

Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Absolución a Consulta y/o observación	Preclarar aquello que se integrará a las bases
1	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP/III	5.1	22	Como es de conocimiento general, los documentos técnicos autorizados en el registro sanitario NO incluyen TODAS las especificaciones técnicas que requiere la entidad. Asimismo, en las bases no se especifican el tipo de documento que será aceptado con la finalidad de acreditar el cumplimiento de los literales 5.1.1 Características técnicas y 5.1.2 Embalaje y Rotulado. Por lo cual, solicitamos que se acepte acreditar el cumplimiento de las mencionadas características y condiciones, presentando los siguientes documentos: -Carta del fabricante o similares -Manual de instrucciones de uso -Folletería -Certificado de análisis	LAS BASES Y LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (EETT), SON CLARAS EN CUANTO A LOS DOCUMENTOS QUE DEBEN PRESENTAR LOS POSTORES PARA GARANTIZAR EL CUMPLIMIENTO Estricto DE LOS REQUISITOS, DEBEN CENIRSE A PRESENTAR COPIA SIMPLE DE LOS DOCUMENTOS SOLICITADOS.	
2	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP/III	5.1	22	El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente: MATERIAL: -Tipo: Almohadillas sin látex. -Composición del producto: Almohadilla de hidrogel adhesivo. Entendemos que el término ¿almohadilla?, hace referencia a las dos láminas de aluminio o la lámina conductiva bipolar (dos áreas de contacto) recubierta del hidrogel adhesivo que tiene apariencia de almohadillas sobre la base o revestimiento posterior. ¿Esa correcta nuestra apreciación?	SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE PRECISA: Tipo: Almohadillas (OPCIONAL) sin LATEX.	
3	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP/III	5.1	22	El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente: MATERIAL: -Material de respaldo: Espuma de polietileno (polímero) de célula cerrada, reticulada. A nivel nacional existe distintos materiales de composición de la base o revestimiento posterior del bien a ofertar por distintos marcas en el mercado. Siendo los más conocidos la espuma, tela no tejida laminada o tela no tejida con lámina de polietileno. De las 3 opciones anteriormente señaladas, los revestimientos hechos de tela no tejida con lámina de polietileno son las más comerciales y las que tienen mayor presencia en el mercado. Además, la diferencia en el material de la placa base no tiene mayor incidencia en el desempeño del producto. Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se acepte otros materiales para la base o revestimiento posterior, a fin de fomentar la mayor participación de postores en el proceso de selección. MATERIAL: -Tela no tejida laminada. -Tela no tejida con lámina de polietileno.	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE ACEPTARÁ MATERIAL DE RESPALDO: ESPUMA DE POLIETILENO (POLÍMERO) DE CÉLULA CERRADA, RETICULADA O POLIETILENO CON BASE DE HIDROGEL AUTOADHESIVO O TELA NO TEJIDA LAMINADA O TELA NO TEJIDA CON LÁMINA DE POLIETILENO	Material de respaldo: Espuma de polietileno (polímero) de célula cerrada, reticulada o polietileno con base de hidrogel autoadhesivo o tela no tejida laminada e tela no tejida con lámina de polietileno
4	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP/III	5.1	22	El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente: MATERIAL: - Placa aislante de hidrogel con base acuosa adhesiva (electrolito hidrogel) y conductora aplicable a la piel.¿ Por lo anteriormente mencionado, CONSULTAMOS si el término ¿placa aislante¿, de la especificación técnica antes mencionada se está refiriendo a las dos láminas de aluminio, las cuales están recubiertas de adhesivo hidrogel conductor. ¿Esa correcta nuestra apreciación?	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE PRECISA: PLACA AISLANTE (O LÁMINA DE ALUMINIO) DE HIDROGEL ELECTROLITO CON BASE ACUOSA ADHESIVA CONDUCTOR.	Placa aislante de hidrogel (o lámina de aluminio) con base acuosa adhesiva (electrolito hidrogel) y conductora aplicable a la piel. Al retirarse no deja ni deja residuos en la piel.
