

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código : 20524800510

Fecha de envío : 04/01/2024

Nombre o Razón social : LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.

Hora de envío : 11:42:53

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Se solicita al comité de selección aceptar documentos emitidos por el fabricante (carta) para la acreditación de especificaciones técnicas del equipo/reactivo.

Acápite de las bases : Sección: General **Numeral:** II **Literal:** 2.2.1.1. **Página:** 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En las Bases se indica claramente que los catálogos, folletería y carta son elaborados por el fabricante.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 en relación con el plazo de entrega para la primera entrega se indica lo siguiente:

Primera entrega del reactivo: El plazo máximo de veinticinco (25) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Al respecto, a fin de evitar ambigüedades en relación con el establecimiento del plazo de entrega, solicitamos al Comité de Selección establecer el plazo de entrega de la siguiente manera:

Primera entrega del reactivo: El plazo máximo de veinticinco (25) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra al correo consignado por el postor ganador de la buena pro.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en relación con el plazo de entrega en la página 37)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge.

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

Primera entrega del reactivo: El plazo máximo será de veinticinco (25) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra al correo consignado por el postor ganador de la buena pro.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 en relación con el plazo de entrega para las siguientes entregas de los reactivos se indica lo siguiente:

-Las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4) se realizarán cada noventa (90) días calendario de realizada la entrega anterior.

Al respecto, a fin de evitar ambigüedades que repercutan en penalidades indeseadas producto de un mal cálculo en el conteo de días, es conveniente que la entidad establezca un plazo de días, previa notificación de la orden de compra, a fin de que el postor ganador de la buena pro tenga un plazo determinado para que pueda proceder con la entrega que corresponda según el cronograma de entregas.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que, para la segunda, tercera y cuarta entrega se establezca el siguiente plazo de entrega:

Plazo de entrega para la segunda, tercera y cuarta entrega: Un plazo de siete (07) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en relación con el plazo de entrega en la página 37)

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a su pregunta, se aclara que las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

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

Las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En relación el plazo para la entrega, instalación y configuración de los equipos en cesión se indica lo siguiente:

-El plazo máximo para la entrega de los equipos de cesión en uso que incluye su instalación y puesta en funcionamiento, accesorios y complementos que serán entregados, así como la implementación de las interfaces de los mismos, será de veinticinco (25) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Al respecto, cabe señalar que en el almacén la entidad siempre requiere que el postor ganador muestre la orden de compra, por ello, no es correcto que el plazo de entrega sea contabilizado a partir del día siguiente de la suscripción del contrato, en ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que establezca que el plazo de entrega sea contabilizado a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en relación con el plazo de entrega en la página 37)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge.

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

El plazo máximo para la entrega de los equipos de cesión en uso que incluye su instalación y puesta en funcionamiento, accesorios y complementos que serán entregados, así como la implementación de las interfaces de los mismos, será de veinticinco (25) días calendario, contados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En el literal e.6) de la página 18 de las Bases se indica que se debe adjuntar catálogos/folletería/CARTA para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del reactivo y del equipo.

Al respecto, en relación con la indicación que se podrá adjuntar Carta, entendemos que se refieren a que se podrá adjuntar CARTA EMITIDA POR EL FABRICANTE a fin de acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del reactivo y del equipo en cesión de uso.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es el correcto.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el literal e) de la página 30 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.6 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Es correcto. Se precisa que la carta debe ser emitida por el fabricante, además de folleteria, y catálogos.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Solicitamos al Comité de Selección que establezca que para la presentación de ofertas se deba adjuntar como documentación obligatoria el CERTIFICADO DE ANÁLISIS en el formato propio del fabricante, incluyendo los certificados de análisis emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Para el presente procedimiento de selección no se exige el Certificado de Análisis debido a que este documento no es necesario para validar la calidad de los reactivos de laboratorio.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En relación con nuestra consulta anterior, solicitamos al Comité de Selección que establezca que el Certificado de Análisis por ser un documento técnico deberá contener el refrendo (nombre, firma y sello) del Director Técnico del Postor.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Para el presente procedimiento de selección no se exige el Certificado de Análisis debido a que este documento no es necesario para validar la calidad de los reactivos de laboratorio.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:
En las Especificaciones técnicas en CARACTERISTICAS indican que el analizador deberá contar con Hemograma con determinación de 5 estirpes leucocitarias, al respecto consultamos si de acuerdo a ello el analizador deberá contar con dispersograma de 5 estirpes que permita identificar y diferenciar cada una de las estirpes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 55

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
Se aclara que se debe cumplir con las especificaciones técnicas del equipo en cesión de uso (IETSI), en lo que respecta a la Metodología: impedancia volumétrica y/o laser y/o radiofrecuencia y/o citoquímica y/o citometría de flujo; por lo tanto el equipo en cesión de uso debe cumplir en estricto con lo detallado líneas arriba.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En las Especificaciones Técnicas indican autocargador de muestras con mezcla por inversión, al respecto consultamos si este deber tener capacidad de procesar todo tiempo de muestra tanto tubo primario y tubo pediátrico. Solicitamos se ACLARE nuestra consulta con el fin de precisar el requerimiento del área usuaria.

(ver paginas 55 y 56)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 55

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que se debe cumplir con las especificaciones técnicas del equipo en cesión de uso (IETSI), en lo que respecta a las Características: hemograma con determinación de 5 estirpes leucocitarias, lector incorporado de código de barras para tubo primario, autocargador de muestras con mezcla por inversión, procesamiento de muestras STAT. Así como cumplimiento del tipo de Muestra: sangre total anticoagulada con EDTA K2 o K3 en tubo primario con código de barras; por lo tanto el equipo en cesión de uso debe cumplir en estricto con lo detallado líneas arriba.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Para el 8. CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS consultamos en CONTROL DE CALIDAD INTERNO si este deberá contar con capacidad de Reporte de Control Interno interlaboratorial para todos los parámetros a ofertar, solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin que la entidad cumpla con las exigencias de la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial o Control de Calidad interlaboratorial de tercera opinión, Por lo expuesto solicitamos se precise este punto con el fin de evitar confusiones durante la fase contractual y existan posteriores inspecciones de entidades externas de control de laboratorios clínicos. Así mismo consultamos que esta característica deberá acreditarse a través de la presentación de un reporte de control interno interlaboratorial de un cliente local (territorio nacional)

(ver pagina 55 y 56)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 55

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con respecto a la consulta se precisa que el control de calidad interlaboratorial permite evaluar la confiabilidad, veracidad y desempeño, toda vez que permite comparar instrumento, metodología, reactivos y lote de control de calidad. Por lo tanto el CC Interlaboratorial es indispensable para el cumplimiento de la normativa vigente (NTP 072-MINSA/DGSP-V.01 Norma técnica de salud de la Unidad Productora de Servicios de Patología Clínica).

