

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO
Nomenclatura :	AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código :	20264036853
Nombre o Razón social :	LANESA SAC

Fecha de envío :	19/05/2023
Hora de envío :	15:06:50

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

En el capítulo III de las bases DEL REQUERIMIENTO en las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS GASA DOBLADA ESTERIL 10 cm x 10 cm x 16 CAPAS x 5 UNIDADES en el EMPAQUE, indica:

- ¿ Doble Empaque primario: papel crepado
- ¿ Empaque secundario: papel plastificado y papel grado médico o papel grado médico y film
- ¿ Sellado al vacío

En tal sentido, consideramos que las especificaciones técnicas que solicitan las bases sobre el empaque esta descrito en forma incorrecta, debido a que:

- ¿ El empaque primario es el envase que debe presentar rotulado según lo autorizado por el registro sanitario del producto, además de que debe garantizar la esterilidad e integridad del producto. Por lo tanto, no puede ser el papel crepado un empaque primario, el papel crepado es un envoltorio interno que está en contacto con el producto (empaque de protección interno).
- ¿ El empaque secundario es el envase que contiene uno o más empaques primarios, asimismo, debe presentar rotulado según lo autorizado por el registro sanitario del producto. Por lo tanto, el sobre de papel plastificado y papel grado médico o papel grado médico y film no es un empaque secundario es únicamente un empaque primario.
- ¿ El sellado al vacío es utilizado para conservar alimentos. El sellado utilizado para envasar los dispositivos médicos es el sellado hermético.

Según Normativa Nacional, tenemos: Definiciones del reglamento de establecimientos farmacéuticos 014-2011/SA

Por lo tanto, la forma correcta de describir lo solicitado por las bases debe decir:

- ¿ Doble empaque individual
- ¿ Empaque primario: sobre de papel plastificado y papel grado médico o papel grado médico y film, que contiene envoltorio interno de papel crepado grado médico en contacto con el producto.
- ¿ Sellado hermético

OBSERVACIÓN:

Por lo expuesto, observamos que la descripción de las especificaciones técnicas tiende a inducir a equivocación, por ello solicitamos que la descripción sea descrita en forma correcta:

- ¿ Doble empaque individual
- ¿ Empaque primario: sobre de papel plastificado y papel grado médico o papel grado médico y film, que contiene envoltorio interno de papel crepado grado médico en contacto con el producto.
- ¿ Sellado hermético

Para cumplir con el criterio de transparencia, contemplado en el literal c) del artículo 2 la Ley de Contrataciones, que señala que las Entidades proporcionan información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Asimismo, se atentaría contra el principio de Competencia, literal e) del citado artículo 2, por cuanto solicitar dicho requisito además de irracional, sería una práctica que restringe o afecta la competencia.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: V Literal: CAPIII Página: 19

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:

DOBLE EMPAQUE INDIVIDUAL . PRIMARIO: sobre de papel plastificado y papel grado meédico o papel grado médico y film, que contiene envoltorio interno de papel crepadogrado médico en contacto con el producto. SELLADO HERMÉTICO.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código : 20264036853

Nombre o Razón social : LANESA SAC

Fecha de envío : 19/05/2023

Hora de envío : 15:06:50

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el capítulo III de las bases DEL REQUERIMIENTO en las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS del producto GASA DOBLADA ESTERIL 10 cm x 10 cm x 16 CAPAS x 5 UNIDADES en MATERIAL, indica:

¿ Papel crepado de 60 gr de 30 cm x 30 cm

Es necesario aclarar que:

¿ El peso o gramaje del papel crepado y su dimensión debe ser el estándar utilizado en la mayoría de las entidades de salud a nivel nacional.

Por lo tanto, el gramaje y medidas de la dimensión del papel crepado deben ser las que siempre solicitan el área usuaria (enfermeras y médicos) la cual es:

Papel crepado no menor de 50 g/m2 de 30 cm x 30 cm (+/- 2 cm)

OBSERVACIÓN:

Por lo expuesto, observamos que la descripción de las especificaciones técnicas no es la correcta, por ello solicitamos que la descripción sea descrita en forma correcta con el estándar utilizado en las entidades de salud del estado a nivel nacional, la cual es:

¿ Papel crepado no menor de 50 g/m2 de 30 cm x 30 cm (+/- 2 cm)

