

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código : 10101597275

Fecha de envío : 23/03/2025

Nombre o Razón social : BAUTISTA DIAZ MARIA ADELINDA

Hora de envío : 13:48:34

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Buenas tardes, Señores del comite , mediante el presente hago una observaciones a la base, lo cual lo item en procesos son considerados productos asépticos y no requiere de un registro sanitario ni vpa ni vpm lo cual para que haga una pluralidad de postores no se deberían requerir. Por lo tanto se sugeriría no considerar los expuesto.

Acápite de las bases : Sección: General **Numeral:** 7.5 **Literal:** C,d,e,f **Página:** 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta del participante, respecto a Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente requerido en numeral 2.2.1.1, inciso i) , es importante precisar que las bases han sido elaboradas en cumplimiento de la normatividad vigente, estableciendo la obligación de presentar la Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario vigente emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), o en su defecto, el documento emitido por dicha entidad que indique que el producto no requiere Registro Sanitario.

En ese sentido, si el producto ofertado (chaqueta y pantalón descartable) se encuentra dentro de la clasificación de dispositivos médicos que no requieren Registro Sanitario, el participante deberá presentar la documentación correspondiente emitida por DIGEMID que acredite dicha condición, por lo tanto para los dispositivos médicos que no requiere Registro Sanitario, no es aplicable la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según el Artículo 4 y 55 de la ley 29459, y artículo 5 del D.S. 014-2011SA, conforme a lo señalado en las bases del procedimiento, respecto a copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (BPA), el Decreto Supremo N° 132-2015, se exige que las droguerías, laboratorios, almacenes especializados y almacenes aduaneros cuenten con el certificado de BPA.

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

La presente consulta no genera ninguna modificación en las EETT.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20613805126	Fecha de envío :	23/03/2025
Nombre o Razón social :	GRUPO A & B MEDIC S.A.C.	Hora de envío :	13:59:46

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Sñrs del proceso de Adjudicación Simplificada, haciendo una observación a las bases , se esta requerimientos documentos como registro sanitaria, bpa y bpm, ya que el producto que es chaqueta y pantalon descartable es un producto aséptico considerado por digemid , no se debe requerir dichos documentos

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: e,g,h,i,j Página: 18-9

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta del participante, respecto a Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente requerido en numeral 2.2.1.1, inciso i) , es importante precisar que las bases han sido elaboradas en cumplimiento de la normatividad vigente, estableciendo la obligación de presentar la Copia simple del Registro Sanitario o Certificado del Registro Sanitario vigente emitido por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID), o en su defecto, el documento emitido por dicha entidad que indique que el producto no requiere Registro Sanitario. En ese sentido, si el producto ofertado (chaqueta y pantalón descartable) se encuentra dentro de la clasificación de dispositivos médicos que no requieren Registro Sanitario, el participante deberá presentar la documentación correspondiente emitida por DIGEMID que acredite dicha condición, por lo tanto para los dispositivos médicos que no requiere Registro Sanitario, no es aplicable la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según el Artículo 4 y 55 de la ley 29459, y artículo 5 del D.S. 014-2011SA, conforme a lo señalado en las bases del procedimiento, respecto a copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Almacenamiento (BPA), el Decreto Supremo N° 132-2015, se exige que las droguerías, laboratorios, almacenes especializados y almacenes aduaneros cuenten con el certificado de BPA.

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

La presente consulta no genera ninguna modificación en las EETT.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20606267241	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	20:57:03

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Señores del Comité, observamos que en las especificaciones técnicas de ítem 1 y 2 solicitan el gramaje mínimo de 45 gr/m2. Solicitamos al comité ampliar el gramaje desde 40gr/m2 +/- 5% debido que al solicitar un gramaje 45 gr/m2 impiden y limitan la presentación de otras ofertas y esto contraviene a lo que indica la ley de contrataciones con el estado.

Acápite de las bases : Sección: Anexos **Numeral:** anexo 1 **Literal:** anexo 1 **Página:** 28

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

ley 30225

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación por ser la necesidad, determinada por el área usuaria en concordancia con el numeral Anexo 1, literal 1, página 28 de las especificaciones técnicas, en vista que no podemos ampliar el gramaje a 40 gr/m2 +/- 5%; porque el gramaje solicitado, (45 gramos como mínimo o 45 gramos/m² como mínimo), es el que corresponde a la tela solicitado: tela no tejida de polipropileno SSMMS. Esta tela tiene 5 capas de protección lo que la hace más gruesa y, por ende, más pesada que otras, no pudiendo pesar menos de 45 gramos, como se solicita.