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En relación al Cuadro de Evaluación, consultamos se considere un puntaje de Mejora Tecnologica a la oferta con Parámetro de Detección Temprana de Sepsis, la cual permitirá ahorrar los altos costos de poder salvar un paciente de un cuadro de Sepsis, así como son los sobrecostos de días de hospitalización, horas/ hombre personal especializado, medicamentos costosos, tratamientos en las secuela de pacientes que logran superar los cuadro de sepsis. Por lo expuesto Solicitamos se acepte como Mejora Tecnológica a la oferta de Parámetro de detección temprana de sepsis que incluya respaldo de FDA. En caso se acepte nuestra consulta solicitamos se le incluya un puntaje y/o se redistribuya el puntaje de Factores de Evaluación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: IV Literal: -- Página: 66

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la inclusión de mejoras, porque en esta etapa del procedimiento de selección podría implicar la variación del valor estimado.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En relación a los analizadores Hematológicos, solicitan 5 ANALIZADORES HEMATOLOGICOS GRANDES DIFERENCIALES DE 5 ESTIRPES, al respecto consultamos se acepte para HOSPITAL CAÑETE LA ENTREGA DE UN ANALIZADOR HEMATOLOGICO DIFERENCIAL DE 3 ESTIRPES, esto considerando que tendrán una producción de 31,500 HEMOGRAMAS anuales, que corresponde a una producción de 86 hemogramas diarios aproximadamente, por lo que un analizador con performance de 60 hemogramas por hora, si podría cubrir con la necesidad requerida por el área usuaria. Así mismo se incluirá las Especificaciones Técnicas de Analizador hematológico Diferencial de 3 estirpes con la precisión que este analizador deberá contar con trazabilidad a los analizadores Hematológicos grandes diferenciales de 5 estirpes que serán ofertados.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.3 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El establecimiento de salud de Cañete es un hospital de segundo nivel de atención que maneja pacientes complejos y que a su vez de ser necesarios hace referencia a establecimientos del III Nivel de atención por lo que requiere que los hemogramas sean de 5 estirpes independientemente de su producción, por la complejidad de los casos que recibe y refiere. Por lo tanto NO SE ACEPTA SU CONSULTA.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	10/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:30:28

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En relación a la indicación de incluir 01 coloador automático conectado al analizador, sin embargo no existe especificaciones técnicas emitidas por IETSI, por loque solicitamos que sea opcional la integración de un coloador automático, así mismo un coloador impacta sobre el precio y no permite una oferta económica competitiva, por lo expuesto solicitamos se considere como opcional la entrega del coloador, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El coloador automático será implementado en el área de emergencia y así los resultados serán emitidos de manera urgente por la complejidad de pacientes de la emergencia que atiende el Hospital Angamos. El coloador es un requisito de funcionalidad y soporte solicitado en el numeral 4.3; por lo tanto NO SE ACEPTA SU CONSULTA.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Dentro de los requisitos de funcionalidad y soporte solicitan el reporte de los normoblastos (glóbulos rojos nucleados) en el hemograma automatizado.

Teniendo en consideración que los GLÓBULOS ROJOS NUCLEADOS tienen un tamaño y un núcleo similar al de los linfocitos, como resultado, muchos analizadores clasifican los eritrocitos nucleados erróneamente y producen un recuento total de leucocitos y linfocitos incorrecto. Además, este tipo de células puede estar presente en síndromes talasémicos, metástasis de tumores sólidos en la médula ósea, hematopoyesis extramedular y otros estados de estrés hematopoyético, como la septicemia o hemorragias masivas. En estas situaciones, su presencia está altamente relacionada con la gravedad de la enfermedad. Por lo expuesto entendemos que los analizadores ofertados deberán contar con la característica de reporte de glóbulos rojos nucleados para todos los hemogramas. ¿Es correcta nuestra apreciación?

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:

Es correcta su apreciación toda vez que está detallado en el numeral 4.3 Requisitos de Funcionalidad y Soporte (es necesario el reporte de los normoblastos en el Hemograma automatizado desde la primera corrida y sin costo adicional).

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Dentro de los requisitos de funcionalidad y soporte solicitan que los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos, teniendo en consideración que los recuentos y la diferenciación de células en fluidos corporales es un aspecto importante en el proceso de llegar al diagnóstico clínico correcto. Pueden darse varios motivos para solicitar este tipo de análisis, que dependen en gran medida del tipo de fluido corporal. La automatización de los análisis clínicos de fluidos corporales tiene varias

ventajas en comparación con los métodos manuales que utilizan una cámara de recuento tradicional. Aporta rapidez y comodidad. Su calidad no depende de aptitudes interindividuales, por lo que es un método estandarizado. Además, puede reducirse el número de recuentos manuales en cámara, que consumen mucho tiempo. Entendemos que los equipos ofertados deben contar con la capacidad de procesamiento de líquidos biológicos ¿Es correcta nuestra apreciación?

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:

Es correcta su apreciación toda vez que está detallado en el numeral 4.3 Requisitos de Funcionalidad y Soporte (los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos).

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Dentro de los requisitos de funcionalidad y soporte solicitan que los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos, teniendo en consideración que el parámetro de RETICULOCITOS se utiliza para diagnosticar tipos específicos de anemia. La anemia es un problema médico en el que la sangre tiene un número anormalmente bajo de glóbulos rojos.

Entendemos que los analizadores hematológicos diferenciales ofertados deberán contar de manera indispensable con la capacidad de PROCESAMIENTO DE RETICULOCITOS ¿Es correcta nuestra apreciación?

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:

Es correcta su apreciación toda vez que está detallado en el numeral 4.3 Requisitos de Funcionalidad y Soporte (los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos).