Para cumplir con el criterio de transparencia, contemplado en el literal c) del artículo 2 la Ley de Contrataciones, que señala que las Entidades deben proporcionar información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Asimismo, se evitaría atentar contra el principio de Competencia, literal e) del citado artículo 2, por cuanto solicitar dichos requisitos errados además de irracional, sería una práctica que restringe o afecta la competencia.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: V Literal: CAPIII Página: 19

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:

Se modificara en la integracion de bases de la siguiente manera:
Papel crepado no menor de 50 g/m2 de 30 cm x 30 cm (+/- 2 cm)

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código :	20264036853	Fecha de envío :	19/05/2023
Nombre o Razón social :	LANESA SAC	Hora de envío :	15:06:50

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el capítulo III de las bases DEL REQUERIMIENTO en las ESPECIFICACIONES TÉCNICAS del producto GASA DOBLADA ESTERIL 10 cm x 10 cm x 16 CAPAS x 5 UNIDADES en el numeral XIII. VISITA Y MUESTRAS, indica:

Se presentará 2 muestras, 1 para evaluación de los EETT y la otra como contramuestra en la recepción.

Es necesario nos aclare si las 2 muestras forman parte del proceso de selección, si es así deben indicar la fecha y lugar de entrega. Asimismo, indiquen si la muestra se presentará solo en envase inmediato o en envase mediato, si esta autorizado en ambos envases y el envase mediato contiene más de 10 envases inmediatos, se solicita acepten entregar el envase mediato con cantidad reducida; es decir: 2 envases mediatos conteniendo cada envase mediato 1 envase inmediato.

OBSERVACIÓN:

Por lo expuesto, observamos las bases, referente a la presentación de muestras y solicitamos nos aclare lo siguiente:

Si las 2 muestras que indican en el Capitulo III de las bases Del Requerimiento, numeral XIII. VSITA Y MUESTRAS, forman parte del proceso de selección?, si es así deben indicar la fecha y lugar de entrega. Asimismo, indiquen si la muestra se presentará solo en envase inmediato o en envase mediato, si está autorizado en ambos envases. Sí el envase mediato contiene más de 10 envases inmediatos, se solicita acepten entregar las muestras en envase mediato con cantidad reducida; es decir: 2 envases mediatos conteniendo cada envase mediato 1 envase inmediato.

Para cumplir con el criterio de transparencia, contemplado en el literal c) del artículo 2 la Ley de Contrataciones, que señala que las Entidades deben proporcionar información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Asimismo, se evitaría atentar contra el principio de Competencia, literal e) del citado artículo 2.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: XII Literal: CAPIII Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se Acoge la Observacion, SE PRESENTARAN 2 MUESTRAS EN SU ENVASE INMEDIATO LAS MISMAS QUE NO SERAN PARTE INTEGRANTE DEL PROCESO DE SELECCIÓN, QUE SERAN REMITIDAS A LA OFICINA DE LOGÍSTICA DEL IREN CENTRO EN SOBRE CERRADO Y CON SU HOJA DE PRESENTACIÓN DE MUESTRA.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código :	20264036853	Fecha de envío :	19/05/2023
Nombre o Razón social :	LANESA SAC	Hora de envío :	15:06:50

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el capítulo II de las bases DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCION en 2.2 CONTENIDO DE LAS OFERTAS, numeral 2.2.1 Documentación de presentación obligatoria, solicitan en el literal K) Acta de verificación cuali-cuantitativa del dispositivo médico según el anexo 01

En tal sentido, consideramos que el documento: Acta de verificación cuali-cuantitativa del dispositivo médico según el anexo 01 que solicitan las bases no corresponde al procedimiento de selección y no debe exigirse como Documentación de presentación obligatoria, ya que este documento forma parte de la documentación que se presenta cuando se realiza la entrega del producto a la entidad.

OBSERVACIÓN:

Por lo expuesto, solicitamos que se retire el Acta de verificación cuali-cuantitativa del dispositivo médico de la Documentación de presentación obligatoria, ya que no corresponde al procedimiento de selección.

Para cumplir con el criterio de transparencia, contemplado en el literal c) del artículo 2 la Ley de Contrataciones, que señala que las Entidades deben proporcionar información clara y coherente con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad. Asimismo, se evitaría atentar contra el principio de Competencia, literal e) del citado artículo 2.

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1 **Literal:** CAP II **Página:** 15
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE AGOGE PARCIALMENTE Y SE SUPRIME DE LA DOCUMENTACION PARA LA ADMISION DE LA OFERTA.

