

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20524800510

Fecha de envío : 02/11/2023

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

Hora de envío : 11:16:48

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Se solicita al comité de selección que las características a acreditar sean:

REACTIVO: Presentación, metodología y muestra.

EQUIPO: Tipo, metodología, performance, características y muestra.

Así mismo, se solicita al comité que las demás características podrán ser acreditadas con declaración jurada del postor o el anexo N° 3 de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Acápite de las bases : Sección: General

Numeral: 2.2.1.1.

Literal: II

Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, determinan que la consulta realizada por el participante no esta clara ya que no especifican para que productos esta enfocada la pregunta y la pagina que mencionan (pag. 16) no contiene ninguna característica de algún reactivo.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20524800510	Fecha de envío :	02/11/2023
Nombre o Razón social :	LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	11:16:48

Consulta: Nro. 2

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: 2.2.1.1. Literal: II Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclaran su consulta. Para el cumplimiento de las especificaciones técnicas bastara con la presentación del ANEXO N° 03, tal como se encuentra consignado en la pagina 16 DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA, LITERAL d) DE LAS BASES.

Así mismo si los participantes desean incluir voluntariamente, (cartas), folletos, insertos, instructivos, catálogos y/o similares para la acreditación de especificaciones técnicas del equipo y reactivo. El comité NO lo objeta, sin embargo se aclara que no tendrá ningún tipo de puntaje para la evaluación.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUINTIA S.A.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 18:33:59

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con respecto al Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario (literal g y a, páginas 19 y 31 de las presentes bases); solicitamos gentilmente que para el caso de productos que nos requieren Registro Sanitario se acepte el documento emitido por DIGEMID que acredite que el producto no requiere de registro sanitario o el listado de la página web de DIGEMID de aquellos productos no sujetos a Registro Sanitario.

Acápites de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1 Literal: g Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE la consulta formulada por el participante, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases

g) Registro Sanitario ó Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la ANM (Digemid), además las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo medico ofertado. NO se aceptara dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia y/o documento emitido por la ANM DIGEMID en el cual se acredite que no requiere dicho documento (RS). Caso contrario podrá presentar el Listado Oficial actual publicado por DIGEMID en su página web, de AQUELLOS PRODUCTOS QUE NO REQUIEREN REGISTRO SANITARIO (postor deberá señalar claramente la ubicación del producto).

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases pagina 18 literal g)

g) Registro Sanitario ó Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la ANM (Digemid), además las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo medico ofertado. NO se aceptara dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia y/o documento emitido por la ANM DIGEMID en el cual se acredite que no requiere dicho documento (RS). Caso contrario podrá presentar el Listado Oficial actual publicado por DIGEMID en su página web, de AQUELLOS PRODUCTOS QUE NO REQUIEREN REGISTRO SANITARIO (postor deberá señalar claramente la ubicación del producto).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	18:33:59

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Con respecto al Protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/ Ficha técnica de análisis (literal j y b, páginas 19 y 31 de las presentes bases); solicitamos gentilmente se acepte este documento emitido en el formato propio de cada fabricante en todos sus extremos suscrito por el área correspondiente del fabricante y refrendado por el químico farmacéutico de la empresa postora, teniendo en cuenta que los certificados de análisis (protocolos de análisis) son emitidos por los fabricantes de acuerdo a los resultados de su propia metodología y en un formato propio.

Acápite de las bases : **Sección:** General **Numeral:** 2.2.1 **Literal:** j **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el area usuaria aclaran su consulta, y LA ACOGEN PARCIALMENTE.

La entidad esta realizando el presente proceso bajo las mejores condiciones y respetando los principios que rigen las contrataciones del estado como son: (libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia, publicidad, competencia, etc). Asi mismo la normativa señala para el Protocolo de Analisis o Certificado de Analisis lo siguiente:
Informe técnico emitido por el laboratorio de control de calidad del fabricante, suscrito por el o los profesionales responsables, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, de acuerdo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología utilizada. MAS NO INDICA QUE DEBE SER REFRENDADO POR EL QUIMICO FARMACEUTICO DE ALGUNA OTRA EMPRESA (POSTORES)

Por lo quedará de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis, EN FORMATO PROPIO DEL FABRICANTE, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

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

Quedano de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases pagina 17 literal j) y pagina 29 literal b)

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis , EN FORMATO PROPIO DEL FABRICANTE, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUINTIA S.A.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 18:33:59

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la pagina 24, del Item 2: Hemocultivos, punto 2 Hemocultivo pediátrico, solicitan muestra de 0-5 a 5 mL, se entiende que el volumen de muestra de recolección tiene que estar dentro del rango de 0.5 a 5 mL por lo cual obtener un volumen de muestra de 1 a 5 mL cumpliría correctamente con solicitado. Se consulta al comité si es correcto nuestro entender.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 3.1 **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta y refieren que es CORRECTA su apreciación: (¿) muestra de 0.5 a 5 mL , siendo así que el rango de 1 a 5 ml; se encuentra comprendido dentro del rango solicitado en las EE.TT.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	18:33:59

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

En la página 25, del Item 2: Hemocultivos, punto 2 Hemocultivo pediátrico, solicitan volumen del medio de 25 a 40 mL se solicita al comité poder considerar un volumen de 20 a 40 mL con lo cual al tener un menor volumen de medio enriquecido y un mayor volumen de muestras. Ayudará a un mejor crecimiento al tener mayor cantidad de contacto con el medio.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acogen su consulta quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de la bases:
HEMOCULTIVO PEDIÁTRICO
Volumen de medio desde 20 a 40 mL.

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

HEMOCULTIVO PEDIÁTRICO

Volumen de medio desde 20 a 40 mL.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20110200201

Nombre o Razón social : QUIMTIA S.A.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 18:33:59

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En la página 28, de la características técnicas de los equipos en cesión en uso, Equipo N°2, en características solicitan: dos opciones de lectura: Las botellas cuenten con estudio validado por la FDA, se solicita al comité que dicha característica puede ser opcional, debido a que los estudios por FDA son propios de un país en el cual su validación no necesariamente son exigencias propias de nuestro país por lo cual limitan la participación de diferentes postores

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria determina lo siguiente:

No se ACOGE SU CONSULTA, debido a que es necesario que el producto cuente con algún estudio de calidad, ya que van hacer usados para realizar diagnósticos a pacientes, por tal motivo el hospital esta en la obligación de asegurar todo los materiales y equipos que se utilizan en cada procedimiento.

Por lo tanto los participantes deberán presentar lo solicitado en las EETT estudio validado por la FDA, así mismo en los casos de no poder presentar este estudio, se da la opción que el participante presente de alguna otra autoridad respectiva del país fabricante del producto como (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV).