A diferencia de otras instituciones de salud pública, diagnosticamos y damos tratamiento a pacientes oncológicos, los cuales son inmunosuprimidos y esto los hace propensos a contagiarse de enfermedades infecciosas, como las hepatitis A y B. Esta realidad hace necesario que, ante la exposición a fluidos corporales altamente contaminantes, solicitemos un gramaje de 45 gramos como mínimo o 45 gramos/m² como mínimo, el cual se ajusta a nuestra necesidad, garantizando la bioseguridad.

Por lo expuesto, no podemos aceptar un gramaje de 40 gr/m2 +/- 5% porque nos hace vulnerables a contagios por exposición a fluidos corporales. Cabe recalcar que, la indagación de mercado demostró pluralidad de marcas y postores.

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

Dicha observación no genera ninguna modificación en las EETT

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20606267241	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	20:57:03

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Observamos que en el presente procedimiento de selección indica que los productos sin registro sanitario no requieren BPM. Sin embargo, el certificado de buenas practicas de manufactura o ISO es un documento que respalda o garantiza que el producto fabricado cumpla con los requisitos de CALIDAD para su uso.
Se solicita al comité agregar como FACTORES DE EVALUACIÓN el siguiente certificado:

ISO 9001-2015 - SISTEMA DE GESTIÓN DE LA CALIDAD A NOMBRE DEL fabricante.
Para dar el cumplimiento y garantizar la calidad de los productos ofertados que son parte del objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 3.1 **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación por ser la necesidad determinada por el area usuaria en concordancia con el numeral V de las EETT, cabe señalar que se esta considerando lo siguiente "En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente.
La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad especificas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual
Nota
Para los dispositivos médicos que no requiere Registro Sanitario, no es aplicable la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según el Artículo 4 y 55 de la ley 29459, y artículo 5 del D.S. 014-2011SA", por lo tanto no es necesario considerar en Factor de Evaluación la presentación de un certificado de calidad.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Dicha observación no genera ninguna modificación en las EETT

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20606267241	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	IGAN PERUANA SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	20:57:03

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

Observamos que en el presente procedimiento de selección indica que los productos sin registro sanitario no requieren BPM. Sin embargo, el certificado de buenas practicas de manufactura o ISO es un documento que respalda o garantiza que el producto fabricado cumpla con los requisitos de CALIDAD para su uso.
Se solicita al comité agregar como FACTORES DE EVALUACIÓN el siguiente certificado:

ISO 13485:2016 DISPOSITIVOS MEDICOS GESTION DE CALIDAD A NOMBRE DEL fabricante.
Para dar el cumplimiento y garantizar la calidad de los productos ofertados que son parte del objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 3.1 **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación por ser la necesidad determinada por el area usuaria en concordancia con el numeral V de las EETT, cabe señalar que se esta considerando lo siguiente "En el caso de dispositivos médicos importados, certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM del fabricante extranjero, vigente que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, como: Certificado CE de la Comunidad Europea, Certificación ISO 13485, FDA u otros de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad Competente del país de origen, según normativa vigente.
La exigencia de la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) u otro documento equivalente al BPM que acredite el cumplimiento de Normas de Calidad especificas al tipo de dispositivo médico, se aplica para todo el procedimiento de selección y ejecución contractual
Nota
Para los dispositivos médicos que no requiere Registro Sanitario, no es aplicable la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), según el Artículo 4 y 55 de la ley 29459, y artículo 5 del D.S. 014-2011SA", por lo tanto no es necesario considerar en Factor de Evaluación la presentación de un certificado de calidad.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Dicha observación no genera ninguna modificación en las EETT

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20606119527	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	SAFESHIELD S.A.C.	Hora de envío :	23:10:06

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

OBSERVAMOS QUE SOLO ESTAN SOLICITANDO FOLLETERIA INSTRUCCTIVOS CATALOGOS O SIMILARES EMITIDAS POR EL FABRICANTE QUE PERMITA DEMOSTRAR QUE LOS BIENES CUMPLEN CON EL MATERIAL Y LAS CARACTERISTICAS PRINCIPALES CONTENIDAS EN EL ANEXO 1;AL RESPECTO DETALAMOS LO SIGUIENTE: EN EL MERCADO EXISTEN FABRICANTES QUE NO NECESARIAMENTE SON DROGUERIAS, QUE NO TIENEN BPM, NO TIENEN BPA, POR ENDE NO PUEDEN EMITIR O BRINDAR UN CERTIFICADO DE ANALISIS O PROTOCOLO DE ANALISIS DEL BIEN OFERTADO, NO CUENTAS CON CERTIFICACION CE, CERTIFICACION ISO 13485, FDA U OTRO DOCUMENTO.