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

DICHA DOCUMENTACIÓN (ACTA CUALI-CUANTITATIVA) SERAN PRESENTADOS A LA ENTREGA DEL BIEN EN MENCIÓN EN RESPUESTA DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA (ENTREGA A ALMACEN SEGÚN NUMERAL XVIII DEL REQUERIMIENTO)

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código : 20602416551

Nombre o Razón social : GSOE LAB S.A.C.

Fecha de envío : 19/05/2023

Hora de envío : 19:06:52

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Consulta: Señores Miembros del Comité evaluador

De acuerdo a lo solicitado en bases, para el bien:

GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID

En el numeral V. ALCANCE Y DESCRIPCIÓN DE LOS BIENES A CONTRATAR, N°1, página 19, indica lo siguiente:
EMPAQUE

-Sellado al vacío.

Consultamos al Comité si es posible considerar además del sellado al vacío el sellado hermético al calor para el bien solicitado, dado que la autoridad reguladora DIGEMID acepta dicho tipo de sellado para los Dispositivos Médicos y es el más común utilizado por todos los dueños de Registros Sanitarios.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAPI III **Literal:** V **Página:** 19

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

Ley de contrataciones del Estado Artículo 2°, literal a y b; Artículo 16.2

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LO SOLICADO POR EL POSTOR

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

EN LA INTEGRACION DE BASES SE INCLUIRA LO SIGUIENTE:

SELLADO AL VACÍO Y/O SELLADO HERMETICO AL CALOR, SEGUN LO AUTORIZADO EN EL REGISTRO SANITARIO QUE GARANTICE LA HERMETICIDAD DEL BIEN.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código : 20602416551

Nombre o Razón social : GSOE LAB S.A.C.

Fecha de envío : 19/05/2023

Hora de envío : 19:06:52

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observación: Señores Miembros del Comité evaluador:

De acuerdo a lo solicitado en bases, la denominación del bien solicitado por la entidad es: GASA DOBLADA ESTERIL 10 x 10 CM x 16 CAPAS X 5 UNID.

En el CAPITULO III, REQUERIMIENTO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, Numeral V. ALCANCE Y DESCRIPCION DE LOS BIENES A CONTRATAR, de la página 19, en especificaciones del EMPAQUE, NO se está solicitando que el rotulado deba indicar el número de capas que corresponde a la denominación del bien solicitado (16 CAPAS).

De acuerdo a lo indicado en el artículo N°137°, del DS N° 016-2011-SA y sus modificatorias, Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en los literales b, c, d y e y en el artículo N°138°, en los literales f,g,h,i y j, indica la importancia de llevar el nombre correcto del Dispositivo Médico, finalidad de uso del Dispositivo Médico, instrucciones especiales para operación del Dispositivo Médico y cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse para el Dispositivo Médico.

En el mercado se comercializa el bien GASA FRACCIONADA ESTÉRIL DE 10 cm x 10 cm x 16 PLIEGUES o CAPAS así como también el bien GASA FRACCIONADA ESTÉRIL DE 10 cm x 10 cm x 8 PLIEGUES o CAPAS, el no estar impreso la información del número de pliegues o capas en el rotulado puede llevar a confusión a los usuarios ya que se puede dispensar un producto por otro, otro caso es que el proveedor puede entregar a la entidad un producto de 8 pliegues o capas cuando debería de ser de 16 pliegues o capas.

Por este motivo observamos que la entidad no está solicitando este dato importante del producto, que es la indicación del número de pliegues en el envase inmediato por tanto debe solicitarse este requisito que los rotulados deban llevar impreso esta especificación (16 PLIEGUES o CAPAS) la cual debe estar también autorizada en su registro sanitario.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** CAPI III **Literal:** V **Página:** 19

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

Artículo N°137, del Decreto Supremo 016-2011-SA y sus modificatorias, literales a, f, i, j.

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LA OBSERVACION SOLICITADA POR EL POSTOR

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

EN EL ROTULADO DEBE INDICAR GASA DOBLADA ESTÉRIL 10 x 10 CM x "16 CAPAS Y/O PLIEGUES" X 5 UND Y DEMÁS INFORMACIÓN EN SU PROYECTO DE ROTULADO APROBADO EN SU REGISTRO SANITARIO.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Ruc/código : 20602416551

Nombre o Razón social : GSOE LAB S.A.C.

