirse en dicha documentación, lo que genera falta de claridad.

En este sentido, teniendo en cuenta que el modelo del Certificado de Análisis puede haber variado en el tiempo conforme a las actualizaciones vigentes, solicitamos que el Certificado de análisis aceptado sea propio de cada fabricante, el cual deberá consignar la información mínima requerida por DIGEMID conforme a la normativa vigente.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la observación de la empresa participante, se informa que el Certificado de Análisis, según lo establecido en el Anexo 1 ¿ Glosario de Términos del D.S. N.° 016-2011-SA, es un ¿informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, 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 la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y, para el caso de dispositivos médicos, normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita".

En ese sentido, el contenido del Certificado de Análisis puede ser actualizado por el fabricante como resultado de cambios en normas técnicas internacionales, mejoras en las metodologías analíticas o ajustes en sus procedimientos internos, siempre que estas modificaciones se encuentren debidamente sustentadas y mantengan concordancia con la información técnica vigente del producto registrada ante la autoridad sanitaria.

Asimismo, conforme al Artículo 132° del D.S. N.° 016-2017-SA: ¿La información declarada en el registro sanitario del dispositivo médico debe mantenerse vigente. Cualquier cambio o modificación de las especificaciones técnicas según normas técnicas o técnica propia deberán mantenerse actualizadas debidamente en el expediente presentado para la obtención del registro sanitario.¿ Por su parte, el Artículo 14° de la Ley N.° 29459 establece: ¿El titular del registro sanitario de un producto debe mantener actualizado el expediente presentado para obtener el registro, incorporando las modificaciones y procedimientos de control analítico recogidos en la última edición de la farmacopea o metodología propia, con la cual sustentó sus especificaciones técnicas (...).¿

Por lo tanto, el postor podrá presentar un Certificado de Análisis emitido por el fabricante, en tanto este cumpla con los requisitos señalados, esté autorizado por DIGEMID y se encuentre alineado con el expediente técnico vigente del dispositivo médico. En consecuencia, no se acoge la observación y no se considera necesaria la modificación de las EETT, ya que estas permiten la presentación del Certificado de Análisis conforme a las disposiciones citadas.

Entidad convocante :INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura :LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Especifico2.2.1.1*18

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):
TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:
Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 23

Consulta/Observación:

Con respecto al inciso 3.2: Requisitos de Calificación: B) Experiencia del postor en la especialidad, y en relación con los requerimientos establecidos en el ítem 01 y 02 del procedimiento de selección, se observa que el monto exigido como experiencia del postor no considera el beneficio del 5% adicional otorgado a las MYPEs, de conformidad con el marco normativo de contrataciones con el Estado.

Si bien comprendemos que para estos ítems no aplica dicha bonificación, es importante resaltar que existen pequeñas empresas con capacidad técnica y operativa suficiente para cumplir con la ejecución contractual. En este sentido, para promover una efectiva pluralidad de postores, fomentar la participación de las MYPEs y garantizar condiciones equitativas, se solicita que se revise el monto mínimo exigido como experiencia del postor y se considere un ajuste proporcional o diferenciado que permita la participación de micro y pequeñas empresas, sin comprometer la calidad ni la eficiencia del servicio a contratar.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3.2 **Literal:** * **Página:** 29

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, toda vez que, para el presente tipo procedimiento de selección la normativa de contrataciones no contempla ningún beneficio para las mypes.

Una modificación deliberada al requerimiento por parte del comité de selección podría constituir una contravención a la normativa de contrataciones.

Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 24

Consulta/Observación:

Respecto al PLAZO DE ENTREGA, se establece que para la primera entrega el plazo será de treinta 30 días calendario, contados a partir del día siguiente a la suscripción del contrato. No obstante, observamos que, en la práctica, la orden de compra no se emite de manera inmediata tras la firma del contrato, siendo usual que se expida días o incluso semanas después. En este sentido, el plazo de treinta 30 días calendario no debería contarse desde el día siguiente de la firma del contrato, dado que ello implicaría un plazo indeterminado e incierto para el proveedor.