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	18:44:55

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

De acuerdo a especificaciones solicitan equipo automatizado para identificación y antibiograma, con la siguiente característica:
ANALIZADOR AUTOMATIZADO MEDIANO DE DIFERENCIACION Y SENSIBILIDAD MICROBIANA
Procesamiento de datos: Hardware de acuerdo a requerimiento del usuario final (computadora, servidor, cableado)
Entendemos que tanto como identificar los diferentes patógenos que pueden afectar al ser humano, también es importante mantener la vigilancia de resistencia bacteriana, por lo que consultamos al usuario, si es obligatorio que el software del analizador ofertado permita Exportación y envío con un solo clic de Análisis WHONET, que no requiere ningún otro software para conversión de formato de datos. ¿Es correcta nuestra apreciación?

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclaran su consulta:
El requerimiento no especifica que sea obligatorio que el software ofertado permita el envío con un solo clic de Análisis WHONET, y que no requiera ningún otro software para conversión de formato de datos. SIN EMBARGO SI EL POSTOR PUEDE BRINDAR ESTA CARACTERÍSTICA ADICIONAL, ello no será motivo de puntaje adicional ni de exclusión de las ofertas.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	18:54:58

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

Respecto al requerimiento de 18 meses de vigencia mínima, debemos hacer notar que la presente convocatoria cuenta con entregas mensuales por una determinada cantidad de frascos; es decir, la entidad, conocedora de su necesidad, ha establecido su consumo mensual razón por la cual resulta contradictorio solicitar 18 meses de vigencia para cada entrega. En ese sentido, observamos la presente sección de las bases y solicitamos al comité aceptar productos con una vigencia mínima de 12 meses por cada entrega o en su defecto aceptar 06 meses vigencia con carta de compromiso de canje en caso la entidad no consuma el producto con los 6 meses de vigencia entregados.

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1 **Literal:** L **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE su OBSERVACIÓN, se aceptarán productos con una vigencia mínima de 12 meses por cada entrega. En casos excepcionales y sustentados se podrá aceptar con una vigencia menor a 12 meses, siempre y cuando el proveedor entregue carta de compromiso de canje en caso no se consuma el producto en el tiempo de vigencia del producto.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases, página 17.

Declaración Jurada de vigencia mínima de ítem deberá ser de 12 meses a partir de la entrega del producto.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	18:56:46

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

De acuerdo a bases solicitan:

ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVOS

Lab botellas cuente con estudio validado por FDA

En virtud al principio de libertad de concurrencia, solicitamos que consideren esta característica como OPCIONAL, y así permitir la participación de nuestra representada.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: se Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria determina lo siguiente:

No se ACOGE SU CONSULTA, debido a que es necesario que el producto cuente con algún estudio de calidad, ya que van hacer usados para realizar diagnósticos a pacientes, por tal motivo el hospital esta en la obligación de asegurar todo los materiales y equipos que se utilizan en cada procedimiento.

Por lo tanto los participantes deberán presentar lo solicitado en las EETT estudio validado por la FDA, así mismo en los casos de no poder presentar este estudio, se da la opción que el participante presente de alguna otra autoridad respectiva del país fabricante del producto como (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV).

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	18:56:46

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

De acuerdo a bases solicitan:

ANALIZADOR AUTOMATIZADO MEDIANO DE DIFERENCIACION Y SENSIBILIDAD MICROBIANA
ANALIZADOR AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVOS

No obstante se observa en las especificaciones de cada uno de los equipos , ciertas características acompañadas de las palabras " como mejora tecnológica".

Por lo que solicitamos al comité de selección aclarar si estas especificaciones deberán ser acreditadas por los postores o son OPCIONALES?

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Aclaran su consulta y señalan que las mejora tecnológicas serán retiradas del requerimiento o en su defecto serán consideradas como opcionales y no obligatorias (ver como queda la sección específica de cada equipo)

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	18:57:47

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En la página 16, literal d) de las bases, se solicita la presentación del ANEXO 03 para la acreditación del cumplimiento de las especificaciones técnicas; es decir, la sola presentación de dicho anexo acreditará de todas y cada una de las EETT solicitadas en las presentes bases, ¿Podría el comité confirmar si es correcta nuestra apreciación? Caso contrario, en estricta concordancia con las bases estándar aprobadas por el OSCE, la cual indica que se podría afianzar la acreditación de algunas especificaciones técnicas del requerimiento a través de la presentación adicional folletos, instructivos, catálogos o similares y/o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca, para lo cual la entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida, solicitamos gentilmente a la entidad proceder conforme a las pautas antes descritas y así evitar inducir a error a los postores al momento de formular su oferta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1 Literal: d Página: 16

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

principio concurrencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclaran su consulta.

Para el cumplimiento de las especificaciones técnicas bastara con la presentación del ANEXO N° 03, tal como se encuentra consignado en la pagina 16 DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA, LITERAL d) DE LAS BASES.

Así mismo si los participantes desean incluir voluntariamente, (cartas), folletos, insertos, instructivos, catálogos y/o similares para la acreditación de especificaciones técnicas del equipo y reactivo. El comité no lo objeta, sin embargo se aclara que no tendrá ningún tipo de puntaje para la evaluación.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20110200201	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	QUIMTIA S.A.	Hora de envío :	19:00:37

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Respecto a presentar el programa de mantenimiento preventivo original del fabricante y el cronograma de ejecución, entendemos que ambos documentos deben ser presentados al jefe de laboratorio, al momento de la instalación del equipo y no en la propuesta técnica, ¿podría la entidad indicar si nuestra apreciación es correcta?

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria determinan lo siguiente:

Si, es correcta su apreciación, el programa de mantenimiento preventivo original del fabricante y el cronograma de ejecución, deberán ser presentados al Jefe de Laboratorio, al momento de la instalación del equipo y no en la propuesta técnica.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes-Reactivos para microbiología-Ítem No. 1 Sistema de Identificación y antibiograma

En las bases dice textualmente: No. 2 Antibiograma para bacterias gran negativas sistemáticas 2,000 prueba-No. 4 Sistema para identificación de bacterias gran negativas 2,000 pruebas
Consultamos respetuosamente al comité que en el mercado internacional existen casas comerciales que tienen la Identificación y Antibiograma en una sola presentación, por lo expuesto solicitamos respetuosamente al comité aceptar dicha presentación sin alterar el número de pruebas que se indica que sería 2,000 pruebas en total que reporte Identificación + Antibiograma al mismo tiempo.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 22

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU OBSERVACIÓN:

Siendo así el participante deberá presentar su propuesta de acuerdo a lo solicitado en el requerimiento que forma parte de las bases, así mismo a continuación señalamos porque razón la entidad NO ACOGE su propuesta (IDENTIFICACION Y ANTIBIOGRAMA EN UNA SOLA PRESENTACIÓN).

Esto debido a que algunos germenés comunes se pueden identificar por otra metodología manual, y es decisión del usuario utilizar esta técnica en determinada oportunidad.