5	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP/III	5.1	22	El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: - Impedancia de contacto 132 ohmios La Norma Internacional IEC 60601-2-2 determina los requisitos particulares para la seguridad básica y funcionamiento esencial de los equipos quirúrgicos de alta frecuencia y de los accesorios quirúrgicos de alta frecuencia, clasificación bajo la cual se encuentra el bien a ofertar. Esta Norma indica claramente que la impedancia de contacto no debe ser superior a 50 ohmios (Ω). Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se acepte la especificación técnica de impedancia de contacto conforme a la Norma Internacional IEC 60601-2-2 según aprobado en el registro sanitario, a fin de fomentar la mayor participación de postores en el proceso de selección. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: - Impedancia de contacto ¿ 50 ohmios (Ω)	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE ACEPTARÁ QUE LA IMPEDANCIA DE CONTACTO NO DEBE EXCEDER DE 500Ω. ASIMISMO, SE RESALTA QUE LA IMPEDANCIA DEL CONTACTO ELÉCTRICO ENTRE LA SUPERFICIE DEL LUGAR DE APLICACIÓN Y LA CONEXIÓN DEL CORDÓN DEL ELECTRODO DEBE ESTAR SUFICIENTEMENTE POR DEBAJO PARA EVITAR UN RIESGO DE QUEMADURA DEL PACIENTE DEBIDO AL CALENTAMIENTO OHMICO DURANTE EL PASO DE LA CORRIENTE QUIRÚRGICA.	Impedancia de contacto : La impedancia de contacto no debe exceder de 50Ω NOTA: La impedancia del contacto eléctrico entre la superficie del lugar de aplicación y la conexión del cordón del electrodo debe estar suficientemente por debajo para evitar un riesgo de quemadura del paciente debido al calentamiento ohmico durante el paso de la corriente quirúrgica.



Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Líteral	Página	Consulta u Observación	Abolición a Consulta y/o observación	Precisar aquello que se integrará a las bases
6	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP/III	5.1		<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b></p> <p>Adhesivo acrílico de grado médico de 7/16 pulgadas (1.11cm) reforzado con una capa de termoplástico.</p> <p>En el mercado existen placas de diversos tamaños y formas, los cuales no tienen mayor incidencia en el desempeño del producto. El adhesivo acrílico que contiene la placa también responde a las propias dimensiones de la placa, es decir, este debe cubrir la totalidad de la placa para evitar que el producto se mueva o desprenda de la piel.</p> <p>Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se acepte la especificación técnica de dimensión del adhesivo acrílico según aprobado en el registro sanitario a fin de fomentar la mayor participación de postores en el proceso de selección.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE PRECISA: ADHESIVO ACRÍLICO DE GRADO MÉDICO CON DIMENSIONES APROBADAS SEGÚN SU REGISTRO SANITARIO REFORZADO CON UNA CAPA DE TERMOPLÁSTICO	Adhesivo acrílico de grado médico con dimensiones aprobadas según su registro sanitario reforzado con una capa de termoplástico.
7	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP/III	5.1	23	<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b></p> <p>- Adhesivo acrílico de grado médico de 7/16 pulgadas (1.11cm) reforzado con una capa de termoplástico.</p> <p>Entendemos que el término "reforzado" con una capa de termoplástico, hace referencia al polímero contenido en el material de respaldo o revestimiento posterior ¿Es correcta nuestra apreciación?</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE PRECISA: ADHESIVO ACRÍLICO DE GRADO MÉDICO CON DIMENSIONES APROBADAS SEGÚN SU REGISTRO SANITARIO REFORZADO CON UNA CAPA DE TERMOPLÁSTICO	Adhesivo acrílico de grado médico con dimensiones aprobadas según su registro sanitario reforzado con una capa de termoplástico.
