

ADQUISICIÓN DE REACTIVOS E INSUMOS PARA EL DEPARTAMENTO DE PATOLOGÍA CLÍNICA (BANCO DE SANGRE) DEL HOSPITAL REGIONAL HERMILO VALDIZAN MEDRANO DE HUÁNUCO

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formu	Secc	Num	Litera	Pági	Consulta u Observación	Artículo y norma que	Fecha y Hora de Envío.	Análisis respecto de la consulta u observación
1	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	Consulta	Gen III	6.2		21	En las bases administrativas, solicitan como metodología del analizador: Quimioluminiscencia convencional. Solicitamos al comité especial, consultar con el área usuaria si pueden aceptar también a la electroquimioluminiscencia como metodología, así se fomentaría a la mayor participación de postores	Principio de igualdad	2025-03-31 16:01:25.0	No se acoge la consulta. La metodología de quimioluminiscencia convencional ha sido seleccionada debido a que forma parte de la estandarización de procesos ya implementados en el Banco de Sangre. Esta metodología garantiza la continuidad operativa, la trazabilidad de resultados y la comparabilidad con datos históricos. Por tanto, no resulta viable aceptar otras metodologías distintas como la electroquimioluminiscencia.
2	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	Consulta	Espe III	6.2		21	En las bases administrativas solicitan lo siguiente: "Performance: Capacidad de realizar no menos de 100 pruebas por hora." Solicitamos considerar analizadores cuya velocidad sea de 86 test/hora así se fomentaría la mayor participación de postores.		2025-03-31 16:01:25.0	No se acoge la consulta. La capacidad mínima establecida de 100 pruebas por hora responde a la necesidad operativa del Banco de Sangre, considerando el alto volumen de muestras procesadas diariamente y la demanda en situaciones críticas. Reducir este parámetro afectaría la eficiencia del flujo de trabajo y podría comprometer los tiempos de entrega de resultados de limpieza, esenciales para una atención oportuna.
3	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	Consulta	Espe III	6.1		19	En las paginas 19 y 20 de las Bases, al describir los requisitos técnicos mínimos para las pruebas de HIV y Core, se menciona un modelo específico de equipo (Architec). Entendemos que se trata de un error tipográfico dado que para las demás pruebas solo se indica equipo automatizado. Consultamos si nuestro entender es correcto.		2025-03-31 16:01:25.0	Se acoge la consulta. En efecto, se trató de un error tipográfico; la mención del modelo específico "Architect" será corregida, manteniéndose únicamente la referencia a "equipo automatizado" como metodología general. Tal como se indica en los demás ítems.

4	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	Consulta	Espec III	6.1	19	<p>En las bases administrativas, paginas 19-21, se describen las especificaciones técnicas de los 7 analitos que conforman el paquete de Banco de sangre. Para las 7 pruebas se solicitan que los controles y calibradores sean líquidos y listos para usar.</p> <p>Sin embargo, hay marcas de Reactivos en el mercado, cuyo diseño de fabricante y para mejor desempeño presentan este material, en presentación LIOFILIZADA.</p> <p>Solicitamos al comité especial y área usuaria pueda considerar también la presentación de material de control y calibración liofilizado. Entendemos que pueda necesitarse una pipeta automática y/o agua destilada en ampolla para este procedimiento, si el Laboratorio no los tuviera, el postor asumirá la entrega de este material. De aceptar esta solicitud se estaría fomentando la mayor participación de postores.</p>		2025-03-31 16:01:25.0	No se acoge la consulta. La exigencia de que los controles y calibradores sean líquidos y listos para usar responde a la necesidad de minimizar errores preanalíticos, reducir el tiempo de preparación y evitar la variabilidad introducida por la reconstitución manual. En el contexto del Banco de Sangre, donde se requiere alta precisión, trazabilidad y cumplimiento con estándares de calidad.