La entidad por cada procedimiento que realiza debe optimizar los recursos y determinar en que casos es necesario utilizar la metodología automatizada y en que casos la técnica manual o tradicional, lo cual va permitir hacer un uso adecuado de los reactivos.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 15

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes-Reactivos para microbiología-Ítem No. 1 Sistema de Identificación y antibiograma-En las bases dice textualmente:
No. 3 Antibiograma para bacterias gran positivas 600 pruebas-No. 5 Sistema para identificación de bacterias gran positivas 600 pruebas-Consultamos respetuosamente al comité que en el mercado internacional existen casas comerciales que tienen la Identificación y Antibiograma en una sola presentación, por lo expuesto solicitamos respetuosamente al comité aceptar dicha presentación sin alterar el número de pruebas que se indica que sería 600 pruebas en total que reporte Identificación + Antibiograma al mismo tiempo.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 22

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU OBSERVACIÓN
Ítem Nro.1 Sistema de Identificación y antibiograma,

Por lo que los participantes deberán presentar sus propuestas tal y como se esta solicitando en las especificaciones técnicas de las bases:

Antibiograma para bacterias gram positivas (600)
Sistema de identificación de bacterias gram positivas (600)
El área usuaria solicita presentación por separado, por lo tanto NO SE ACEPTARA presentación de 600 pruebas en total que reporte Identificación + Antibiograma al mismo tiempo.

Esto debido a que algunos germenés comunes se pueden identificar por otra metodología manual, y es decisión del usuario utilizar esta técnica en determinada oportunidad.
La entidad por cada procedimiento que realiza debe optimizar los recursos y determinar en que casos es necesario utilizar la metodología automatizada y en que casos la técnica manual o tradicional.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 16

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes-Reactivos para microbiología-Ítem No. 1 Sistema de Identificación y antibiograma

En las bases dice textualmente: No. 6 Sistema para identificación de levaduras 480 pruebas-No. 7 Antibiograma para levaduras 480 pruebas-Consultamos respetuosamente al comité que en el mercado internacional existen casas comerciales que tienen la Identificación de las levaduras con sistema enzimático que da los resultados a las 04 horas, dicha metodología se complementa con ANTIFUNGIGRAMA Gold Standard que es el manual y el aceptado por el Ministerio de Salud de Perú mediante el Instituto Nacional de Salud (INS) que ha difundido la técnica a nivel nacional y de la cual nuestra representada implementa. Por lo expuesto preguntamos respetuosamente al comité aceptar la metodología manual de antifungigrama difundida e implementada por el INS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: CAP III Página: 22

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de Selección en coordinación con el area usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU OBSERVACION quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

En caso no se cuente con tarjetas o paneles de antifungigrama, se aceptara que el proveedor otorgue insumos o reactivos para metodología manual.

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases:

En caso no se cuente con tarjetas o paneles de antifungigrama, se aceptara que el proveedor otorgue insumos o reactivos para metodología manual.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 17

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes-Reactivos para microbiología-Ítem No. 1 Sistema de Identificación y antibiograma

Especificaciones Técnicas-En las bases dice textualmente: ¿ en caso no se cuente con tarjetas o paneles de antifungigrama, se acepta el proveedor otorgue paneles o tarjeta manual y/o automatizado para antifungigrama Consultamos respetuosamente al comité que el ANTIFUNGIGRAMA Gold Standard es el manual y el aceptado por el Ministerio de Salud de Perú mediante el Instituto Nacional de Salud (INS) que ha difundido la técnica a nivel nacional y de la cual nuestra representada implementa. Por lo expuesto preguntamos respetuosamente al comité aceptar la metodología manual de antifungigrama difundida e implementada por el INS.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 23

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de Selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU OBSERVACIÓN quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

En caso no se cuente con tarjetas o paneles de antifungigrama, se aceptara que el proveedor otorgue insumos o reactivos para metodología manual.

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases:

En caso no se cuente con tarjetas o paneles de antifungigrama, se aceptara que el proveedor otorgue insumos o reactivos para metodología manual.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 18

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes- Características Técnicas de los equipos en cesión en uso para Microbiología- Equipo No. 1 En las bases dice textualmente: ¿4. Características: Panel o tarjeta para uso automatizado que clasifique las carbapenemasas en las clases de AMBLER A,B o D acreditado con inserto y/o brochure como mejora tecnológica¿-Al colocar como mejora tecnológica se interpreta como opcional lo que significa que no es obligatorio para la aceptación del expediente sino como un valor agregado a las Especificaciones Técnicas que se deben de cumplir. Es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 25

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Acogen su observación y señalan que lo especificado como mejora tecnológica sera retirada del requerimiento. Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 1
4. CARACTERÍSTICAS
Panel o tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases pagina 25 y 26
numeral 4 Características

EQUIPO N° 1
4. CARACTERISTICAS
Panel o tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 19

Consulta/Observación:

.1 Descripción y cantidad de los bienes- Características Técnicas de los equipos en cesión en uso para Microbiología
Equipo No. 1 En las bases dice textualmente: ¿4. Características: Prueba inmunocromatografica para genotipificar los genes de resistencia: KPC, NDM, VIM, IMP y OXA 48 en un solo cassette con un periodo de un año (opcional como mejora tecnológica)¿-Al colocar como mejora tecnológica se interpreta como opcional lo que significa que no es obligatorio para la aceptación del expediente sino como un valor agregado a las Especificaciones Técnicas que se deben de cumplir. Es correcta nuestra apreciación.

Acápíte de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 26

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Acogen su observación y señalan que lo especificado como mejora tecnológica sera retirado del requerimiento. Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases pagina 25 y 26
numeral 4 Características

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana.

Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20108237148	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Hora de envío :	19:38:13

Observación: Nro. 20

Consulta/Observación:

5.1 Descripción y cantidad de los bienes- Características Técnicas de los equipos en cesión en uso para Microbiología- Equipo No. 1 En las bases dice textualmente: ¿4. Características: Postor que presente susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizado, ya que esto contribuye de manera significativa en el manejo terapéutico adecuado de los pacientes con enfermedades fúngicas invasivas (pacientes inmunosuprimidos, neonatos, entre otros) (opcional como mejora tecnológica)¿-Al colocar como mejora tecnológica se interpreta como opcional lo que significa que no es obligatorio para la aceptación del expediente sino como un valor agregado a las Especificaciones Técnicas que se deben de cumplir. Es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 5 **Literal:** CAP III **Página:** 26

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

ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Acogen su observación y señalan que lo especificado como mejora tecnológica sera retirada del requerimiento. Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases
EQUIPO N° 1
numeral 4 Características

- Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana.
- Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
- Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

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

Primera entrega: Se efectuará dentro de un periodo no mayor de (15) días calendario (entrega del equipo y reactivos) que será contabilizado a partir de notificada la orden de compra.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que PRECISE que el plazo de entrega será contabilizado a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, ACOGEN PARCIALMENTE su consulta, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

- LA PRIMERA ENTREGA SE EFECTUARA DENTRO DE UN PERIODO NO MAYOR DE (15) DÍAS CALENDARIO (ENTREGA DEL EQUIPO Y REACTIVOS), QUE SERA CONTABILIZADO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA.