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

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

Acreditado mediante brochure o manual del fabricante del analizador ofertado

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 4 Literal: se Página: 66

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la inclusión de mejoras, porque en esta etapa del procedimiento de selección podría implicar la variación del valor estimado.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: se Página: 56

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que se debe cumplir con las especificaciones técnicas del equipo en cesión de uso (IETSI), en lo que respecta a las Características: hemograma con determinación de 5 estirpes leucocitarias, por lo tanto los equipo en cesión de uso hematológicos grandes deberán tener capacidad de reportar granulocitos inmaduros.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las especificaciones del analizador, solicitan que la muestras se mezclen por inversión. Entendemos que la mezcla por inversión es una técnica empleada en el área de hematología para la correcta homogenización de las muestras sanguíneas y con ello obtener una muestra mezclada de manera uniforme y de alta calidad para su análisis. Esta técnica involucra factores como la velocidad de movimiento, tiempo de mezclado y el ángulo de 180° para su óptimo proceso. ¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: se Página: 56

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Las Características del equipo en cesión de uso específica: autocargador de muestras con mezcla por inversión; por lo tanto, para que su apreciación sea correcta, el equipo en cesión de uso ofertado debe cumplir en estricto con lo detallado líneas arriba (IETSI).

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	17:45:20

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En las especificaciones que requieren para el control interlaboratorial, señalan que un solo material debe contar con todos los parámetros, teniendo en consideración que en el mercado existen diversas marcas del reactivo solicitado y en virtud al principio de libertad de concurrencia existen proveedores que cuentan con más de 1 material de control para la evaluación de los diferentes parámetros. Consultamos amablemente al comité si aceptaría también 1 ó 2 materiales de control interlaboratorial para la evaluación de todos los parámetros.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Para asegurar la calidad del proceso, se necesita que todos los parámetros sean de un solo material de control. Por lo tanto, se mantiene lo indicado en las Bases.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:53:58

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

De acuerdo a las especificaciones tecnicas solicitan software debера contar con reportes estadisticos sobre el doble sistema de control de verificacion del procedimiento (por el tecnologo medico) y validacion de los resultados (por el Patologo Clinico) los reportes deberan contener entre otras las siguientes variables : usuario , tipo de control , tipo de prueba , fecha y hora de reporte de resultados. Sugerimos amablemente al comite considerar un sistema LIS que cuente con el sistema de inventario y gestor de cola, el cual permita prevenir el desabastecimiento (inventario) y se pueda atender a los pacientes de una forma ordenada (gestor de cola).

Acápите de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.4 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con respecto a la consulta los hospitales cuentan con un sistema operativo informático (ESSI) con el cual deben estar alineados los sistemas de interface de los proveedores. Con respecto al sistema de inventario y gestor de colas, son áreas bajo responsabilidad de las Unidades de Farmacia y Admisión de cada una de las IPRES.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:53:58

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

De acuerdo a las especificaciones tecnicas el proveedor tiene que garantizar el funcionamiento permanente del equipo en cesion en uso . De presentarse fallas en la operatividad del equipo debe sustituirlo de forma inmediata(24 horas) solicitamos gentilmente al comite ampliar el tiempo a 72 horas puesto que es necesario garantizar las coordinaciones adecuadas y los tramites pertinentes para que el procesamiento de las muestras se puedan hacer sin inconvenientes con otro equipo que cumpla las mismas características solicitadas o poder procesarlo en otro labpratorio que garantice la misma calidad en el procesamientos de las mismas .

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 4.6 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los hospitales son establecimientos de salud que prestan atención al servicio de emergencia y UCI, está atención es continúa durante las 24 horas, por lo tanto, no es viable una espera de 72 horas, toda vez que el hemograma es un exámen de emergencia. No se acepta su consulta.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20468787360	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	ROCHEM BIO CARE DEL PERU S.A.C	Hora de envío :	18:53:58

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

De acuerdo a las especificaciones solicitan como plazo de entrega maximo 25 dias calendarios para los equipos , instalacion , entrega y configuracion de equipos en cesion de uso , contados a partir del dia siguiente de notificada la orden de compra .Solicitamos gentilmente al comite que consideren 30 dias calendarios puesto que son 5 equipos hematologicos a importar e instalacion en diferentes hospitales , el tiempo de importaciones por cantidades significativas requieren tramites internos de aduanas el cual puede extender unos dias mas el plazo de entrega .

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 16 Página: 37

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No es factible ampliar los tiempos de instalación de los equipos, toda vez que los hospitales son establecimientos de salud que prestan atención al servicio de emergencia y UCI, está atención es continúa durante las 24 horas, por lo tanto, no se acepta su consulta.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

"Dentro del Plazo de Entrega, se observa que, para el caso de las siguientes entregas (2, 3 y 4) se menciona que debe realizarse cada 90 días contados a partir de la entrega anterior, sin embargo, lo consignado solo estaría haciendo referencia a la frecuencia, mas no ha establecido el plazo de entrega que se tendría para que el contratista cumpla con la atención correspondiente, así mismo, no se ha establecido si debe ser previa notificación de la orden de compra correspondiente.

El Comité de Selección podría realizar la precisión del plazo de entrega correspondiente a las entregas siguientes (2, 3 y 4) y si será notificado previamente con la respectiva orden de compra."

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a su pregunta, se aclara que las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

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

Las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

"En el literal e.4) se establece el requerimiento de que se presente una Ficha Técnica del Producto, sin embargo, no se observa en las Bases un modelo con lo cual se entendería que los postores podrán presentar una Ficha Técnica Libre. El comité de selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta."

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: E Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En las Bases Integradas se incluirá el modelo de Ficha Técnica. Además se aclara que la Ficha Técnica pasará a los requisitos para la suscripción del contrato.

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

Se retirará del numeral 2.2.1.1.el inciso e4) Ficha Técnica del producto y se incluirá en los requisitos para la suscripción del contrato. Además se aclarará en el Capítulo III Requerimiento que la Ficha Técnica será considerado sólo para la suscripción del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

"En el literal e.4) se establece el requerimiento de que se presente una Ficha Técnica del Producto en la etapa de presentación de oferta como documento de admisibilidad, precisando que dicha Ficha Técnica tiene por finalidad ""facilitar la verificación de la congruencia del producto ofertado con el producto solicitado por la entidad, además de tener una referencia de las características del producto (forma de presentación, metodología y accesorios)"". Al respecto, se debe traer a colación que la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) ha señalado en reiterados Pronunciamientos que, este tipo de documento no forma parte de los documentos aprobados por las Bases Estandarizadas y que, así mismo, no aportan información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, con lo cual, no puede ser solicitado en la etapa de presentación de oferta y debe ser solicitado al postor ganador en la etapa de presentación de documentos para perfeccionamiento del contrato. El comité de selección en coordinación con el área usuaria podría precisar si se mantendrá como documento de admisión la citada Ficha Técnica o en su defecto la pasará al numeral 2.3 correspondiente a los documentos para perfeccionamiento del contrato."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En las Bases Integradas se incluirá el modelo de Ficha Técnica. Además se aclara que la Ficha Técnica pasará a los requisitos para la suscripción del contrato.