8	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP/III	5.1	23	<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b></p> <p>- Debe tener sistema que permita la desactivación automática ante alteraciones de impedancia eléctrica o alteraciones de la carga.</p> <p>Le hacemos recordar a la Entidad que cualquier alteración o falla es detectada por el equipo de electrocirugía que se encuentra en función con la placa; por lo tanto, esta característica no es aplicable para la placa de retorno, ya que su única función es proporcionar una vía de retorno segura para la corriente eléctrica.</p> <p>Por lo anteriormente mencionado, entendemos que el sistema que permita la desactivación automática le corresponde al equipo de electrocirugía ¿Es correcta nuestra apreciación?</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE PRECISA QUE SE ELIMINARÁ ESTA CARACTERÍSTICA TÉCNICA, YA QUE LA IMPEDANCIA DE CONTACTO NO DEPENDE EXCLUSIVAMENTE DE PLACA DE RETORNO, SINO TAMBIÉN DE LA ENERGÍA APORTADA POR EL EQUIPO DURANTE LA ACTIVACIÓN DEL MISMO Y LA CALIDAD DEL CONTACTO DURANTE SU USO	
9	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP/III	5.1	23	<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b></p> <p>- Diseñada para funcionar con la mayoría de las unidades electroquirúrgicas y en técnicas quirúrgicas donde se utilice la electrocirugía para proporcionar una vía de retorno segura para la corriente eléctrica.</p> <p>Por lo anteriormente mencionado, solicitamos que la entidad indique los equipos propios del hospital precisando la marca y modelo.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE PRECISA QUE LOS EQUIPOS SON DE LA MARCA KLS MARTIN MINICUTTER, STORZ	
10	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP/III	5.1	23	<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p><b>CARACTERÍSTICAS GENERALES:</b></p> <p>-De fácil y seguro uso. Libre de manchas, hongos, material extraño, partes reblandecidas.</p> <p>Por lo anteriormente mencionado, solicitamos que la entidad acepte que el producto sea aséptico según la Norma internacional de referencia USP vigente, la cual señala una especificación técnica para la prueba de recuento de total combinado de hongos y levaduras.</p>	LAS BASES Y LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (EETT), SON CLARAS EN CUANTO A LOS REQUISITOS QUE DEBE CUMPLIR LOS POSTORES: DEBEN CENIRSE A: CONDICIONES BIOLÓGICAS: NO-ESTÉRIL, ASEPTICO, ATÓXICO, HIPOALERGENICO. SIN LATEX	



Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Absección a Consulta y/o observación	Precisar aquello que se integrará a las bases
11	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Consulta	Específico	CAP III	5.1	24	<p>El requerimiento respecto a las características técnicas señala lo siguiente:</p> <p>ENVASE MEDIANO O SECUNDARIO:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bolsa o Caja de cartón ¿preferente-, u otro material (plástico o aluminio) o según recomendaciones del fabricante</li> <li>- Fácil de abrir manualmente (PEEL OPEN)</li> </ul> <p>El sistema de apertura ¿peel open¿ se el mecanismo mediante el cual se requiere hacer el pelado de las capas del envase para abrir. Considerando que una de las opciones de envase mediano es la caja de cartón, no es aplicable el tipo de apertura ¿peel open¿.</p> <p>Por lo anteriormente mencionado, OBSERVAMOS el requerimiento a fin de que se acepte la caja de cartón fácil de abrir manualmente y eliminar el término ¿peel open¿, ya que este tipo de apertura no es aplicable para la opción de envase secundario caja de cartón.</p> <p>ENVASE MEDIANO O SECUNDARIO:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bolsa o Caja de cartón ¿preferente-, u otro material (plástico o aluminio) o según recomendaciones del fabricante</li> <li>- Fácil de abrir manualmente.</li> </ul> <p>Esta alternativa de tipo de apertura ¿fácil de abrir manualmente¿ cumple completamente con la finalidad del envase mediano o secundario de proteger las propiedades e integridad del producto. Además, promovemos a cumplir con el principio de libre Concurrencia y Competencia y así fomentar mayor pluralidad de proveedores y evitar que el proceso quede desierto por la dificultad para cumplir el mencionado requerimiento.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE PRECISA: FÁCIL DE ABRIR MANUALMENTE. EXENTO DE REBAGAS, ARISTAS, CORTANTES Y DE PARTICULAS EXTRAÑAS.	* Fácil de abrir manualmente. Exento de rebabas, aristas cortantes y de partículas extrañas.