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

Se incluye en las bases pagina 14

LA PRIMERA ENTREGA SE EFECTUARA DENTRO DE UN PERIODO NO MAYOR DE (15) DÍAS CALENDARIO (ENTREGA DEL EQUIPO Y REACTIVOS), QUE SERA CONTABILIZADO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

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

-Serán en el plazo de (07) días calendario de notificada la orden de compra.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que precise que el plazo de entrega será contabilizado a partir del día siguiente de la recepción de la orden de compra.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, ACOGEN PARCIALMENTE su consulta:

- LAS SIGUIENTES ENTREGAS SERÁN EN EL PLAZO DE (07) DÍAS CALENDARIO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

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

Se incluye en las bases pagina 14

LAS SIGUIENTES ENTREGAS SERÁN EN EL PLAZO DE (07) DÍAS CALENDARIO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE NOTIFICADA LA ORDEN DE COMPRA, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

En el literal g) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar lo siguiente:

k) Certificado de Registro Sanitario o Registro Sanitario.

Al respecto, en caso aquellos productos que por su naturaleza no requieran de Registro Sanitario, solicitamos al Comité precise en las bases que se aceptará el Listado oficial actual, publicado en la página web de DIGEMID de los bienes que no requieren de registro sanitario, conforme a lo establecido en el PRONUNCIAMIENTO N° 083-2016/OSCE-DGR de fecha 12 de mayo del 2016, que a la letra dice: ¿No obstante, cabe indicar que la presentación del ¿Listado de los Productos que no requieren de Registro Sanitario¿ puede ser considerado un documento a presentar para los bienes que no requieran registro sanitario; en ese sentido, con ocasión de la integración de las Bases, deberá considerarse respecto a la presentación del Registro Sanitario, que todo documento emitido por DIGEMID con carácter particular o general será validado para cumplir con el referido requisito¿¿

Acápito de las bases : Sección: Específico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** g) **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE la consulta formulada por el participante, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases

g) Registro Sanitario ó Certificado de Registro Sanitario, otorgado por la ANM (Digemid), además las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el dispositivo medico ofertado. NO se aceptara dispositivos médicos cuyo Registro Sanitario este suspendido o cancelado.

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia y/o documento emitido por la ANM DIGEMID en el cual se acredite que no requiere dicho documento. Caso contrario deberá presentar el Listado Oficial actual publicado por DIGEMID en su página web, en EL QUE SE INDIQUE EL PRODUCTO OFERTADO (postor deberá señalar claramente la ubicación del producto).

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases literal g)

Para aquellos productos que no requieran Registro Sanitario, se deberá presentar constancia y/o documento emitido por la ANM DIGEMID en el cual se acredite que no requiere dicho documento. Caso contrario deberá presentar el Listado Oficial actual publicado por DIGEMID en su página web, en EL QUE SE INDIQUE EL PRODUCTO OFERTADO (postor deberá señalar claramente la ubicación del producto).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación:

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de Análisis.

Al respecto, en relación con el PROTOCOLO Y/O CERTIFICADO DE ANALISIS, considerando que estos documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad. Asimismo, es preciso señalar que la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis es garantizar la calidad del producto, para lo cual se dejará constancia de los análisis a los que, por disposición del laboratorio del fabricante, han sido sometidos; no existiendo ninguna limitante en cuanto al contenido de esta para los dispositivo médicos; siendo perfectamente válida que se acepte que éstos sean en el formato propio del fabricante; siempre y cuando cumplan con el objetivo que dejar constancia del análisis del producto; por lo que ENTENDEMOS que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis emitidos por los fabricantes con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos;

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise EXPRESAMENTE en las bases administrativas.

Caso contrario sería una restricción y limitación para la comercialización de productos de procedencia extranjera en el mercado nacional.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** j **Página:** 17
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta, y LA ACOGEN PARCIALMENTE.

La entidad esta realizando el presente proceso bajo las mejores condiciones y respetando los principios que rigen las contrataciones con el estado como (libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia, publicidad, competencia, (...)) por lo que se ACOGE PARCIALMENTE SU CONSULTA y queda de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis y/o Certificado de análisis, en el formato propio del fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases literal j)

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de análisis y/o Ficha técnica de análisis y/o Certificado de análisis, en el formato propio del fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar la siguiente documentación:

j) Copia de protocolo de análisis y/o Certificado de Análisis.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que establezca que el certificado de análisis y/o protocolo de análisis deba contener el refrendo (nombre, firma y sello) del DIRECTOR TÉCNICO DEL POSTOR.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA

Al respecto se señala que la entidad ha convocado el presente procedimiento de selección bajo las mejores condiciones e igualdad de trato, respetando los principios que rigen las contrataciones del estado. Siendo así que para la presentación del requisito: NO es necesario que se presente con el refrendo del DIRECTOR TÉCNICO DEL POSTOR, puesto que la normativa menciona lo siguiente

INFORME TÉCNICO EMITIDO POR EL LABORATORIO DE CONTROL DE CALIDAD DEL FABRICANTE, SUSCRITO POR EL O LOS PROFESIONALES RESPONSABLES, EN EL QUE SE SEÑALA LOS ANÁLISIS REALIZADOS EN TODOS SUS COMPONENTES, LOS LÍMITES Y LOS RESULTADOS OBTENIDOS EN DICHOS ANÁLISIS, DE ACUERDO A LAS EXIGENCIAS CONTEMPLADAS EN LA FARMACOEPA O METODOLOGÍA UTILIZADA SIN EMBARGO LOS PARTICIPANTES PUEDEN PRESENTAR EL REQUISITO SOLICITADO CON EL REFRENDO (nombre, firma y sello) del Director Técnico del Postor, pero se aclara que no es obligatorio.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En el literal i) de la página 17 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

i) Ficha Técnica del producto y equipo de cesión de uso.

Al respecto, solicitamos al Comité de Selección que PRECISE que la Ficha técnica del producto y del equipo en cesión de uso se deberán adjuntar en FORMA LIBRE DEL POSTOR.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: i) **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, SEÑALAN QUE NO ESTA CLARA LA CONSULTA DEL PARTICIPANTE AL REFERIR FORMA LIBRE, básicamente a que se esta refiriendo el participante.

Siendo así los participantes deberán ceñirse al cumplimiento del requisito de acuerdo a lo solicitado en las bases - literal i) Ficha técnica del producto y equipo en cesión de uso, todos los productos deben corresponder a una sola marca comercial, preferentemente y compatible con el equipo en cesión de uso, el cual permita realizar todos los exámenes.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En la página 34 de las Bases se indica lo siguiente:

El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a (03) veces el valor estimado (¿)

Al respecto, cabe señalar que para la presentación de ofertas es imposible tener conocimiento del valor estimado, por ello, a fin de evitar inconvenientes y posibles vicios de nulidad, solicitamos al Comité de Selección que establezca que lo que se considerará como experiencia del postor será lo establecido en la página 38 de las Bases.