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

Se retirará del numeral 2.2.1.1.el inciso e4) Ficha Técnica del producto y se incluirá en los requisitos para la suscripción del contrato. Además se aclarará en el Capítulo III Requerimiento que la Ficha Técnica será considerado sólo para la suscripción del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

"En los literales e.8), e.9) y e.10) se establece el requerimiento de documentos que no se ajustan a lo establecido en las Bases Estandarizadas.

Al respecto, se debe traer a colación que la Dirección General de Riesgo del Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE) ha señalado en reiterados Pronunciamientos que, este tipo de documentos no forma parte de los documentos aprobados por las Bases Estandarizadas y que, así mismo, no aportan información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, con lo cual, no puede ser solicitado en la etapa de presentación de oferta y debe ser solicitado al postor ganador en la etapa de presentación de documentos para perfeccionamiento del contrato.

El comité de selección en coordinación con el área usuaria podría precisar si se mantendrá como documento de admisión la citada Ficha Técnica o en su defecto la pasará al numeral 2.3 correspondiente a los documentos para perfeccionamiento del contrato."

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: E Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Los documentos indicados en los incisos e8, e9) y e10) pasarán a los requisitos para perfeccionar el contrato, así como también el inciso e4) Ficha Técnica del producto.

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

Los documentos indicados en los incisos e8, e9) y e10) pasarán a los requisitos para perfeccionar el contrato, así como también el inciso e4) Ficha Técnica del producto.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

"En el literas e.8), se está solicitando una Carta de compromiso de Canje por vencimiento, defectos o vicios ocultos, al cual lo señalan como Anexo N° 3, entendiendo que se trataría del Anexo N° 3 del Requerimiento y no al Anexo N° 3 de las Bases Estandarizadas, el cual corresponde a la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas. Por otro lado, el citado documento no podría ser considerado como un documento de compromiso de canje por vencimiento, esto debido a que los postores deben de cumplir con ofertar el vencimiento mínimo establecido en las especificaciones técnicas homologadas.

El comité de selección en coordinación con el área usuaria podría precisar que el citado Anexo N! 3 corresponde al Anexo N° 3 del Requerimiento y que, de acuerdo a lo señalado, suprimiría el extremo referido a vencimiento."

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: E Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: Anexo 03 Carta de Compromiso de Canje por vencimiento, defectos o vicios ocultos, cito en pag. 58 de las bases, corresponde al punto 3.1 de las Bases (Especificaciones Técnicas) y el Anexo Declaración Jurada de Cumplimiento de especificaciones técnicas (pag. 78 de las Bases), corresponde al documento en si (Bases Estandarizadas).

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

El inciso e8) pasará a los requisitos para perfeccionar el contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

"En el acápite 4.4 del requerimiento, referido al Acondicionamiento, Montaje o Instalación del Equipo en Cesión de Uso, se observa al final del citado acápite, el cuadro de requerimiento de Software y Hardware, sin embargo, al pie del cuadro se menciona lo siguiente: ""En relación al hardware requerido las cantidades pueden variar en coordinación con cada sede hospitalaria"".

Al respecto se debe señalar que la citada anotación no es clara y precisa, más aún si la misma impacta en los costos de los bienes a ser ofertados, por lo que es necesario se genere una precisión al respecto.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, a efecto de evitar interpretaciones erradas durante la etapa de ejecución contractual, suprimirá dicho texto o en su defecto precisará la cantidad de hardware en la que podría variar en cada sede hospitalaria."

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:

Se retirará el párrafo: "En relación al hardware las cantidades pueden variar en coordinacion con cada sede hospitalaria", ya que las cantidades de hardware por establecimiento están detalladas en el cuadro de SOFTWARE Y HARDWARE Y OTROS SOPORTES (numeral 4.4).

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

Se retirará el párrafo: "En relación al hardware las cantidades pueden variar en coordinacion con cada sede hospitalaria".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

"En el acápite 11.6 se señala lo siguiente: ""Se requiere que el postor proporcione reactivo y material de control adicional ..."" preciado al final del texto lo siguiente: ""... por lo que presentará declaración jurada simple y un protocolo de ensayo ..."".

Consideramos que dicho requerimiento sería para el postor ganador, quien deberá presentar durante la ejecución contractual, la documentación necesaria para establecer que cumplirá con lo solicitado en este extremo de las Bases. Solicitarlo en la etapa de presentación de oferta sería un exceso, sumado al hecho de que no se puede requerir declaraciones juradas que no aporten información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

El Comité de Selección en virtud de lo señalado, precisará que lo señalado en el acápite 11.6 corresponde al postor ganador."

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Es correcta su apreciación: Dicho requerimiento será solicitado al postor ganador. Se agregará en los requisitos para perfeccionar el contrato:

Declaración Jurada simple en la que se indique que el postor proporcionará reactivo y material de control adicional para la realización del Protocolo de Verificación CLSI EP 15A3, según corresponda, para verificar el desempeño del método. Y un protocolo del ensayo de linealidad para la mayoría de los parámetros."

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

"Se agregará en los requisitos para perfeccionar el contrato:

Declaración Jurada simple en la que se indique que el postor proporcionará reactivo y material de control adicional para la realización del Protocolo de Verificación CLSI EP 15A3, según corresponda, para verificar el desempeño del método. Y un protocolo del ensayo de linealidad para la mayoría de los parámetros."

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

"En el acápite 11.6, con relación al control de calidad interno, se señala que esto será provisto por el postor ganador, sin embargo, lo mismo no ocurre con el control de calidad externo, donde se está solicitando que se presente una Declaración Jurada de compromiso de entrega del control de calidad externo.

Consideramos que todo el requerimiento sería para el postor ganador, quien deberá presentar durante la ejecución contractual, la documentación necesaria para establecer que cumplirá con lo solicitado en este acápite de las Bases. Solicitarlo en la etapa de presentación de oferta sería un exceso, sumado al hecho de que no se puede requerir declaraciones juradas que no aporten información adicional al Anexo N° 3 - Declaración Nurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

El Comité de Selección en virtud de lo señalado, precisará que lo señalado en el acápite 11.6 corresponde al postor ganador, incluido el control de calidad externo."

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Es correcta su apreciación: Dicho requerimiento será solicitado al postor ganador. Se agregará en los requisitos para perfeccionar el contrato:

k) Declaración Jurada de compromiso de entrega del Control de Calidad Externo a los Establecimientos."