SON FABRICANTES DE PRODUCTOS TEXTILES QUE ESTAN EN LA CAPACIDAD DE CONFECCIONAR LOS BIENES SOLICITADOS PERO SIN LAS GARANTIAS QUE REQUIERE UN DISPOSITIVO MEDICO Y VENDEN A EMPRESAS QUE CUMPLEN CON LOS DOCUMENTOS Y CERTIFICACIONES SOLICITADAS CREANDO UN VACIO PARA GARANTIZAR LA CALIDAD DE LOS BIENES POR ELLO SOLICITAMOS QUE PIDAN UN CERTIFICADO EMITIDO POR UN LABRATORIO ACREDITADO ANTE INACAL O UNA CERTIFICADORA INTERNACIONAL DEL MATERIAL QUE SE UTILIZARA PARA LA CONFECCION DEL BIEN CON UNA ANTIGUEDAD NO MAYOR A UN AÑO DONDE INDIQUE EL CUMPLIMIENTO DE LAS CARACTERISTICAS PRINCIPALES COMO:

- * RESIETENCIA A LIQUIDOS, YODO, ALCOHOL Y SANGRE
- * FILTRACION BACTERIANA (BFE) MAYOR O IGUAL A 95%
- * CALIDAD ANTIESTATICA Y ANTI INFLAMANTE
- * RESISTENCIA AL DESGARRO Y ESTIRAMIENTO
- * NO DEBE DESPELUZARSE
- * HIPOALERGENICO O NO SENSIBILIZANTE O NO IRRITABLE
- * COLOR AZUL O CELESTE

Solicitamos sea aclarada nuestras OBSERVACIONES de manera motivada y se eviten respuestas como "CEÑIRSE A LO INDICADO EN LAS BASES" o similares que no hacen mas que generar confusión, ya que de quedar a criterio del postor se podría inducir a errores que desestimarían nuestra propuesta y seria motivo de elevación a las Bases Integradas.

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

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

"Art. 2 de la LCE"

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa la observación del participante, que el numeral 2.2.1.1, inciso f) de las bases han sido elaboradas en cumplimiento de la normatividad vigente y con el objetivo de garantizar la calidad y conformidad de los bienes a adquirir. En ese sentido, se ha establecido como requisito la presentación de copia simple de la folletería, instructivos, catálogos o documentos similares emitidos por el fabricante, que permitan demostrar que los bienes cumplen con el material y las características principales contenidas en el Anexo N°1 de las especificaciones técnicas.

Adicionalmente, con el fin de otorgar mayores facilidades a los postores, también se ha previsto la aceptación de cartas, fichas u hojas técnicas emitidas por el fabricante, en caso alguna característica no pueda ser acreditada mediante los documentos mencionados anteriormente, en concecuencia no se acoge dicha observación

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

Dicha observación no genera ninguna modificación en las EETT

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20607723738	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	INDUSTRIAS FADRI TEX E.I.R.L.	Hora de envío :	23:39:33

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Señores del Comité de Selección, consultar referente al capítulo II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION:
En el literal 2.2.1.1.- Documentos para la admisión de la oferta para los ítems 1 y 2.

Están requiriendo Copia simple del rotulado de los envases mediatos, inmediato, inserto, instrucciones de usos, se debe tener en cuenta que son productos que no requieren registro sanitario según como lo indica el artículo 124 estos requisitos son obligatorios para productos que estén sujetos a otorgamiento de registro sanitario según como lo indica el Decreto Supremo 016-2011 y sus modificatorias.

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

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

Decreto Supremo 016-2011 y sus modificatorias.

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta del participante, que la exigencia en el numeral 2.2.1.1, inciso i) sobre copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato, manual de instrucciones de uso o inserto, cuando corresponda según lo autorizado en su Registro Sanitario, tiene como finalidad verificar la identificación y trazabilidad del producto ofertado, asegurando su correcta presentación y uso, conforme a las especificaciones técnicas establecidas para tal efecto, el Registro Sanitario del bien a ofertar es el documento en el cual se precisa, si el bien requiere o no, envase inmediato, mediato e inserto Asimismo, si bien el artículo 124 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA establece que ciertos productos no están sujetos a Registro Sanitario, ello no exime la obligación de proporcionar información clara sobre su identificación y características, cuando corresponda. La documentación requerida en las bases busca garantizar que los bienes ofertados cumplen con los requerimientos establecidos en el procedimiento de selección.

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

La presente consulta no genera ninguna modificación en las EETT.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20607723738	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	INDUSTRIAS FADRI TEX E.I.R.L.	Hora de envío :	23:39:33

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

Señores del Comité de Selección, consultar referente al capítulo II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION:

En el literal h.- Copia simple del certificado de análisis del bien ofertado, de acuerdo a la Farmacopea vigente o metodología declarada en el registro sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente, de acuerdo a como esta indicando la entidad convocante en caso en el certificado de análisis el postor ganador de la buena pro informe con norma histórica o norma caducada o retirada eso será observable no es así, como garantiza la entidad que se revise con normas vigentes y no retiradas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación del participante que en el numeral 2.2.1.1, inciso h), que señala como requisito la presentación de la copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado, elaborado de acuerdo a la farmacopea vigente o a la metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, en cumplimiento de la legislación y normativa vigente.