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** -- **Página:** 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara su consulta: Respecto a la experiencia del postor en la especialidad, el MONTO FACTURADO ACUMULADO que debe acreditar el postor se encuentra establecido EN EL LITERAL B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD de las bases. Por lo tanto el participante deberá tomar conocimiento de lo solicitado en la sección específica 3.2 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN (EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD). PAGINA 38 DE LAS BASES

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

De la revisión de los documentos para la admisión, la entidad ha previsto que se acrediten las especificaciones técnicas con fichas técnicas del producto y del equipo en cesión de uso que permitan acreditar las especificaciones técnicas sin embargo, cabe señalar que las Bases estándar disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, se debe consignar dentro de un literal el detalle de la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida. Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad al no cumplir con las bases estándar: Resolución N° 2336-2023-TCE-S3

En ese sentido, solicitamos al comité de selección establezca que se acreditarán las siguientes especificaciones técnicas para el objeto de convocatoria:

REACTIVOS ITEM 1: SISTEMA DE IDENTIFICACION + ANTIBIOGRAMA:

- DESCRIPCIÓN
- MUESTRA BIOLÓGICA. (DESCRITAS EN LA PÁGINA 23 DE LAS BASES)

REACTIVOS ITEM 2: HEMOCULTIVOS:

- PRESENTACIÓN
- METODOLOGÍA (DESCRITAS EN LA PÁGINA 24 DE LAS BASES)

EQUIPO 1 Y EQUIPO 2:

- TIPO.
- METODOLOGÍA.
- PERFORMANCE.
- CARACTERÍSTICAS
- (DESCRITAS EN LA PÁGINA 25 Y 27 DE LAS BASES)

(Entendiendo que las demás especificaciones técnicas se darán por acreditadas mediante la presentación del ANEXO N° 03)

Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad conforme a lo señalado por el Tribunal de Contrataciones del Estado según diversas resoluciones, entre ellas, la Resolución N° 2336-2023-TCE-S3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** i) **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU CONSULTA , quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

La Ficha Técnica sera para ACREDITAR las siguientes características:

Para los REACTIVOS ITEM 1 y ITEM 2

- Denominación del producto y presentación

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Específico

2.2.1.1

i)

17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Para los EQUIPOS N° 1 y N° 2

- Tipo de equipo
- Metodología
- Performance y/o capacidad

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

se incluye en la parte considerativa de las bases lo siguiente, literal i página 17

La ficha técnica del producto y equipo SERVIRÁ PARA ACREDITAR las siguientes características:

Para los REACTIVOS ITEM 1 y ITEM 2 (Denominación del producto y presentación).

Para los EQUIPOS N° 1 y N° 2 (Tipo de equipo, Metodología, Performance y/o capacidad).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Sobre la base de nuestra consulta anterior; solicitamos al comité de selección PRECISE claramente en las bases integradas que los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas de los bienes objeto de la convocatoria, serán los siguiente:
¿Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o ficha técnica, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o sucursal¿.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: i) Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclaran su consulta.
La entidad esta realizando el presente procedimiento bajo las mejores condiciones, respetando los principios que rigen las contratación (Libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia, publicidad, competencia, eficacia (...), en ese sentido se señala lo siguiente:

Para el cumplimiento de las especificaciones técnicas bastara con la presentación del ANEXO N° 03, tal como se encuentra consignado en la pagina 16 DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA, LITERAL d) DE LAS BASES.

Así mismo si los participantes desean incluir voluntariamente, (cartas), folletos, insertos, instructivos, catálogos y/o similares para la acreditación de especificaciones técnicas del equipo y reactivo. El comité no lo objeta, sin embargo se aclara que no tendrá ningún tipo de puntaje para la evaluación.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.
ITEM 1- SISTEMA DE IDENTIFICACIÓN + ANTIBIOGRAMA

SOLICITAN: METODOLOGÍA: Identificación con Set de sustratos y sensibilidad MIC o Break Point para Lectura fotométrica y/o fluorescente y/o Colorimetría y/o transmitancia turbidimetría y/o redox.

En relación con ello, solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria a fin de no incurrir en error de interpretación confirmar que la palabra REDOX se refiere al método de OXIDORREDUCCIÓN tanto para los bienes como para el equipo.

(considerar misma consulta para la especificación del equipo, pag. 25)

Acápito de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 23
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta:

Se precisa que es correcta su apreciación al respecto: la palabra REDOX se refiere al método de OXIDORREDUCCIÓN tanto para los bienes como para el equipo.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

5.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.

ITEM 1- SISTEMA DE IDENTIFICACIÓN + ANTIBIOGRAMA

SOLICITAN: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA MICROBIOLOGÍA. EQUIPO N°1: 8. CONSUMIBLES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS. Serán tomadas como controles las CEPAS ATCC:

- Escherichia coli 25922
- Estafilococo aureus 29213

Al respecto, en el mercado se pueden encontrar Cepas ATCC o Cepas NCTC, siendo ambas equivalentes y llegando a obtener los mismos alcances para el control de calidad microbiológico. En este sentido, solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria permitir la entrega para el control de calidad de paneles o tarjetas se con Cepas ATCC o su equivalente en Cepas NCTC, con la finalidad de permitir la pluralidad de postores y marcas en el mercado (principio de libre competencia y concurrencia).

Acápite de las bases : Sección: Específico **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 comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN SU CONSULTA:

se permitirá la entrega para el control de calidad de paneles o tarjetas con Cepas ATCC o su equivalente en Cepas NCTC, con la finalidad de permitir la pluralidad de postores y marcas en el mercado.

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Serán tomados como controles las cepas ATCC Y/O NCTC

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases

8. Consumibles, controles, complementos y accesorios
SERÁN TOMADOS COMO CONTROLES LAS CEPAS ATCC Y/O NCTC

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHE

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

3.2 CARACTERÍSTICAS TECNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.
ITEM 1- SISTEMA DE IDENTIFICACIÓN + ANTIBIOGRAMA

SOLICITAN: CARACTERÍSTICAS TECNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA MICROBIOLOGÍA.
EQUIPO N°1: ¿12. Antigüedad y otros: No mayor a 9 años¿¿

En referencia a lo solicitado, es excesivo aceptar un equipo cuya antigüedad sea de 9 años dado que con ello no se puede garantizar la vigencia tecnológica que según el Artículo 2, literal d) Ley de Contrataciones del Estado: ¿los bienes, servicios y obras deben reunir condiciones de calidad y modernidad tecnológicas necesarias para cumplir con efectividad la finalidad publica para los que son requeridos , por un determinado y previsible tiempo de duración, con posibilidad de adecuarse, integrarse y repotenciarse si fuera el caso, con los avances científicos y tecnológicos¿ asimismo se debe tener en cuenta el alto impacto que tendría la entidad por las incidencia de fallas operativas que puedan demorar o incluso paralizar la operatividad del equipo durante el periodo de la contratación.