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

"Se agregará en los requisitos para perfeccionar el contrato:

k) Declaración Jurada de compromiso de entrega del Control de Calidad Externo a los Establecimientos."

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Con relación al control de calidad externo solicitado en la página 33 se indica control de calidad interlaboratorial , entendemos que se refieren a control de calidad externo teniendo en cuenta que permite la comparación entre laboratorios. Solicitamos gentilmente al comité en cordinación con el área usuaria precisar si nuestro entender es el correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: Se requiere control de calidad externo para la evaluacion del desempeño de las pruebas y control de calidad interlaboratorial, dado que el control interlaboratorial permite evaluar la confiabilidad, veracidad y desempeño toda vez que permite comparar instrumento, metodología, reactivos y lote de control de calidad. Ambos (control de calidad externo y control de calidad interlaboratorial) son indispensables para el cumplimiento de la normativa vigente (NTP 072-MINSA/DGSP-V.01 Norma tecnica de salud de la Unidad Productora de Servicios de Patología Clínica).

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

Se incluirá la aclaración en el numeral 11.6 del Capítulo III Requerimiento.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

"Con relación al Control de Calidad Externo, el cual debe incluir los parámetros mínimos solicitados, sin embargo, cabe precisar que, los distintos programas de control de calidad externo se encuentran sujeto a lo que disponga dicho programa, con lo cual, los participantes se encuentran ajenos a lo que cada fabricante proveedor de dichos programas pueda incluir como parámetros a ser evaluados, siendo así, normalmente establecen una cantidad de parámetros (11 parámetros) y no necesariamente corresponden en su totalidad con lo requerido en este extremo.

En esa línea, al solicitarse un programa de control externo con parámetros específicos, puede conllevar a interpretarse como un cierto favorecimiento a un determinado proveedor o marca, con lo cual se estaría vulnerando el numeral 16.2 del artículo 16 de la Ley de Contrataciones del Estado, así como los Principios establecidos en el artículo 2 del mismo cuerpo normativo.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, a efecto de evitar interpretaciones erradas, podría adecuar este extremo de su requerimiento y precisar que se aceptará un Programa de Control de calidad externo (que permite la comparación entre laboratorios) con un mínimo de 11 parámetros a más de acuerdo a lo establecido por el fabricante para dicho Programa o en su defecto, el área usuaria conocedora de lo que está solicitando, podría precisar cuál es el Programa de Control de calidad externo requerido a efecto de que exista transparencia para los postores y los participantes puedan incluirlo en su oferta."

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: Los parámetros solicitados son de interes clínico, de gran importancia para la atención de pacientes. Además hay pluralidad de empresas que cumplen con dicho requerimiento.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Respecto al control de primera opinión mencionado en la página 35, indica que "¿el postor ganador permita mediante sus controles de calidad de primera opinión, participar con sus lotes de control, en programas interlaboratoriales" entendemos que este requerimeinto es adicional al control de calidad externo (control interlaboratorial o con comparación entre laboratorios) solicitado. Solicitamos precisar si es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: Es correcta su apreciación: El programa de control interlaboratorial es adicional al control de calidad externo.

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

Se incluirá la aclaración en el numeral 11.6 del Capítulo III Requerimiento.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

"Con relación a las condiciones de calidad del producto ofertado, se ha consignado el siguiente párrafo: ""Los Reactivos de Hemogramas, deberán ser de una misma marca y lote, para todo el paquete de reactivos, para así garantizar la calidad y valores referenciales""

De la lectura de dicho párrafo no queda claro el extremo referido a ""una misma marca y lote"", pudiendo entenderse que, por un lado se está solicitando que la totalidad de los reactivos que se emplean en conjunto para la realización del Hemograma, sean de una misma marca, y adicional a ello, todos estos reactivos sean de un mismo lote. Esta última parte (del mismo lote) puede conllevar a interpretaciones erradas debido a que, i) implicaría que el lote de todos los componentes sea el mismo, situación que no es correcta debido a que cada fabricante produce los componentes de manera individual y le asignan un lote de acuerdo a su producción, ii) podría implicar que, en virtud de lo solicitado, el certificado de análisis tendría que ser por el lote, situación que tampoco es real, debido a que cada componente tiene su propio certificado de análisis por ser producidos de manera individual; iii) Otra lectura puede ser que, la pretensión del área usuaria es que en cada entrega se provea el mismo lote de cada componente, situación que podría darse en algún momento pero no necesariamente en todas las entregas, esto debido a que el contratista tendría que ""separar"" (inmovilizar) mercadería de un mismo lote de cada componente hasta el momento en que se deba realizar la entrega, situación que trasgrede el Principio de Equidad señalado en el artículo 2 de la Ley de Contrataciones del Estado.

El Comité de Selección, en virtud de lo señalado, podría aclarar a los participantes cómo se debe de interpretar el párrafo mencionado o en su defecto, suprimirá este párrafo para evitar justamente las interpretaciones diversas que puedan tener los participantes, el comité de selección e incluso la propia área usuaria."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: se modificará el siguiente párrafo del numeral 14 de las Condiciones Generales: Dice: Los reactivos de Hemograma, deberán ser de una misma marca y lote, para todo el paquete de reactivos, para así garantizar la calidad y valores referenciales" Debe decir: "Los reactivos de Hemogramas deberán ser de una misma marca y lote dentro del paquete de reactivos de una misma entrega (entendiéndose que cada entrega es trimestral) para así garantizar la calidad y valores de referenciales".

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

Dice: Los reactivos de Hemograma, deberán ser de una misma marca y lote, para todo el paquete de reactivos, para así garantizar la calidad y valores referenciales" Debe decir: "Los reactivos de Hemogramas deberán ser de una misma marca y lote dentro del paquete de reactivos de una misma entrega (entendiéndose que cada entrega es trimestral) para así garantizar la calidad y valores de referenciales "

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

Dentro del Plazo de Entrega, se observa que, para el plazo para la entrega, instalación y configuración de los equipos de cesión en uso; se indica: "será de veinticinco (25) días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato", con el fin de homogenizar el requerimiento solicitamos al Comité de Selección que para la instalación y configuración de los equipos de cesión en uso, se considere un plazo de entrega contabilizado a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge.