Fecha de envío : 19/05/2023

Hora de envío : 19:06:52

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

Observación: Señores Miembros del Comité evaluador

De acuerdo a lo solicitado en bases, para el bien:

GASA DOBLADA ESTERIL 10 x 10 CM x 16 CAPAS X 5 UNID.

En el CAPITULO III, REQUERIMIENTO ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, Numeral V. ALCANCE Y DESCRIPCION DE LOS BIENES A CONTRATAR de la página 19, indica lo siguiente:

MATERIALES

- Condición Biológica: Estéril, Atóxico e hipoalergénico.

De la revisión de normas oficiales, en el capítulo general se la Farmacopea Americana USP <1031> BIOCOMPATIBILIDAD DE LOS MATERIALES USADOS EN ENVASES DE MEDICAMENTOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS E IMPLANTES, proporciona pautas para la identificación y realización de los procedimientos para evaluar la biocompatibilidad de los DISPOSITIVOS MÉDICOS. La biocompatibilidad se refiere a la tendencia de estos productos a mantenerse biológicamente inertes durante todo su período de contacto con el organismo.

Así mismo en este capítulo se describe en la tabla 1 diferentes procedimientos de pruebas de Biocompatibilidad como son Citotoxicidad, sensibilización, irritación o reactividad intracutánea, Toxicidad sistémica (toxicidad aguda), implantación. En este mismo capítulo en el Subtítulo DISPOSITIVOS MÉDICOS E IMPLANTABLES esta farmacopea indica lo siguiente: Los criterios descritos NO se aplican a los productos médicos tales como:apósitos para heridas. En este contexto la Farmacopea Americana que es una norma técnica de referencia por DIGEMID (D.S 016-2011-MINSA Artículo 40°), indica que los criterios de Biocompatibilidad descritos en el capítulo general <1031> NO APLICA a dispositivos médicos como son "apósitos para heridas".

De la consulta realizada en el Diccionario de la Real Academia Española (DRAE) del término APÓSITO, indica lo siguiente: Material curativo o de protección que se aplica sobre una herida o lesión.

La definición que da la DRAE, describe las funciones que cumple el bien solicitado, así mismo la ficha técnica de CENARES complementa la descripción general de éste bien que indica:

Dispositivo médico estéril, destinado a usarse durante las intervenciones quirúrgicas para aplicarse sobre la incisión quirúrgica y/o a los órganos o estructuras internas, para protegerlos de la abrasión, contaminación y controlar la hemorragia y absorber fluidos.

Por lo tanto, la farmacopea americana, indica que éstos dispositivos médicos, NO requieren cumplir con las pruebas de biocompatibilidad, por lo tanto, solicitamos se elimine este requisito de:

MATERIALES

- Condición Biológica: Estéril, Atóxico e hipoalergénico.

Cuya exigencia no es imprescindible para cumplir con la finalidad publica que se busca alcanzar en la presente contratación para estos bienes, así mismo mencionar que DIGEMID autoridad reguladora de dispositivos médicos tomando en consideración esta justificación técnica sustentada en una norma técnica reconocida D.S 016-2011-MINSA Artículo 40° de un país de alta vigilancia sanitaria, a procedido a aceptar registros sanitarios para Gasa fraccionada estéril sin la contemplación de estas pruebas de biocompatibilidad.

Asimismo, la Norma Técnica Peruana NTP 231.167 2018 en ninguna parte solicita el cumplimiento de las pruebas de biocompatibilidad para el bien materia de esta convocatoria.

De persistir en dicha característica de Condición Biológica: Estéril, Atóxico e hipoalergénico, limita la participación de marcas y postores y transgrede los principios que rige las contrataciones, tal y como lo establece el artículo 2 de la Ley de contrataciones del estado Principio de Liberta de Concurrencia.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE JUNÍN - INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DEL CENTRO

Nomenclatura : AS-SM-5-2023-GRJ-IREN/CS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE GASA DOBLADA ESTERIL 10 X 10 CM X 16 CAPAS X 5 UNID, PARA LA ATENCION HOSPITALARIA DEL DEPARTAMENTO DE FARMACIA DEL IREN CENTRO

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAPI III Literal: V Página: 19

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

Ley de contrataciones del Estado Artículo 2°, literal a y b; Artículo 16.2

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE PARCIALMENTE LA OBSERVACION SOLICITADA POR EL POSTOR

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

EN LA ETAPA DE INTEGRACION DE BASES SE SUPRIMIRA LOS SIGUIENTES TERMINOS:
ATOXICO, HIPOALERGENICO