En consecuencia, solicitamos al comité la modificación del texto a: El plazo de entrega debe computarse en un máximo de diez 30 días calendario a partir de la emisión de la Orden de Compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 7.1 Literal: * Página: 24

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaria, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación de la empresa participante, toda vez que en el numeral 7.1 del capítulo VII de las Especificaciones Técnicas se señala de manera clara y precisa que la Órdenes de Compra se notificarán durante los primero 5 días calendarios del mes correspondiente de cada entrega, por lo que la entidad deberá respetar los plazos establecidos. Por lo tanto, no corresponde modificación alguna.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el numeral 2.2.1.1.: ¿Documentos para la admisión de la oferta¿, se ha establecido que el postor además de la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas mínimas debe presentar: e), Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del manual de instrucciones de uso o inserto.

Al respecto, se advierte que no se precisa cuál es el propósito de dicha documentación ni qué aspectos se pretende acreditar con ella, puesto que, no se ha establecido que especificaciones técnicas se acreditarán con la documentación solicitada, lo que afecta a las bases estandarizadas aprobadas por la Entidad supervisora.

Es importante tener en cuenta que los rotulados, manual de instrucciones o insertos, por su naturaleza, no constituye un documento técnico detallado, limitándose generalmente a información comercial. En consecuencia, utilizarlo como medio para acreditar características técnicas resulta subjetivo, al no contar con parámetros definidos de evaluación, lo cual podría afectar el desarrollo objetivo y transparente del presente proceso. Además, en las mismas bases ya se han solicitado la presentación obligatoria de otros documentos ¿como fichas técnicas, catálogos o folletería, etc¿ para la acreditación de las características técnicas requeridas. En ese contexto, exigir adicionalmente los rotulados, manual de instrucción o inserto de forma obligatoria para acreditar las mismas especificaciones técnicas podría resultar excesivo, redundante o inadecuado, y dar lugar a interpretaciones subjetivas por parte del comité evaluador, afectando la transparencia y el correcto desarrollo del proceso.

De acuerdo con el Artículo 2 de la Ley N.º 30225 ¿ Ley de Contrataciones del Estado, las contrataciones públicas deben regirse por principios como la libertad de concurrencia, la transparencia y la eficiencia. Solicitar múltiples documentos para acreditar una misma especificación técnica, sin una justificación clara, podría contravenir estos principios al imponer cargas innecesarias a los postores y limitar la participación de potenciales proveedores.

En este sentido, solicitamos se cumpla con indicar que característica se deben acreditar, o que en su defecto los documentos: Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del manual de instrucciones de uso o inserto, sea de presentación OPCIONAL.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación formulada por la empresa participante. Al respecto, es preciso señalar que la presentación de la copia simple del rotulado correspondiente a los envases inmediato y mediato, así como del manual de instrucciones de uso o inserto, constituye un requisito técnico indispensable y de carácter obligatorio, no pudiendo considerarse opcional. Esta documentación permite verificar la concordancia del producto con la información previamente aprobada en el registro sanitario vigente, y, adicionalmente, facilita la evaluación de información complementaria de las características técnicas.

Cabe señalar que esta documentación debe reflejar fielmente la información impresa por el fabricante. Asimismo, dicha información contenida en los rotulados debe coincidir íntegramente con lo autorizado en el registro sanitario y en el certificado de análisis, con el fin de garantizar el cumplimiento de lo establecido en los artículos 138° y 140° del Decreto Supremo N°016-2011-SA, dichas disposiciones se refiere a los requisitos que deben el cumplir el rotulado de los envases mediato e inmediato, así como el manual de instrucciones de uso o inserto del dispositivo médico.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS
Nomenclatura :	LP-SM-8-2025-INEN-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