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

El plazo máximo para la entrega de los equipos de cesión en uso que incluye su instalación y puesta en funcionamiento, accesorios y complementos que serán entregados, así como la implementación de las interfaces de los mismos, será de veinticinco (25) días calendario, contados a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

En el acápite 4.3. con relación a los requisitos de funcionalidad y soprte se indica que los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos, sin embargo, no se ha precisado la cantidad de reticulocitos que serán necesarias. Se debe tener en consideración que para la determinación de reticulocitos se usan reactivos adicionales. En consecuencia consultamos tener a bien precisar la cantidad de reticulocitos por equipo que se deberán entregar y si los cinco equipos deben cumplir con esta característica. Todo esto con el fin de precisar las bases.

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

Sección: Especifico
Numeral: III
Literal: 3.1
Página: 25

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Se aclara estimación mensual de proceso de líquidos biológicos aproximado:
-Hospital Suarez Angamos 5 por mes
-Hospital Carlos Alcantara 3-5 por mes;
En el caso de reticulocitos mensuales aproximados:
- Hospital III Angamos: 200 PBA
- Hospital II Cañete: 50 PBA
- Hospital Alcantara: 50 PBA
- Hospital Uldarico: 50 PBA"

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

Se incluirá la aclaración en el numeral 4.3 del Capítulo III Requerimiento.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:23:11

Consulta: Nro. 38

Consulta/Observación:

"Con relación a las especificaciones técnicas de los analizadores, se indica:
¿Tipo: Analizador de hemograma automatizado de 5 estirpes¿

Es importante mencionar que los analizadores hematológicos automatizados de cinco estirpes leucocitarias ofrecen gráficos de distribución celular (dispersogramas), los cuales dependen de los principios de medición del analizador. El dispersograma consiste en uno o más gráficos que ayudan a la diferenciación de las líneas celulares (5 estirpes) de acuerdo con la tecnología y/o metodología que emplee el analizador, es así que en el mercado existen equipos que realizan la diferenciación de estas líneas en uno o más dispersogramas. Si bien es cierto en el requerimiento no se precisa especificación para Dispersogramas, sin embargo, existen postores que realizan consultas malintencionadas que inducen erróneamente a aceptar 1 (un) sólo dispersograma para las 5 estirpes diferenciales. En tal sentido, solicitamos gentilmente al Comité en coordinación con el área usuaria acepte la cantidad de dispersogramas (gráficos de distribución celular) de acuerdo con cada fabricante según los principios de medición de los analizadores, con el fin de no limitar la participación y promover la pluralidad de postores."

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

Sección: Específico
Numeral: III
Literal: 3.1
Página: 56

Análisis respecto de la consulta u observación:

Las características y metodología del equipo están descritas en la Ficha IETSI, siendo las características: hemograma con determinación de 5 estirpes leucocitarias, lector incorporado de código de barras para tubo primario, autocargador de muestras con mezcla por inversión, del mismo modo para la metodología: impedancia volumétrica y/o laser y/o radiofrecuencia y/o citoquímica y/o citometría de flujo; por lo tanto el equipo en cesión de uso debe cumplir en estricto con lo detallado líneas arriba toda vez que estas no pueden ser modificadas por el área usuaria.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	19:30:44

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

En el acápite 4.3. con relación a los requisitos de funcionalidad y soporte se indica que se deberá incluir un coloador automático conectado al analizador (1 para el hospital III Suarez-Angamos). Solicitamos que este requerimiento se coloque como una mejora tecnológica con un puntaje adicional (10 puntos) y entendemos que tanto el coloador como el equipo deben ser de la misma marca para mantener una plataforma homogénea como se ha solicitado en el requerimiento; Teniendo en consideración que no es parte del requerimiento mínimo según IETSI. En caso no se pretenda incluir como mejora tecnológica solicitamos que el coloador se considere como opcional.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: que el coloador automático es solicitado como parte del ítem 4.3: Requisitos de funcionalidad y soporte: "Así mismo deberán incluir un coloador automático conectado al analizador (01 para el Hospital Suarez Angamos)". Este requisito de funcionalidad es de exclusividad para el Hospital Suarez Angamos, toda vez que dicha IPRESS es un Hospital de III nivel de atención, con alta producción de pruebas de hemograma tanto en consulta externa como en emergencia y pacientes provenientes de otros establecimientos. Por lo tanto la complejidad de la IPRESS requiere como parte de los requisitos de funcionalidad, contar con 01 coloador automático de manera obligatoria.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

1.9 Plazo de entrega del REACTIVO:

Las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior.

Solicitamos amablemente al comite especial señalar el plazo de entrega para la 2, 3 y 4 entrega y que estas sean contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: a Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En relación a su pregunta, se aclara que las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

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

Las siguientes entregas (entrega 2, 3 y 4), se realizarán cada NOVENTA (90) días calendario de realizada la entrega anterior, con un plazo de internamiento de hasta tres (3) días calendario de notificada la orden de compra respectiva; si el último día de entrega fuese un día feriado no laborable decretado por el gobierno nacional, el último día de entrega será el día hábil siguiente.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

e2) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del Reactivo ¿ del Reactivo

En este literal señalan que En caso algún "PRODUCTO" no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de intranet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado.

Solicitamos amablemente al comite especial modificar la palabra ¿Producto¿ por ¿REACTIVOS¿ con la finalidad de uniformizar criterios y evitar malas interpretaciones entre los postores entendiendose que el documento solicitado es por los REACTIVOS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.2 Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se indicará "Producto y/o Reactivo".

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

Se indicará "Producto y/o Reactivo".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

e3) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura o documento equivalente para dispositivos importados.

A nuestro entender el documento solicitado aplica SOLO a los REACTIVOS.

Solicitamos amablemente al comite especial confirmar si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.3 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura se requiere solo para los reactivos, no para el equipo de cesión en uso.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

En las bases señalan en el literal e4) Ficha Técnica del producto, sin embargo de la revision de las bases podemos indicar que no encontramos la Ficha.

Solicitamos amablemente al comite especial señalar si la ficha de este literal debe ser elaborada por el postor, debido a que no encontramos la ficha en las bases.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.4 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En las Bases Integradas se incluirá el modelo de Ficha Técnica. Además se aclara que la Ficha Técnica pasará a los requisitos para la suscripción del contrato.

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

Se retirará del numeral 2.2.1.1.el inciso e4) Ficha Técnica del producto y se incluirá en los requisitos para la suscripción del contrato. Además se aclarará en el Capítulo III Requerimiento que la Ficha Técnica será considerado sólo para la suscripción del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 44

Consulta/Observación:

En el literal e5) Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y e6) Catálogos/Folletería/Carta (precisando resaltado o subrayado el punto donde se indica el cumplimiento del requisito técnico) señala los documentos que debe considerar el postor para la acreditación de las especificaciones técnicas.