12	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	1.9	1.9	15	<p>Las Bases han establecido al siguiente plazo de entrega:</p> <p>1.9 PLAZO DE ENTREGA</p> <p>Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de dos (02) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de notificada la orden de compra (O/C) correspondiente. Durante 12 entregas, en un plazo de ejecución de 365 días calendario, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</p> <p>No es poco usual que el plazo máximo de entrega coincida con un día feriado, no laborable para el sector público o no laborable para la entidad.</p> <p>Por lo expuesto, solicitamos que se establezca que si el plazo máximo de entrega coincide con un día feriado, no laborable para el sector público o no laborable para la entidad, el plazo de entrega se amplíe automáticamente hasta el siguiente día hábil o laborable sin que esto signifique la aplicación de penalidades al contratista.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE PRECISA: EL PLAZO PARA CADA ENTREGA DE 5 (CINCO) DÍAS MÁXIMO, CONTADOS DESDE EL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (O/C) CORRESPONDIENTE	* El plazo para cada entrega de 5 (cinco) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (O/C) correspondiente
13	20471476898	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Observación	Específico	CAP III	CAP III	28	<p>Las Bases han establecido al siguiente plazo de entrega:</p> <p>1.9 PLAZO DE ENTREGA</p> <p>Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de dos (02) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de notificada la orden de compra (O/C) correspondiente. Durante 12 entregas, en un plazo de ejecución de 365 días calendario, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</p> <p>Por otro lado en el Capítulo III de la sección específica se establece el siguiente plazo de entrega:</p> <p>PLAZO DE ENTREGA</p> <p>¿. El plazo para cada entrega de 5 (cinco) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (O/C) correspondiente. La fecha de entrega de cada entrega puede variar según las necesidades del Servicio de Farmacia.</p> <p>¿. Pasado ese tiempo de 5 (cinco) días, se procederá a aplicar las penalidades correspondientes a toda entrega tardía que efectúe el proveedor, según lo establecido en la Ley N° 30255 Ley de Contrataciones del Estado, modificado por los D.L. N° 1341 y D.L. N° 1444, que modifica la Ley N° 30225, concordado con el Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado por D.S. N° 344-2018-EF, publicada en el Diario Oficial El Peruano el 31/DIC/2018, y sus modificaciones, así como cualquier otra norma legal que sobre dicho aspecto este vigente.</p> <p>Por lo expuesto, Observamos las bases a fin de que se uniformice el plazo máximo para cada entrega a los 5 (cinco) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (O/C) correspondiente.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACOGE LA OBSERVACIÓN Y SE PRECISA: EL PLAZO PARA CADA ENTREGA DE 5 (CINCO) DÍAS MÁXIMO, CONTADOS DESDE EL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (O/C) CORRESPONDIENTE	* El plazo para cada entrega de 5 (cinco) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (O/C) correspondiente



Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	F-óhina	Consulta u Observación	Abolición a Consulta y/o observación	Precisar aquello que se integrará a las bases