Por lo antes expuesto, solicitamos gentilmente al área usuaria considerar que la FECHA DE FABRICACIÓN DEL EQUIPO OFERTADO sea NO MAYOR DE TRES (03) AÑOS DE ANTIGÜEDAD, garantizando con ello la vigencia tecnológica que mejoran los procesos y aumentan la calidad de los resultados y la pluralidad de postores/ marcas en el mercado (principio de libre competencia y concurrencia).

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA y aclara lo siguiente:

El requerimiento solicita: NO MAYOR A 9 AÑOS, lo que significa que el equipo puede tener una antigüedad desde 1 año hasta 9 años. Y no como ERRONEAMENTE el participante lo esta interpretando (solo antigüedad de 9 años)

El requerimiento ha previsto este tiempo, con la finalidad de permitir la pluralidad de postores y marcas en el mercado, permitiendo contar con un software actualizado en su última versión, con mantenimientos preventivos y demás beneficios que existen en el mercado, sin limitar la participación de los participantes.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

3.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.
ITEM 2- HEMOCULTIVOS

SOLICITAN: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA MICROBIOLOGÍA.
EQUIPO N°2: ¿12. Antigüedad y otros: No mayor a 6 años¿¿

En referencia a lo solicitado, es excesivo aceptar un equipo cuya antigüedad sea de 6 años dado que con ello no se puede garantizar la vigencia tecnológica que según el Artículo 2, literal d) Ley de Contrataciones del Estado: ¿los bienes, servicios y obras deben reunir condiciones de calidad y modernidad tecnológicas necesarias para cumplir con efectividad la finalidad pública para los que son requeridos, por un determinado y previsible tiempo de duración, con posibilidad de adecuarse, integrarse y repotenciarse si fuera el caso, con los avances científicos y tecnológicos¿ asimismo se debe tener en cuenta el alto impacto que tendría la entidad por la incidencia de fallas operativas que puedan demorar o incluso paralizar la operatividad del equipo durante el periodo de la contratación.

Por lo antes expuesto, solicitamos gentilmente al área usuaria considerar que la FECHA DE FABRICACIÓN DEL EQUIPO OFERTADO sea NO MAYOR DE TRES (03) AÑOS DE ANTIGÜEDAD, garantizando con ello la vigencia tecnológica que mejoran los procesos y aumentan la calidad de los resultados y la pluralidad de postores/ marcas en el mercado (principio de libre competencia y concurrencia).

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA y aclara lo siguiente:

El requerimiento solicita: UNA ANTIGÜEDAD NO MAYOR A 6 AÑOS, lo que significa que el equipo puede tener una antigüedad desde 1 año hasta 6 años. Y no como ERRONEAMENTE el participante lo está interpretando (EXCESIVA antigüedad de 6 años).

Así mismo las especificaciones técnicas ha considerado un tiempo prudente para la antigüedad del equipo solicitado, teniendo en consideración el uso que este va tener para el procesamiento de análisis.
Siendo así que el presente proceso está dado bajo las mejores condiciones e igualdad de trato.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

5.3 Descripción de la conectividad informática.

Solicitan los siguientes HARDWARE:

- 02 computadoras completas (CPU, monitor, teclado y mouse).
- 02 UPS
- 02 impresoras de etiquetas de código de barras y dotación de 1000 etiquetas de manera mensual
- 02 impresoras de flujo continuo para la impresión de resultados, con una recarga mensual y dotación de 10,000 hojas bond para impresión de manera mensual.
- 01 licencia de antivirus por cada computadora.

En referencia a los sistemas de cómputo, ups, impresoras de código de barras e impresoras de flujo continuo, solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria aclarar si nuestro entender es correcto que corresponde una (01) UNIDAD DE CADA HARDWARE POR CADA ITEM PAQUETE; es decir, para el ITEM 1 el postor que sea adjudicado deberá colocar 01 COMPUTADORA, 01 UPS, 01 IMPRESORA DE CODIGO DE BRARAS Y 01 IMPRESORA DE FLUJO CONTINUO, asimismo para el ITEM PAQUETE N°02.

Asimismo, solicitamos respecto a los consumible que sean entregados en base a las pruebas o hemocultivos que se procesen al mes, siendo excesivo entregar 10,000 hojas bond y recarga mensual de tinta o tóner, cuando el área procesa 300 hemocultivos y 450 paneles o tarjetas al mes según los cuadros anexos. Por lo que correspondería entregar 1,000 hojas bond por cada Item Paquete de manera mensual y el tóner o tinta de acuerdo con el rendimiento de este en función a las pruebas entregadas, a fin de permitir una competencia más efectiva entre postores y obtener la oferta más ventajosa para la entidad, maximizando el uso de recursos públicos (principio de libre concurrencia y competencia).

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta, respecto a los equipos.

Al respecto se precisa lo siguiente: (01) UNIDAD DE CADA HARDWARE POR CADA ITEM PAQUETE; es decir, para el ITEM 1 el postor que sea adjudicado deberá colocar 01 COMPUTADORA, 01 UPS, 01 IMPRESORA DE CÓDIGO DE BARRAS Y 01 IMPRESORA DE FLUJO CONTINUO, del mismo modo para el ITEM PAQUETE N°02.

Respecto al papel y recarga de tóner o tinta

Se indica que, se corregirá en las Bases, siendo que la cantidad mensual requerida de hojas bond en total será de 2000 hojas (1000 ítem 1 y 1000 ítem 2) y la recarga del tóner o tinta sera de acuerdo al consumo y cuando el equipo lo requiera para su buen funcionamiento.

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases:

Con una recarga del tóner o tinta de acuerdo al consumo y cuando el equipo lo requiera para su buen funcionamiento.
Dotación mensual de 2000 hojas bond.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

3.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.

ITEM 1- SISTEMA DE IDENTIFICACIÓN + ANTIBIOGRAMA

SOLICITAN: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA MICROBIOLOGÍA. EQUIPO N°1. 4. Características ¿Panel o tarjeta para uso automatizado que clasifique las carbapenemasas en las clases de AMBLER A, B O D acreditado con inserto y/o brochure como mejora tecnológica¿

En referencia a lo indicado, al ser dicha prueba confirmatoria una MEJORA TECNOLÓGICA, solicitamos que se establezca la entrega de: 25 unidades de Panel o tarjeta para uso automatizado que clasifique las carbapenemasas en las clases de AMBLER A, B O D de manera mensual y sea trasladada al capítulo IV. FACTORES DE EVALUACIÓN. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

Por lo que solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria realizar el cambio en las bases integradas y adicionar puntaje a la mejora:

Puntaje: 10 puntos

Acreditación: Brochure y/o inserto.