Es importante precisar que la exigencia establecida en las Bases asegura la verificación de la calidad del producto ofertado, ya que estos documentos deben cumplir con los estándares definidos por la normativa sanitaria aplicable, sin necesidad de realizar una precisión adicional sobre la denominación del documento. Asimismo, la normativa sanitaria vigente (Decreto Supremo N° 016-2011-SA) ya regula los requisitos técnicos y de calidad que debe cumplir el Certificado de Análisis, lo que garantiza que los documentos presentados por los postores sean evaluados bajo criterios técnicos y legales.

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

Dicha observación no genera ninguna modificación en las EETT

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20607723738	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	INDUSTRIAS FADRI TEX E.I.R.L.	Hora de envío :	23:39:33

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Señores del Comité de Selección, consultar referente al material de la tela no tejida de polipropileno están solicitando que sea SSMMS.

Por lo cual solicitamos al estimado comité de Selección, para una mayor pluralidad de postores y en cumplimiento a al Reglamento de la Ley de Contrataciones en referencia a los principios de trato justo e igualitario, principio de concurrencia y transparencia, se considere opcionalmente al material de tela no tejida de polipropileno de tres capas SMS, haciendo mención que al solicitar un material SSMMS se incrementan los costos.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 2.1 Página: 28

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

Art. 2º de la LCE, Art. 16º de la LCE y 29º del Reglamento de Contrataciones del Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, en concordancia con el numeral III, literal 2.1, página 28 de las Especificaciones Técnicas, se determina que el material solicitado es tela no tejida de polipropileno SSMMS, tela que se caracteriza por tener 5 capas de protección. No podemos aceptar la tela no tejida de polipropileno de tres capas SMS, porque solo cuenta con 3 capas protectoras.

A diferencia de otras instituciones de salud pública, diagnosticamos y damos tratamiento a pacientes oncológicos, los cuales son inmunosuprimidos y esto los hace propensos a contagiarse de enfermedades infecciosas, como las hepatitis A y B. Esta realidad hace necesario que, ante la exposición a fluidos corporales altamente contaminantes, solicitemos una tela no tejida de polipropileno SSMMS, la cual se ajusta a nuestra necesidad, garantizando la bioseguridad.

Por lo expuesto, no podemos aceptar una tela no tejida de polipropileno de tres capas (SMS) porque nos hace vulnerables a contagios por exposición a fluidos corporales. Cabe recalcar que, la indagación de mercado demostró pluralidad de marcas y postores.

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

La presente consulta no genera ninguna modificación en las EETT.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLASICAS

Nomenclatura : AS-SM-4-2025-INEN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CHAQUETA Y PANTALON DESCARTABLE TALLA M Y L

Ruc/código :	20607723738	Fecha de envío :	25/03/2025
Nombre o Razón social :	INDUSTRIAS FADRI TEX E.I.R.L.	Hora de envío :	23:39:33

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Señores del comité de Selección, en el CAPITULO III REQUERIMIENTO están solicitando un gramaje de 45 g/m2 se sugiere que se pueda considerar una tolerancia de +- 5 g/m2, debido a que un menor gramaje no afecta la calidad y función de uso del producto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 2.2 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa, en concordancia con el numeral III, literal 2.2, página 28 de las Especificaciones Técnicas, se determina que el gramaje solicitado es 45 gramos como mínimo o 45 gramos/m² como mínimo. No podemos aceptar una ¿tolerancia de +- 5 g/m2¿ porque al aplicarla el gramaje podría ser 40 gramos (45 - 5g/m2). Este gramaje (40 gramos) no corresponde a la tela solicitado: tela no tejida de polipropileno SSMMS. Esta tela tiene 5 capas de protección lo que la hace más gruesa y, por ende, más pesada que otras, no pudiendo pesar menos de 45 gramos, como se solicita.

A diferencia de otras instituciones de salud pública, diagnosticamos y damos tratamiento a pacientes oncológicos, los cuales son inmunosuprimidos y esto los hace propensos a contagiarse de enfermedades infecciosas, como las hepatitis A y B. Esta realidad hace necesario que, ante la exposición a fluidos corporales altamente contaminantes, solicitemos un gramaje de 45 gramos como mínimo o 45 gramos/m² como mínimo, el cual se ajusta a nuestra necesidad, garantizando la bioseguridad.

Por lo expuesto, no podemos aceptar una ¿tolerancia de +- 5 g/m2¿ porque nos hace vulnerables a contagios por exposición a fluidos corporales. Cabe recalcar que, la indagación de mercado demostró pluralidad de marcas y postores.

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

La presente consulta no genera ninguna modificación en las EETT.