5	20608481762	DISTRIBUIDORA DE PRODUCTOS DE LABORATORIO ECUADOR - DISTPROLABECUADOR SUCURSAL DEL PERU	Consulta	Espec III	3.2	26	<p>En las bases administrativas se indica:</p> <p>Requisitos de calificación: B) Experiencia de postor en la especialidad: El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a \$/ 500,000.00 (Quientos Ml con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.</p> <p>Se consideraran bienes similares a los siguientes Productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios y/o productos similares.</p> <p>Solicitamos al comité especial, considerar también a los Reactivos de Laboratorio en general para esta acreditación y así fomentar la mayor participación de postores.</p>		2025-03-31 16:01:25.0	No se acoge la consulta. En coordinación con el Área Usuaria, se procederá a redefinir la categoría de bienes similares para el Sub ítem B – Experiencia del Postor, limitándola exclusivamente al producto ofertado. Esta modificación tiene como finalidad asegurar que los postores cuenten con experiencia específica en el suministro del bien requerido, garantizando así la calidad, seguridad y eficacia en el proceso de tamizaje de donantes de sangre.
6	20755695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gen	6.1	19	<p>En el sub ítem 6.1 Especificaciones técnicas de insumos y reactivos, páginas 19 a la 21, dentro de las especificaciones de cada uno de los ensayos objeto de la presente convocatoria, se pueden apreciar frases como: ¿última generación?, y ¿de alta especificidad y sensibilidad?. Nuestro entender es que estos enunciados hacen referencia al cumplimiento total de las especificaciones descritas (PRESENTACIÓN y METODOLOGIA según corresponda) para cada uno de los ensayos. Solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria, confirme si nuestro entender es correcto.</p>		2025-03-31 21:12:31.0	Se acoge la consulta. Efectivamente, los términos "última generación" y "de alta especificidad y sensibilidad" hacen referencia al cumplimiento integral de las especificaciones técnicas detalladas, incluyendo presentación y metodología según corresponda.

7	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gene 6.1	19	<p>En el sub ítem 6.1 Especificaciones técnicas de insumos y reactivos, páginas 19 a la 21, dentro de las especificaciones de cada uno de los ensayos solicitados en la presente convocatoria, indica en los Accesorios la solicitud de controles que sean líquidos y listos para su uso, sin embargo, en el ensayo VIH 1-2 p24 es el único que aclara cuales son los niveles mínimos de controles solicitados, por ello solicitamos amablemente al comité especial en coordinación con el área usuaria precise que los niveles de control de calidad mínimos para los reactivos son tanto control negativo y positivo, salvo para el ensayo de VIH 1-2 p24 será mínimamente solicitado controles de nivel negativo, positivo para VIH 1, positivo para VIH 2 y positivo para p24.</p>		2025-03-31 21:12:31.0	<p>Se acoge la consulta. Se precisa que, para todos los ensayos, los niveles mínimos de control de calidad requeridos son control positivo y negativo. En el caso específico del ensayo VIH 1-2 p24, se solicitarán mínimamente controles de nivel negativo, positivo para VIH 1, positivo para VIH 2 y positivo para p24.</p>
8	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gene 6.1	19	<p>En el sub ítem 6.1 Especificaciones técnicas de insumos y reactivos, páginas 19 a la 21, dentro de las especificaciones en casi todos los ensayos solicitados en la presente convocatoria, indica Muestra biológica: ¿Sero y Plasma con EDTA y CPD¿, sin embargo, en el ensayo de Hepatitis B Anticuerpo core Total se solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria para homogenización de las especificaciones técnicas solicitadas para los reactivos en el ensayo de Hepatitis B Anticuerpo core Total indique en muestra biológica: ¿Sero y Plasma con EDTA y CPD¿.</p>		2025-03-31 21:12:31.0	<p>Se acoge la consulta. Para efectos de homogenización de las especificaciones técnicas, en el ensayo de Hepatitis B Anticuerpo core Total se modificará la descripción de la muestra biológica a: "Sero y Plasma con EDTA y CPD".</p>