14	20460718164	CKM ASOCIADOS S.A.C.	Consulta	Específico	1.9	CAP. I	17	<p>En el capítulo I, GENERALIDADES, en el numeral 1.9, PLAZO DE ENTREGA se indica que las 12 entregas se harán a los 2 días calendarios contados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra. Esto generaría un problema en caso una orden de compra sea notificada un viernes pasado el horario de atención, por ejemplo, ya que solo dejaría una ventana de un (01) día para la entrega.</p> <p>Por otro lado, para la primera entrega de 3900 unidades, tiene que considerarse que dichas unidades recién serán recondicionadas una vez se firme el contrato (nada recomendaría el fin del proceso hasta firmar el contrato).</p> <p>Consulta:</p> <p>Por favor tener a bien modificar este numeral de la siguiente manera:</p> <p>¿Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el caso de la primera entrega a los diez (10) días calendario de firmado el contrato y recibida la orden de compra y las subsiguientes entregas, a los cinco (05) días calendario de recibida la orden de compra (OIC) correspondiente.¿¿</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA PARCIALMENTE LA CONSULTA Y SE PRECISA: EL PLAZO PARA CADA ENTREGA DE 5 (CINCO) DÍAS MÁXIMO, CONTADOS DESDE EL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (OIC) CORRESPONDIENTE	• El plazo para cada entrega de 5 (cinco) días calendarios como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (OIC) correspondiente
15	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP. III	3.1 EETT	22	<p>Señor presidente del comité de selección en las eett del ÍTEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan:</p> <p>MATERIAL:</p> <p>-Material de respaldo: Espuma de polietileno (polímero) de célula cerrada, reticulada.</p> <p>SUSTENTO:</p> <p>Solicitamos al comité de selección, considere también material polietileno, puesto que la gran mayoría de placas de retorno existentes en el mercado son fabricadas de polietileno.</p> <p>CONSULTA 1:</p> <p>Por lo expuesto, solicitamos considerar también de polietileno.</p>	EL COMITÉ EN COORDINACIÓN CON EL ÁREA USUARIA SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE ACEPTARÁ MATERIAL DE RESPALDO: ESPUMA DE POLIETILENO (POLÍMERO) DE CÉLULA CERRADA, RETICULADA O POLIETILENO CON BASE DE HIDROGEL AUTOADHESIVO O TELA NO TEJIDA LAMINADA O TELA NO TEJIDA CON LÁMINA DE POLIETILENO	Material de respaldo: Espuma de polietileno (polímero) de célula cerrada, reticulada o polietileno con base de hidrogel autoadhesivo o tela no tejida laminada o tela no tejida con lámina de polietileno.
16	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP. III	3.1 EETT	22	<p>Señor presidente de comité de selección, en las eett del ÍTEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan lo siguiente:</p> <p>2-CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:</p> <p>-IMPEDANCIA DE CONTACTO: 13.2 ohmios.</p> <p>SUSTENTO:</p> <p>Se solicita modificar esta característica porque existen en el mercado diferentes marcas de este producto, por tal el valor solicitado no debería ser tan exacto. Por lo cual, se solicita establecer rangos. De 13.2 a menos de 10 Ohmios.</p> <p>CONSULTA 2:</p> <p>Por lo expuesto, se solicita establecer rangos. De 13.2 a menos de 10 Ohmios.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE ACEPTARÁ QUE LA IMPEDANCIA DE CONTACTO NO DEBE EXCEDER DE 50Ω. ASIMISMO, SE RESALTA QUE LA IMPEDANCIA DEL CONTACTO DE APLICACIÓN Y LA CONEXIÓN DEL CORDÓN ENTRE LA SUPERFICIE DEL LUGAR DE APLICACIÓN Y LA CONEXIÓN DEL CORDÓN DEL ELECTRODO DEBE ESTAR SUFICIENTEMENTE POR DEBAJO PARA EVITAR UN RIESGO DE QUEMADURA DEL PACIENTE DUEO AL CALENTAMIENTO OHMICO DURANTE EL PASO DE LA CORRIENTE QUIRÚRGICA.	Impedancia de contacto : La impedancia de contacto no debe exceder de 50Ω