De la revisión detallada de las Bases del procedimiento, en particular el Capítulo III, numeral 3.1 correspondiente a las Especificaciones Técnicas ¿ Anexo 1, Ítem N° 1 SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 cm, hemos observado que se especifica como dimensión del catéter: 10.2 (+/- 0.2Fr). En atención a ello, y con la finalidad de asegurar una adecuada interpretación de los requerimientos técnicos establecidos, así como garantizar la presentación de una oferta alineada a lo solicitado por la Entidad, agradeceremos se sirvan confirmar si efectivamente se aceptará el calibre del catéter 10.2 Fr., conforme se encuentra indicada en las propias especificaciones técnicas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante se aclara que, para el ÍTEM N° 1, sí se aceptará el calibre del catéter 10.2 Fr., conforme se encuentra indicada en las propias Especificaciones Técnicas.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

De la revisión detallada de las Bases del procedimiento, en particular el Capítulo III, numeral 3.1 correspondiente a las Especificaciones Técnicas ¿ Anexo 1, Ítem N° 2 SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25cm, hemos observado que se especifica como dimensión del catéter: 8.5 (+/- 0.2Fr). En atención a ello, y con la finalidad de asegurar una adecuada interpretación de los requerimientos técnicos establecidos, así como garantizar la presentación de una oferta alineada a lo solicitado por la Entidad, agradeceremos se sirvan confirmar si efectivamente se aceptará el calibre del catéter 8.5 Fr., conforme se encuentra indicada en las propias especificaciones técnicas.

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:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante se aclara que, para el ÍTEM N° 2, sí se aceptará el calibre del catéter 8.5 Fr., conforme se encuentra indicada en las propias Especificaciones Técnicas.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

De la revisión detallada de las Bases del procedimiento, en particular el Capítulo III, numeral 3.1 correspondiente a las Especificaciones Técnicas ¿ Anexo 1, Ítem N° 1 SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 cm, hemos observado que se especifica como dimensión del catéter la longitud: 25 cm

En atención a ello, y con la finalidad de asegurar una adecuada interpretación de los requerimientos técnicos establecidos, así como garantizar la presentación de una oferta alineada a lo solicitado por la Entidad, agradeceremos se sirvan confirmar si efectivamente se aceptará la longitud del catéter 25cm con extremo distal pigtail, conforme se encuentra indicada en las propias especificaciones técnicas.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: * Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante se aclara que, para el ÍTEM N° 1, sí se aceptará la longitud del catéter 25 cm con extremo distal pigtail, conforme se encuentra indicada en las propias Especificaciones Técnicas.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

De la revisión detallada de las Bases del procedimiento, en particular el Capítulo III, numeral 3.1 correspondiente a las Especificaciones Técnicas ¿ Anexo 1, Ítem N° 2 SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 8.5 FR X 25 cm, hemos observado que se especifica como dimensión del catéter la longitud: 25 cm

En atención a ello, y con la finalidad de asegurar una adecuada interpretación de los requerimientos técnicos establecidos, así como garantizar la presentación de una oferta alineada a lo solicitado por la Entidad, agradeceremos se sirvan confirmar si efectivamente se aceptará la longitud del catéter 25cm con extremo distal pigtail, conforme se encuentra indicada en las propias especificaciones técnicas.

Acápíte 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:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

En atención a la consulta del participante se aclara que, para el ÍTEM N° 2, sí se aceptará la longitud del catéter 25 cm con extremo distal pigtail, conforme se encuentra indicada en las propias Especificaciones Técnicas.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 30

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 26, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿presencia de al menos 06 orificios internos en la parte distal del cateter¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, ¿06 orificios internos¿, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L.

Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o no menor a 05 orificios internos.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de "Orificios" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 31

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 2, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿presencia de al menos 06 orificios internos en la parte distal del cateter¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, ¿06 orificios internos¿, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L.

Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o no menor a 05 orificios internos.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de "Orificios" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

"-Presencia de al menos 05 orificios internos en la parte distal del catéter".

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 32

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1 y ITEM No. 2, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿6. Guía metálica rígida 0.038¿ x 80 ¿ 150cm, con un extremo terminado en J¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, el diámetro ¿0.038¿, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L.

Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o no menor a diametro 0.035¿.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Guía metálica del sistema o equipo de acceso percutáneo" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas de los ÍTEMS N° 1 y 2, quedando de la siguiente manera:

¿6. Guía metálica rígida 0.035" - 0.038" x 80cm - 150cm, con un extremo terminado en J¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿6. Guía metálica rígida 0.035" - 0.038" x 80cm - 150cm, con un extremo terminado en J¿.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 33

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 26, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1, en la sección empaque se ha incluido la siguiente especificación: ¿Sobre sellado de film de polietileno/poliéster y papel tyvex conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, el empaque en ¿sobre¿ con ¿bandeja¿, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L. Asimismo, se observa que dicha especificación difiere de la información consignada en la sección: Presentación: ¿Blister¿.

Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o de acuerdo con lo autorizado en el registro sanitario.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliéster y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 34

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 2, en la sección empaque se ha incluido la siguiente especificación: ¿Sobre sellado de film de polietileno/poliéster y papel tyvex conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, el empaque en ¿sobre¿ con ¿bandeja¿, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L. Asimismo, se observa que dicha especificación difiere de la información consignada en la sección: Presentación: ¿Blister¿.

Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o de acuerdo con lo autorizado en el registro sanitario.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliéster y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 35

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 26, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1, en la sección Presentacion se ha incluido la siguiente especificación: ¿Blister¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, la presentación en ¿Blister¿, añadido a las observaciones que nuestra representada ha realizado, es una especificación que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L. Asimismo, se observa que dicha especificación difiere de la información consignada en la sección: Empaque: ¿Sobre¿ Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o de acuerdo con lo autorizado en el registro sanitario.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 1, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliéster y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 36

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 2, en la sección Presentacion se ha incluido la siguiente especificación: ¿Blister¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, la presentación en ¿Blister¿, añadido a las observaciones que nuestra representada ha realizado, es una especificación que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L. Asimismo, se observa que dicha especificación difiere de la información consignada en la sección: Empaque: ¿Sobre¿ Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o de acuerdo con lo autorizado en el registro sanitario.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar la "Presentación" y el ¿Empaque¿ en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas del ÍTEM N° 2, quedando de la siguiente manera:

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.
- Sobre sellado de film de polietileno/ poliéster y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿Presentación: Blíster o según lo aprobado en su registro sanitario¿.

¿Empaque:

- Herméticamente cerrado, que garantice las propiedades físicas de esterilidad e integridad del producto.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

- Sobre sellado de film de polietileno/ poliester y papel Tyvek conteniendo un set acondicionado en bandeja de polietilenglicol (OPCIONAL)
- Fácil de abrir manualmente (peel open)
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento
- Exento de partículas extrañas, rebadas y/o aristas cortantes
- Esterilizado con óxido de etileno.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 37

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 26, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿con banda radiopaca¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, la especificación ¿con banda radiopaca¿, añadido a las observaciones que nuestra representada ha realizado, es una especificación que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L.

Cabe precisar que, si el catéter es radiopaco en sí mismo, la inclusión de una banda radiopaca resulta técnicamente innecesaria, ya que un catéter con visibilidad radiológica integral ofrece una mayor precisión en su colocación, comparado con una marca radiopaca puntual. Por lo tanto, dicha exigencia no solo limita la participación de otras marcas disponibles en el mercado, sino que además podría no representar una mejora técnica objetiva.

Es importante señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre competencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima competencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Competencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o con marca radiopaca o cateter radiopaco.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación y No se retira la especificación de "banda radiopaca" debido a que la banda radiopaca en los catéteres de drenaje multipropósito indica el inicio de los orificios de drenaje, y esta característica es fundamental para asegurar que dichos orificios estén correctamente posicionados dentro de la colección a drenar, optimizando así la eficacia del procedimiento y minimizando riesgos.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 38

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, paginas 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 2, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿con banda radiopaca¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, la especificación ¿con banda radiopaca¿, añadido a las observaciones que nuestra representada ha realizado, es una especificación que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L.