9	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gene 6.1	19	<p>En la presente convocatoria, no se establecen las especificaciones mínimas a acreditar respecto al Sub ítem 6.1 ¿ Especificaciones técnicas de insumos y reactivos, lo que podría generar incertidumbre en la correcta evaluación de las propuestas. La ausencia de estos criterios puede afectar la transparencia y objetividad del proceso de selección.</p> <p>Por ello, se solicita respetuosamente al Comité de Selección, en coordinación con el Área Usuaria, que se precise en las bases que las especificaciones mínimas a sustentar en la presentación de la oferta para los siete (07) marcadores sean:</p> <ul style="list-style-type: none"> · Presentación (a excepción del tiempo de expiración) · Metodología · Muestra biológica <p>Asimismo, al ser características específicas del producto, solicitamos que su acreditación sea obligatoriamente sustentada con insertos originales y/o traducidos al idioma español. En caso algunas características no estén contempladas en dichos documentos, se debe permitir la presentación de manuales, catálogos, folletos y/o cartas del fabricante real y/o legal y/o dueño de la marca como respaldo.</p> <p>Ello, considerando que el Artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: Establece que las especificaciones técnicas deben estar claramente definidas y sustentadas, asegurando una evaluación objetiva de las propuestas. Y el Artículo 41° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado: Indica que la documentación presentada en una oferta debe permitir verificar el cumplimiento de los requisitos exigidos en las bases.</p> <p>Siendo así, la inclusión de estos requisitos mínimos permitirá una evaluación uniforme y técnica de las ofertas, evitando subjetividades en la calificación de propuestas. Además, exigir insertos, cartas de fabricante originales y/o traducidos garantiza que la información provenga de fuentes oficiales, asegurando la confiabilidad y calidad de los insumos y reactivos a adquirir.</p>		2025-03-31 21:12:31.0	<p>Se acoge la consulta. Para garantizar una evaluación objetiva y uniforme de las propuestas, se precisará en las bases que las especificaciones mínimas a sustentar en la oferta técnica para los siete (07) marcadores serán:</p> <p>Presentación</p> <p>Metodología</p> <p>Muestra biológica</p> <p>Dichas características deberán ser acreditadas mediante insertos originales y/o traducidos al idioma español. En caso alguna característica no se encuentre en dichos insertos, se aceptará como respaldo técnico la presentación de manuales, catálogos, folletos y/o cartas del fabricante real, legal o dueño de la marca.</p>

10	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gene 6.2	19	<p>En la presente convocatoria, no se establecen las especificaciones mínimas a acreditar en relación al Sub ítem 6.2 - Características técnicas del equipo de quimioluminiscencia para banco de sangre en calidad de cesión de uso. La falta de precisión en este aspecto puede generar criterios de evaluación ambiguos, afectando la igualdad de condiciones entre los postores y la correcta evaluación de las ofertas.</p> <p>Por ello, se solicita respetuosamente al Comité de Selección, en coordinación con el Área Usuaria, que se precise en las bases del proceso que las especificaciones mínimas a sustentar en la presentación de la oferta para el equipo en cesión de uso sean:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tipo - Metodología - Performance - Características - Muestra biológica <p>Ella, basado en que el artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado; Dispone que las especificaciones técnicas deben estar claramente establecidas y sustentadas; garantizando la correcta evaluación de las propuestas y la inclusión de estas especificaciones mínimas permitirá una evaluación objetiva, técnica y equitativa de las ofertas, asegurando que los equipos propuestos cumplan con los requisitos funcionales necesarios para el tamizaje de donantes de sangre.</p>		Se acoge la consulta. Se precisará en las bases que las especificaciones mínimas que deben ser sustentadas en la oferta para el equipo de quimioluminiscencia en calidad de cesión de uso, conforme al Sub ítem 6.2, son las siguientes: Tipo Metodología Performance Características Muestra biológica Esta disposición tiene como finalidad asegurar una evaluación técnica, objetiva y equitativa, conforme a lo establecido en el artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.