17	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP. III	3.1 EETT	22	<p>Señor presidente de comité de selección, en las eett del ÍTEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan lo siguiente:</p> <p>2-CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS:</p> <p>-Debe tener sistema que permita la desactivación automática ante alteraciones de la impedancia eléctrica o alteraciones de la carga.</p> <p>SUSTENTO:</p> <p>Señor presidente del comité de selección, esta característica depende principalmente del generador que tenga la institución, ya que cualquier alteración o falla en el sistema lo detecta la máquina de electrocirugía, por tal esta característica no es para la placa de retorno indiferente adulto.</p> <p>CONSULTA 3:</p> <p>Por tal, se solicita eliminar esta característica.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE PRECISA QUE SE ELIMINARÁ ESTA CARACTERÍSTICA TÉCNICA, YA QUE LA IMPEDANCIA DE CONTACTO NO DEPENDE EXCLUSIVAMENTE DE PLACA DE RETORNO, SINO TAMBIÉN DE LA ENERGÍA APORTADA POR EL EQUIPO DURANTE LA ACTIVACIÓN DEL MISMO Y LA CALIDAD DEL CONTACTO DURANTE SU USO	



Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Abolición a Consulta y/o observación	Precisar aquello que se integrará a las bases
18	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP III	3.1 EETT	22	<p>Señor presidente de comité de selección, en las eett del ITEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan lo sgte:</p> <p>PRESENTACION: -Original 01 unidad contenida en un sobre sellado de aluminio con Tear Open. Caja x 25 Sobres u otra presentación, según recomendación del fabricante. SUSTENTO: Cada fabricante tiene sus formas de presentación, la cuales no afectan la funcionalidad del producto. Por tal, solicitamos aceptar también Caja x 40 blister x 01 unidad. Para fomentar la mayor participación de postores al proceso de selección. CONSULTA 4: Por lo expuesto, solicitamos aceptar también otras formas de presentación como Caja x 40 blister x 01 unidad.</p>	<p>LAS BASES Y LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (EETT), SON CLARAS EN CUANTO A LOS DOCUMENTOS QUE DEBEN PRESENTAR. LOS POSTORES PARA GARANTIZAR EL CUMPLIMIENTO Estricto DE LOS REQUISITOS, DEBEN CENIRSE A:</p> <p>Original. 01 unidad contenida en un sobre sellado de aluminio con Tear Open. Caja X 25 Sobres u otra presentación, según recomendación del fabricante</p>	Original. 01 unidad contenida en un sobre sellado de aluminio con Tear Open. Caja X 25 Sobres u otra presentación, según recomendación del fabricante
19	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP III	3.1 EETT	22	<p>Señor presidente de comité de selección, en las eett del ITEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan lo sgte:</p> <p>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS: Adhesivo acrílico de grado médico de 7/16 pulgadas (1.11 cm) reforzado con una capa de termoplástico. SUSTENTO: En el mercado existen placas de seloma de diferentes materiales tales como: poliéster, lámina de aluminio. Los cuales cumplen la misma funcionalidad. CONSULTA 5: Por tal, solicitamos aceptar también otros materiales tales como: poliéster, lámina de aluminio. Con la finalidad de promover la mas amplia participación de postores a este convocatoria.</p>	<p>PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE PRECISA: ADHESIVO ACRÍLICO DE GRADO MÉDICO CON DIMENSIONES APROBADAS, SEGÚN SU REGISTRO SANITARIO REFORZADO CON UNA CAPA DE TERMOPLÁSTICO</p>	Adhesivo acrílico de grado médico con dimensiones aprobadas según su registro sanitario reforzado con una capa de termoplástico.