Solicitamos amablemente al comite especial unificar ambos literales con la finalidad que no haya duplicidad de documentación en la presentación de ofertas y asi evitar confusión entre los postores, por lo tanto el UNICO literal debería quedar de acuerdo a lo siguiente:

Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y/o Catálogos y/o Folletería y/o Carta emitida por el fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.5 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la consulta: Se modifiicará: Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y/o Catálogos y/o Folletería y/o Carta emitida por el fabricante.

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

Se acoge la consulta: Se modificará: Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y/o Catálogos y/o Folletería y/o Carta emitida por el fabricante.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 45

Consulta/Observación:

En el literal e6) señalan que Para el hemograma automatizado diferencial 5 estirpes Kit se deberá acreditar el cumplimiento de lo descrito en los títulos PRESENTACIÓN y METODOLOGÍA de las especificaciones técnicas homologadas del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica.

Entendemos que para el caso de PRESENTACIÓN, se acreditará todo lo indicado en dicha especificación técnica a excepción del tiempo de expiración.

Solicitamos amablemente al comite especial confirmar si nuestro entender es correcto, por lo tanto, lo solicitado, debe quedar de la siguiente forma:

PRESENTACIÓN (a excepción del tiempo de expiración) y METODOLOGÍA

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.6 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge, Se corregirá item: PRESENTACION (a excepción del tiempo de expiración).

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

Se acoge, Se corregira item: PRESENTACION (a excepcion del tiempo de expiracion).

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 46

Consulta/Observación:

CAPÍTULO II

(....)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

e8) Carta de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos (Anexo N° 3).

La Osce en el PRONUNCIAMIENTO N° 122-2023/OSCE-DGR, señala que la Entidad exigiría a los postores presenten una Carta de Compromiso de Canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos ¿ Anexo N° 08, lo cual no se encontraría acorde a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar, ni resultaría razonable requerir dicho documento puesto que, aún no habría certeza de que el postor ganará la Buena Pro.

Por lo antes expuesto, solicitamos amablemente al comite especial, incluir en el numeral 2.3 del Capítulo II de las Bases integradas definitivas el literal e8) Carta de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos (Anexo N° 3).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.8 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El inciso e8) pasará a los requisitos para perfeccionar el contrato.

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

El inciso e8) pasará a los requisitos para perfeccionar el contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 47

Consulta/Observación:

CAPÍTULO II

(....)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

e9) Declaración Jurada de Compromiso para la realización del Protocolo CLSI EP15 A3 (Anexo N° 4).

La Osce en en el PRONUNCIAMIENTO N° 122-2023/OSCE-DGR, señala que en aplicación al Principio de Libertad de Concurrencia, las entidades deben de promover el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias, encontrándose prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores.

Asimismo, señala que dicha documentación no aportaría un valor agregado a la presentación de la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas contenidas en el Anexo N° 3, y que la información que contiene resultaría relevante durante la ejecución de la prestación.

Por lo antes expuesto, solicitamos amablemente al comite especial, incluir en el numeral 2.3 del Capítulo II de las Bases integradas definitivas el literal e9) Declaración Jurada de Compromiso para la realización del Protocolo CLSI EP15 A3 (Anexo N° 4).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.9 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge. Se incluirá en los requisitos para perfeccionar el contrato.

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

"Se agregará en los requisitos para perfeccionar el contrato:

Declaración Jurada simple en la que se indique que el postor proporcionará reactivo y material de control adicional para la realización del Protocolo de Verificación CLSI EP 15A3, según corresponda, para verificar el desempeño del método. Y un protocolo del ensayo de linealidad para la mayoría de los parámetros."

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 48

Consulta/Observación:

CAPITULO II

(....)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

e10) Declaración Jurada de Compromiso de Entrega de Control de Calidad Externo (Anexo N° 5).

La Osce en en el PRONUNCIAMIENTO N° 122-2023/OSCE-DGR, señala que en aplicación al Principio de Libertad de Concurrencia, las entidades deben de promover el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias, encontrándose prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores.

Asimismo, señala que dicha documentación no aportaría un valor agregado a la presentación de la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas contenidas en el Anexo N° 3, y que la información que contiene resultaría relevante durante la ejecución de la prestación.

Por lo antes expuesto, solicitamos amablemente al comite especial, incluir en el numeral 2.3 del Capítulo II de las Bases integradas definitivas el literal e10) Declaración Jurada de Compromiso de Entrega de Control de Calidad Externo (Anexo N° 5).

Acápíte de las bases : Sección: Específico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e.10 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El inciso e10) pasará a los requisitos para perfeccionar el contrato.

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

El inciso e10) pasará a los requisitos para perfeccionar el contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 49

Consulta/Observación:

En las bases solicitan Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y/o Catálogos y/o Folletería y/o Carta emitida por el fabricante.

En este literal solicitan Para el hemograma automatizado diferencial 5 estirpes Kit acreditar el cumplimiento de lo descrito en los títulos PRESENTACIÓN (a excepción del tiempo de expiración) y METODOLOGÍA de las especificaciones técnicas homologadas del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica.

Y para el equipo de cesión en uso requerido, deberá acreditar el cumplimiento de lo descrito en los títulos METODOLOGÍA, PERFORMANCE, CARACTERÍSTICAS de las especificaciones técnicas homologadas del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica.

Y las demas especificaciones tecnicas se entenderan acreditadas con el Anexo 3 Declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones tecnicas.

Solicitamos amablemente al comite especial confirmar si nuestro entender es correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Es correcta su apreciación:
Para el hemograma automatizado diferencial 5 estirpes Kit deberá acreditar el cumplimiento de lo descrito en los títulos PRESENTACIÓN y METODOLOGÍA de las especificaciones técnicas homologadas del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica.
Para el equipo de cesión en uso requerido, deberá acreditar el cumplimiento de lo descrito en los títulos METODOLOGÍA, PERFORMANCE, CARACTERÍSTICAS de las especificaciones técnicas homologadas del Petitorio de Patología Clínica y Anatomía Patológica.
Las demás especificaciones se entenderán acreditadas con el Anexo 3 Declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas."