11	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Gene 6.1	19	<p>En la presente convocatoria, no se especifica qué documentación debe presentarse para la acreditación de las especificaciones técnicas del equipo en cesión en uso durante la presentación de la oferta. La ausencia de esta precisión podría generar incertidumbre entre los postores respecto a los documentos válidos para cumplir con este requisito.</p> <p>Por ello, se solicita respetuosamente al Comité de Selección, en coordinación con el Área Usuaria, que se precise en las bases que la documentación aceptada para acreditar las especificaciones técnicas del equipo en cesión en uso sea la siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Insertos - Manuales - Catálogos - Folletos - Cartas del fabricante real y/o legal y/o dueño de la marca <p>Debido que, según el Artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Establece que los requerimientos técnicos deben estar debidamente sustentados y permitir una correcta evaluación de las ofertas. Y que, el Principio de Transparencia (Artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado); Garantiza que los criterios de evaluación y requisitos sean claros y accesibles para todos los postores, evitando interpretaciones subjetivas.</p> <p>Generando así que la precisión de los documentos aceptados contribuirá a homogeneizar la evaluación de las ofertas, garantizando un proceso más objetivo y acorde con los principios de transparencia, igualdad de trato y razonabilidad en la contratación pública.</p>		Se acoge la consulta. Se precisará en las bases que la documentación aceptada para acreditar las especificaciones técnicas del equipo en cesión en uso será: Insertos Manuales Catálogos Folleto Cartas del fabricante real y/o legal y/o dueño de la marca Esta medida busca garantizar la correcta evaluación de las ofertas, conforme al artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y asegurar transparencia y equidad en el proceso, de acuerdo con el principio de transparencia establecido en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado.

12	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	General	14	<p>En el numeral 1.9 - Plazo de Entrega (Página 14, Capítulo I), se establece lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Primera entrega: Dentro de los diez (10) días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra. - Entregas sucesivas: Se realizarán de forma mensual, con un plazo de entrega de cinco (05) días calendarios dentro del mes, según el cronograma y lo establecido en el expediente de contratación. <p>Sin embargo, consideramos que el plazo de cinco (05) días para las entregas sucesivas es insuficiente, especialmente para proveedores que dependen de procesos de importación de los reactivos solicitados, lo que implica gestiones logísticas y aduaneras que requieren plazos razonables para su cumplimiento.</p> <p>Además, dada la importancia y envergadura del procedimiento, es fundamental asegurar una correcta planificación y abastecimiento oportuno sin generar riesgos en la cadena de suministro y teniendo en consideración que el artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado establece que las especificaciones técnicas y condiciones del contrato deben ser razonables y proporcionales, evitando restricciones que puedan limitar la participación de postores o dificultar la ejecución eficiente del contrato. En este</p>	2025-03-31 21-12-31.0	Se acoge la consulta. En atención a lo expuesto, se modificará el plazo de las entregas sucesivas, ampliándolo a diez (10) días calendarios contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra. Esta medida busca asegurar una gestión logística adecuada, garantizar la continuidad del abastecimiento y respetar el principio de razonabilidad conforme al artículo 26° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.
13	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	General	26	<p>En la sección correspondiente al Sub ítem B - Experiencia del Postor, se indica que se considerarán como bienes similares los siguientes: productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios y/o productos similares.</p> <p>Sin embargo, dado que la presente convocatoria tiene como objeto la adquisición de reactivos para el tamizaje de donantes de sangre, es fundamental garantizar que los postores cuenten con experiencia específica en este rubro, considerando la relevancia y la responsabilidad del procedimiento de tamizaje en bancos de sangre.</p> <p>Permitir la acreditación de experiencia con bienes de naturaleza distinta podría afectar la calidad del servicio y comprometer la seguridad de los donantes y receptores.</p> <p>Por ello, se solicita respetuosamente al Comité de Selección, en coordinación con el Área Usuaria, que se redefina la categoría de bienes similares, limitándola exclusivamente a: Pruebas de Tamizaje para Banco de Sangre, con el fin de garantizar la idoneidad de los postores y la calidad de los reactivos adquiridos.</p>	2025-03-31 21-12-31.0	Se acoge la consulta. En coordinación con el Área Usuaria, se procederá a redefinir la categoría de bienes similares para el Sub ítem B - Experiencia del Postor, limitándola exclusivamente al producto ofertado. Esta modificación tiene como finalidad asegurar que los postores cuenten con experiencia específica en el suministro del bien requerido, garantizando así la calidad, seguridad y eficacia en el proceso de tamizaje de donantes de sangre.