20	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP I	1.9	15	<p>Señor presidente de comité de selección, en las eett del ITEM N° 1 PLACA DE RETORNO INDIFERENTE ADULTO, solicitan lo sgte:</p> <p>1.9 PLAZO DE ENTREGA: Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de dos (02) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de notificada la orden de compra (O/C) correspondiente. Durante 12 entregas, en un plazo de ejecución de 365 días calendario, en concordancia con la establecido en el expediente de contratación. SUSTENTO: El plazo de entrega de (02) días calendario, nos parece muy corto ya que hay que considerar que estos productos, a parte de su inyectado de datos del importador, lleva un logotipo de la entidad y eso toma algunos días para que se realice. CONSULTA 6: Por lo expuesto, sugerimos que el plazo de entrega sea de 05 días calendario, tal como indica en la página N°28</p>	<p>PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE ACEPTA LA CONSULTA Y SE PRECISA: EL PLAZO PARA CADA ENTREGA DE 5 (CINCO) DÍAS CALENDARIOS COMO MÁXIMO, CONTADOS DESDE EL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (O/C) CORRESPONDIENTE</p>	El plazo para cada entrega de 5 (cinco) días calendario como máximo, contados desde el día siguiente de la notificación de la Orden de Compra (O/C) correspondiente
21	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Consulta	Específico	CAP II	i) DJ	17	<p>Señor presidente del comité de selección, en las bases solicitan lo sgte:</p> <p>i) DECLARACIÓN JURADA de Compromiso de Canje y/o recepción por vicios ocultos o fallas de origen del producto (máximo 03 días calendario de notificado) Acorde al numeral 5.3 del Capítulo III de la Sección Especifica de bases. SUSTENTO: Sugerimos ampliar los días para realizar el canje, puesto que hay que tener en cuenta que estos dispositivos médicos, llevan un logotipo de la entidad y el inyectado de estos se lleva cabo de tres a 5 días según la disponibilidad del servicio de inyectado. CONSULTA 7: Por lo expuesto solicitamos ampliar el tiempo para realizar el posible canje a 5 días calendario.</p>	<p>PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, NO SE ACEPTA LA CONSUMA Y SE MANTIENE DECLARACIÓN JURADA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O RECEPCIÓN POR VICIOS OCULTOS O FALLAS DE ORIGEN DEL PRODUCTO (MÁXIMO 03 DÍAS CALENDARIOS DE NOTIFICADO</p>	



Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Absección a Consulta y/o observación	Precisar aquello que se integrará a las bases
22	20492618536	DIPROHOS E.I.R.L.	Observación	Específico	CAP III	3.1 EETT	31	<p>Señor presidente de comité de selección, en las bases en los requisitos de calificación, indican lo siguiente:</p> <p>A CAPACIDAD LEGAL</p> <p>Habilitación</p> <p>Requisitos:</p> <p>Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a nombre del postor.</p> <p>Accreditación:</p> <p>Copia simple de registro sanitario otorgado por Dirección General de Salud Ambiental e Inocuidad Alimentaria-DIGESA</p> <p>Copia simple de certificado de Autorización Sanitaria del establecimiento otorgado por SENASA de postor.</p> <p>SUSTENTO:</p> <p>Observamos este extremo de las bases, puesto que habido un error al solicitar Autorización Sanitaria otorgada por SENASA, ya que lo que se debe solicitar es la Autorización Sanitaria, otorgada por La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas -DIGEMID.</p> <p>OBSERVACION 1:</p> <p>Por lo expuesto, se deberá solicitar la Autorización Sanitaria, otorgada por La Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas -DIGEMID.</p>	PARA INCENTIVAR UNA MAYOR PARTICIPACIÓN DE LOS POSTORES, SE PRECISA QUE LA AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO VIGENTE DEBE EXPEDIRSE POR LA AUTORIDAD NACIONAL DE MEDICAMENTOS ANM - DIGEMID	* Copia simple de la RESOLUCIÓN de Autorización Sanitaria de Funcionamiento vigente.