Acápito de las bases : Sección: Específico **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 comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Aclaran su consulta y NO ACOGEN LO SOLICITADO, así mismo se señala que lo especificado como mejora tecnológica será retirado del requerimiento. Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:

susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:

susceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:51:30

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

3.2 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES Y EQUIPOS EN CESIÓN EN USO.
ITEM 2- HEMOCULTIVOS

SOLICITAN: CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA MICROBIOLOGÍA.
EQUIPO N°2: CARACTERÍSTICAS 5.15 ¿sistema de monitorización (lectura) de volumen por botella y con acreditación (brochure y/o inserto técnico) como mejora tecnológica.

En referencia a lo indicado, al ser dicha característica una MEJORA TECNOLÓGICA, solicitamos que sea trasladada al capítulo IV. FACTORES DE EVALUACIÓN. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS.

Por lo que pedimos considerar el cambio en las bases integradas y adicionar puntaje a la mejora:

Puntaje: 10 puntos
Acreditación: Brochure y/o inserto.

Asimismo, pedimos gentilmente que el volumen sea expresado en diagramas por lapsos de tiempo, respecto al servicio y/o usuario que toma la muestra para que sea estadísticamente representativo.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 28
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA, y aclaran que dicha característica quedara de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

Así mismo lo referente a: brochure y/o inserto técnico y la palabra mejora tecnológica, serán retirados de la sección considerativa del requerimiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2, NUMERAL 5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Observación: Nro. 37

Consulta/Observación:

Observacion:
Segun el numeral 1.9. - Plazo de entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica que:

"(...) La primera entrega se efectuara dentro de un periodo no mayor de 15 dias calendario".

Sin embargo, debe tomarse en cuenta que los reactivos materia de contratación son fabricado en el extranjero y pasan por un proceso de importación, así como procesos internos de acondicionamiento e inyectado, por lo que seria necesario contar con un plazo adicional con la finalidad de que mas postores podamos cumplir con dicha exigencia. Adicionalmente, considerando que las áreas de almacén de las Entidades exigen la Orden de Compra notificada (o copia de la misma) como condiciones para la recepción e internamiento de los bienes; así como atendiendo la naturaleza de los bienes materia de contrato

En ese sentido, Solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo de para la primera entrega sea de treinta (30) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, a fin de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de ejecución del Contrato.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU OBSERVACIÓN, por los siguiente:

El Hospital Goyeneche es uno de los principales nosocomios en la Región Arequipa y atiende diariamente una gran cantidad de pacientes de todas las provincias. Siendo así que debe garantizar el abastecimiento oportuno de reactivos e insumos para los análisis que requieran los pacientes. En este sentido el requerimiento del área usuaria a considerado un tiempo prudente de (15) días calendario para la entrega de reactivos y equipo en cesión de uso.

Por otro lado no seria excusa señalar que los reactivos son fabricados en el extranjero y que pasan por un proceso de importación. ES DE ENTENDERSE QUE LOS PARTICIPANTES SON EMPRESAS DEDICADAS A LA VENTA DE REACTIVOS E INSUMOS, Y QUE TAMBIÉN ABASTECEN A OTRAS ENTIDADES, Y POR LO MISMO DEBEN CONTAR CON UN STOCK NECESARIO PARA EL ABASTECIMIENTO CONTINUO Y OPORTUNO DE REACTIVOS.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Observación: Nro. 38

Consulta/Observación:

Observación:

Según el literal I, del numeral 2.2.1.1 - Documentos para la admisión de la oferta, indica que los postores deben presentar:

"Declaración Jurada de vigencia mínima de ítem, deberá ser de 18 meses a partir de la entrega del producto"

Sin embargo, según los requerimientos de las Bases en mención, el cronograma de entregas serán mensual, por tal motivo sería incongruente exigir bienes que cuenten con una fecha de vigencia muy superior. Así mismo, se estaría limitando el ingreso de postores que no puedan contar con dicha exigencia, siendo que no afectaría el objeto de la contratación.

En ese sentido, se estaría afectando el principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual indica lo siguiente:

¿Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores¿.

Por tal motivo, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, acepte que los bienes tengan una fecha de expiración no menor de 12 meses, y se entregue una carta de compromiso de canje por vencimiento, cuando no se cumpla con dicha vigencia. Con la finalidad que mas postores puedan presentarse, y no tener ningún inconveniente al momento de la ejecución contractual.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: I Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE su observación.

Es preciso señalar que la entidad esta realizando el presente proceso respetando los principios que rigen las contrataciones (Libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia, publicidad, competencia, eficacia y eficiencia, equidad (...)). Lo cual va permitir a la entidad contar con reactivos e insumos bajo las mejores condiciones y estándares de calidad.

Se aceptarán productos con una vigencia mínima de 12 meses por cada entrega. En casos excepcionales y sustentados se podrá aceptar con una vigencia menor a 12 meses, siempre y cuando el proveedor entregue carta de compromiso de canje en caso no se consuma el producto en el tiempo de vigencia del producto.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases, pagina 17 literal I)

Declaración Jurada de vigencia mínima de ítem deberá ser de 12 meses a partir de la entrega del producto.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Observación: Nro. 39

Consulta/Observación:

Observación:

Negus el numeral 4 - Características del Equipo n° 1, pag. 2, establece la exigencia de contar con una característica técnica que no es usual en el mercado, y solamente 1 postor cumpliría con ello, lo cual claramente desvirtúa el principio de libertad de concurrencia.

En ese sentido, se estaría afectando el principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual indica lo siguiente:

¿Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores¿.

Por tal motivo, solicitamos al Comité de Selección que en coordinación con el área usuaria, suprima dicha característica ya que limita la libre participación de postores, o en todo caso sea una característica opcional, con la finalidad que mas postores podamos participar.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 4 Literal: - Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, señalan que la entidad esta llevando el presente proceso respetando la igualdad de trato y equidad, así como los demás principios que rigen las contrataciones.

Acogen su observación, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana.
Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:

suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana.
Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:

suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo adulto, mencionan que permitan la recuperación de bacterias, levaduras y hongos. Entendemos que estos 02 ultimos son similares y el 95% de los casos de septicemia son por levaduras. Por lo tanto, solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que añadan la posibilidad de presentar una recuperación de bacterias, levaduras y/o hongos para permitir la pluralidad de postores y/o marcas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acogen su consulta, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

(..)Caldo enriquecido que permita la recuperación de bacterias, hongos y/o levaduras.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

HEMOCULTIVO ADULTO

Caldo enriquecido que permita la recuperación de bacterias, hongos y/o levaduras.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo adulto, mencionan frasco de policarbonato irrompible. Entendemos que hacen referencia a frascos de hemocultivos resistentes a golpes. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que puedan corroborar nuestra apreciación.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta y refieren que es CORRECTA su apreciación

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo pediátrico, mencionan que permitan la recuperación de bacterias, levaduras y hongos. Entendemos que estos 02 últimos son similares y el 95% de los casos de septicemia son por levaduras. Por lo tanto, solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que añadan la posibilidad de presentar una recuperación de bacterias, levaduras y/o hongos para permitir la pluralidad de postores y/o marcas.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria acogen su consulta, quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