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 50

Consulta/Observación:

CAPITULO II

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

2.2.1.2. Documentos para acreditar los requisitos de calificación

Anexos

Solicitamos amablemente al comite especial precisar que la documentación a considerar en la presentación de ofertas es aquella señalada en estos numerales.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1 Literal: a Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: La documentacion de la oferta es la solicitada en los numerales 2.2.1.1 y 2.2.1.2

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 51

Consulta/Observación:

CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS
CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO
Requisitos de Funcionalidad y soporte: Los analizadores deben de contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos.
CONSULTA N°1 - Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar si la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos deben ser implementados en todos los equipos ofertados.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: para los Hospitales Suarez Angamos y Hospital Carlos Alcantara se solicita el estudio para liquidos biológicos y reticulocitos (ambos). Los Hospitales Uldarico Roca y Cañete solo requieren el estudio de reticulocitos.

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

Punto 4.3 de las bases: todos los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de RETICULOCITOS. Los Hospitales Suarez Angamos y Carlos Alcantara deben contar con la capacidad de procesamiento de LÍQUIDOS BIOLOLÓGICOS.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 52

Consulta/Observación:
CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO
Requisitos de Funcionalidad y soporte: Los analizadores deben de contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos.
CONSULTA N°2 - Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar cuáles son los parametros reportables para
Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 25
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara los parámetros de líquidos biológicos necesarios son: Recuento total de Globulos blancos, Recuento total de Globulos rojos, Número y porcentaje de Polimorfonucleares, Número y porcentaje de Mononucleares.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 53

Consulta/Observación:
CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO
Requisitos de Funcionalidad y soporte: Los analizadores deben de contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos.
CONSULTA N°3 - Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar qué tipos de muestras se utilizará para el
Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 25
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara las muestras a utilizar de líquidos biológicos son: Líquido Cefalorraquideo, líquido pleural, líquido articular, líquido ascítico.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 54

Consulta/Observación:
CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO
Requisitos de Funcionalidad y soporte: Los analizadores deben de contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos.
CONSULTA N°4 - Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar si los postores deben de incluir en su propuesta
Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 25
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que los postores deben incluir el material de control para líquidos biológicos, debe ser sustentado con folletería de equipo respectiva.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 55

Consulta/Observación:

CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO

Requisitos de Funcionalidad y soporte: Los analizadores deben de contar con la capacidad de procesamiento de reticulocitos y líquidos biológicos.

CONSULTA N°5 - Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar cuál es la cantidad de reticulocitos y líquidos

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Se aclara estimación mensual de proceso de líquidos biológicos aproximado:

- Hospital Suarez Angamos 5 por mes
- Hospital Carlos Alcantara 3-5 por mes;

En el caso de reticulocitos mensuales aproximados:

- Hospital III Angamos: 200 PBA
- Hospital II Cañete: 50 PBA
- Hospital Alcantara: 50 PBA
- Hospital Uldarico: 50 PBA"

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 56

Consulta/Observación:

CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO

Requisitos de Funcionalidad y soporte: Asimismo deberán incluir un coloador automático conectado al analizador (1 para Hospital III Suarez- Angamos)

CONSULTA N°6: Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar cómo se acreditará el equipo coloador automático.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: se acreditará con el catálogo del equipo coloador automático.

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

Pag. 25 de las Bases: "el equipo coloador automático se acreditará con catálogo".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 57

Consulta/Observación:

CAPÍTULO III - ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO

Requisitos de Funcionalidad y soporte: Asimismo deberán incluir un coloador automático conectado al analizador (1 para Hospital III Suarez- Angamos).

CONSULTA N°7: Solicitamos amablemente al Comité Especial precisar si el equipo coloador automático debe tener la

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: el equipo coloador automático sí debe tener la capacidad de extendido, identificación y coloración de lámina automatizada.

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

Se agregará la siguiente aclaración: "el equipo coloador automático debe tener la capacidad de extendido, identificación y coloración de lámina automatizada".

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 58

Consulta/Observación:

CAPITULO III: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO

CONSULTA 8: Solicitamos amablemente al Comité Especial, en consulta con el área usuaria, precisar Si los postores podrán ofertar parametros RUO (parámetros de investigación) para acreditar el cumplimiento del Hemograma

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** a **Página:** 56

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: cumplir con las EETT, es importante recalcar que los parámetros no deben ser de investigación.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	21:36:43

Consulta: Nro. 59

Consulta/Observación:
CAPITULO III: ESPECIFICACIONES TÉCNICAS CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO
CONSULTA 9: Solicitamos amablemente al Comité Especial en consulta con el área usuaria, precisar si el material de control interno debe ser un único material de control en el cual se incluyan todos los parámetros solicitados para la medición del Hemograma Automatizado Diferencial de 5 Estirpes KIT."

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: a Página: 56

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: el control de calidad interno debe cumplir con los niveles a control interno (control normal, control alto y control bajo) con la finalidad de asegurar la caliudad del proceso. Por lo tanto se aclara cumplir con el otorgamiento de los controles diferenciado en sus tres niveles de medida.

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

-

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	21:38:48

Consulta: Nro. 60

Consulta/Observación:

En las Bases administrativas, se describen las características solicitadas como requisito de funcionalidad y soporte. Una de estas características indica que los analizadores deben contar con la capacidad de procesamiento de líquidos biológicos.consultamos al comité especial si para fomentar la participación de postores, esta característica puede considerarse como opcional.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 4.3 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara es requisito y no opcional el requerimiento de proceso de líquidos biológicos.

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

-

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1
1
Bien
ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	21:38:48

Consulta: Nro. 61

Consulta/Observación:
En las Bases administrativas, se describen las características solicitadas como requisito de funcionalidad y soporte. Una de estas características es el reporte de normoblastos (glóbulos rojos nucleados) .consultamos al comité especial si este parámetro puede ser informado como investigación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 4.3 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
No se acoge, el reporte de normoblasto debe ser procesado por el analizador, no puede ser un parámetro de investigación.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-33-2023-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE REACTIVOS DE HEMOGRAMAS CON EQUIPO EN CESION DE USO PARA LOS HOSPITALES DE LA GERENCIA PRESTACIONAL NIVEL I Y II DE LA RED PRESTACIONAL REBAGLIATI

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	11/01/2024
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	21:38:48

Consulta: Nro. 62

Consulta/Observación:

En las Bases administrativas, se describen las características solicitadas como requisito de funcionalidad y soporte. Una de estas características indica que se debe incluir un coloador automático conectado al analizador. Consultamos al comité especial, si para fomentar la participación de postores este coloador puede ser externo (no conectado al analizador).

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 4.3 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara: el equipo coloador automático debe estar conectado al analizador.

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

-