Cabe precisar que, si el catéter es radiopaco en sí mismo, la inclusión de una banda radiopaca resulta técnicamente innecesaria, ya que un catéter con visibilidad radiológica integral ofrece una mayor precisión en su colocación, comparado con una marca radiopaca puntual. Por lo tanto, dicha exigencia no solo limita la participación de otras marcas disponibles en el mercado, sino que además podría no representar una mejora técnica objetiva.

Es importante señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre competencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima competencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Competencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o con marca radiopaca o cateter radiopaco.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

No se acoge la observación y No se retira la especificación de "banda radiopaca" debido a que la banda radiopaca en los catéteres de drenaje multipropósito indica el inicio de los orificios de drenaje, y esta característica es fundamental para asegurar que dichos orificios estén correctamente posicionados dentro de la colección a drenar, optimizando así la eficacia del procedimiento y minimizando riesgos.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : LP-SM-8-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE SET DE MATERIAL MÉDICO PARA DRENAJE BILIAR 10.2 FR X 25 CM Y 8.5 FR X 25 CM

Ruc/código :	20524786266	Fecha de envío :	06/05/2025
Nombre o Razón social :	AMERICAN INTECH S.A.C	Hora de envío :	21:16:33

Observación: Nro. 39

Consulta/Observación:

De la revisión de las bases, pagina 27, en el Capítulo III, numeral 3.1, Especificaciones Técnicas. ¿ Anexos 1; para los ITEM No. 1 y ITEM No. 2, en la sección características principales se ha incluido la siguiente especificación: ¿guía metálica de 0.018¿ x 60cm¿. Al respecto, se advierte que se ha incluido inapropiadamente una característica que constituye un requisito no esencial. Puesto que, dicha longitud de 60cm, es una especificación exclusiva que refiere a la marca COOK MEDICAL, la misma que es comercializada únicamente por la empresa ATILIO PALMIERI S.R.L. Cabe señalar que, tras la revisión de procesos anteriores convocados por esta misma Entidad, para la adquisición del mismo material, se ha verificado que no se exigió dicha especificación, lo cual podría limitar la participación de otros postores y eventualmente en la vulneración del marco normativo vigente.

Por otro lado, es transcendental traer a conocimiento que la exigencia de este requisito no esencial podría implicar un riesgo de vulnerar los principios de eficacia y eficiencia establecidos en la ley de contrataciones del estado. Asimismo, esta especificación podría resultar en favorecer inadvertidamente a una única empresa, lo cual es especialmente preocupante dada la actual escasez del producto en el mercado. Este ajuste busca fomentar la competencia y asegurar que no se vulneren los principios de libre concurrencia. Es imperativo que los procedimientos de adquisiciones y contrataciones incorporen normativas o enfoques que posibiliten la máxima concurrencia, objetividad e imparcialidad, fomentando la participación plural de postores. Esta perspectiva coloca al Estado en una posición favorable para elegir opciones que sean apropiadas tanto técnica como económicamente. Por lo tanto, apelando al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y Competencia, solicitamos al comité especial retirar dicha especificación, o en su defecto sea opcional, o en su lugar acepte propio de cada marca fabricante, o con longitud no menor a 60cm.

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

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

TUO de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado. Literal a), b), c), e), f) e i)

Análisis respecto de la consulta u observación:

Luego de haber consultado al Área Usuaría, el Comité de Selección indica:

Se acoge parcialmente lo solicitado y se procede a ampliar el rango de la "Guía metálica del sistema o equipo de acceso percutáneo" en el Anexo N° 1 de las Especificaciones Técnicas de los ÍTEMS N° 1 y 2, quedando de la siguiente manera:

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.

Lo expuesto es en virtud del MEMORANDO N° 3920-2025-DF-DISAD/INEN emitido por el Director Ejecutivo del Departamento de Farmacia y el MEMORANDO N° 1881-2025-DRD-DISAD/INEN emitido por Director Ejecutivo del Departamento de Radiodiagnóstico.

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

¿-Guía metálica de 0.018 " x 60 cm a 70 cm¿.