(..)Caldo enriquecido que permita la recuperación de bacterias, hongos y/o levaduras.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

HEMOCULTIVO PEDIÁTRICO

Caldo enriquecido que permita la recuperación de bacterias, hongos y/o levaduras.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo pediátrico, indican que la muestra debe estar compredida entre 0.5 mL - 5 mL. Aunque pueden utilizarse volúmenes de muestra menores, la recuperación puede mejorarse utilizando un volumen de muestra próximo al valor recomendado. Para un volumen de medio de cultivo de 30 mL, el volumen de muestra recomendado sería de 4 mL. Por lo que, solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria considerar que la muestra biológica sea hasta 4 mL o 5 mL.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARAN SU CONSULTA:

Se aclara lo siguiente: Las especificaciones técnicas solicitan para los frascos de hemocultivo pediátrico, muestra desde 0.5 mL a 5 mL,. Por lo que el rango propuesto por el participante de 4 mL. SI ESTA COMPRENDIDO DENTRO DEL RANGO ESTABLECIDO EN EL REQUERIMIENTO DESDE 0.5 A 5 ml.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 44

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo pediátrico, mencionan frasco de policarbonato irrompible. Entendemos que hacen referencia a frascos de hemocultivos resistentes a golpes. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que puedan corroborar nuestra apreciación.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta y refieren que es CORRECTA su apreciación.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 45

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del hemocultivo pediátrico, indican que el frasco contenga un volumen de medio de 25 a 40 mL. Sin embargo la sangre obtenida sobre todo de pacientes pediátricos, que están en situación crítica, debería tener una relación adecuada de muestra y caldo 1:5 a 1:10; si no se mantiene esta relación es posible obtener resultados falsos negativos. Las muestras de sangre-pediátricas deberían ser inoculadas en sistemas diseñados para mantener la relación sangre-caldo con volúmenes de sangre más bajos. Según recomendaciones de la CLSI, y con la finalidad de recuperar el agente etiológico causante de la sepsis, el volumen ideal de caldo en un frasco de hemocultivo debe ser de 30 a 40 mL. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que consideren considerar que el volumen del medio de cultivo contenido en el frasco de hemocultivo sea de 30 a 40 mL y a su vez dicha característica cuenta con pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU CONSULTA

Se señala que para dar mayor posibilidad de participación se incluye en la parte considerativa de las bases lo siguiente:

HEMOCULTIVO PEDIÁTRICO

Volumen del medio desde 20 a 40 mL. En este sentido la propuesta del participante (30 a 40 ml) estaría comprendido dentro del volumen de 20 a 40 ml. que se está incluyendo en las bases.

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

Se incluye en la parte considerativa de las bases:

HEMOCULTIVO PEDIÁTRICO

Volumen del medio desde 20 a 40 mL.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 46

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado mediano de diferenciación y sensibilidad microbiana mencionan que el panel o parteja debe clasificar las carbapenemasas en las clases de AMBLER A,B,o D, ¿.. como mejora tecnológica. Entendemos que con esta característica solo cumple un proveedor. Por lo cual solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que tal característica sea de forma opcional o sea retirada para permitir la pluralidad de postores y marcas.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Acogen su consulta y señalan que lo especificado como mejora tecnológica sera retirado del requerimiento. Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Incubador integrado con capacidad para 25 o mas paneles o tarjetas de diferenciación y sensibilidad microbiana. Sistema óptico integrado para lectura de las tarjetas.
Panel tarjeta para uso automatizado.

OPCIONAL:
suceptibilidad antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 47

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado mediano de diferenciación y sensibilidad microbiana , en antigüedad, solicitan no mayor a 9 años. Entendemos la necesidad de vigencia tecnológica; sin embargo, nuestro equipo cuenta con actualizaciones de software y CLSI M100 correspondiente al presente año para mantener la vanguardia del sistema. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que se acepte una antigüedad de equipo no mayor a 10 años, siempre y cuando esté actualizado a la última versión de software disponible, todo esto para mantener precios competitivos para la institución y en vigor de la pluralidad de postores y/o marcas.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA

La entidad ha considerado un tiempo prudente respecto a la antigüedad del equipo, lo cual SEÑALA NO MAYOR A 9 AÑOS (que comprende desde 1 año hasta 9 años), siendo este un rango de tiempo bastante considerable para los posibles participantes.

En este sentido el participante deberá cumplir con lo requerido en la parte considerativa de las bases

EQUIPO N° 1 ANALIZADOR AUTOMATIZADO MEDIANO DE DIFERENCIACIÓN Y SENSIBILIDAD MICROBIANA
El postor deberá cumplir con lo solicitado en las especificaciones técnicas del requerimiento (numeral 12, Antigüedad y otros).

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 48

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado para hemocultivos indican que la performance debe ser de 40 a más frascos de hemocultivo. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que se acepte una performance de 50 a más frascos que contenga una sola unidad controladora y módulo(s) incubador(es) en virtud de la ergonomía en el laboratorio, todo esto para mantener precios competitivos para la institución y en vigor de la pluralidad de postores y/o marcas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU CONSULTA:

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

PERFOMANCE

Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo
(Opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor puede presentar propuestas con perfomance de 50 a mas frascos).

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2

PERFOMANCE: Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo.
(Opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor puede presentar propuestas con perfomance de 50 a mas frascos).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 49

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado para hemocultivos, en performance, indican que para equipos con más capacidad se calificarán como mejoras tecnológicas. Entendemos que existió un error de tipo, ya que en el puntaje no están consideradas las mejoras tecnológicas como una calificación adicional. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que consideren eliminar esta propuesta para evitar una posible nulidad o ambigüedades en el proceso.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACOGEN PARCIALMENTE SU CONSULTA y aclaran que se ha cometido un error de tipeo, Por lo que se suprimirá este punto (Equipos con mas capacidad se calificaran como mejoras tecnológicas) para evitar confusiones y ambigüedades en el proceso.

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases

EQUIPO N° 2

PERFORMANCE: Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo.

(Opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor puede presentar propuestas con performance de 50 a mas frascos).

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2

PERFORMANCE: Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo.

(Opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor puede presentar propuestas con performance de 50 a mas frascos).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 50

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado para hemocultivo, en características, mencionan que debe contar con un sistema de monitorización (lectura) botella por botella. Entendemos que con esta característica solo cumple un proveedor, o equipos de otras marcas con mayor capacidad (frascos de hemocultivos analizados). Por lo cual solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que tal característica sea de forma opcional o sea retirada para permitir la pluralidad de postores y marcas.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página: 25**

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria NO SE ACOGE SU CONSULTA, sin embargo se aclara que dicha característica quedara de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2

5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 51

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado para hemocultivo, en características, indican que la antigüedad debe ser no mayor a 6 años. Entendemos la necesidad de vigencia tecnológica; sin embargo, nuestro equipo cuenta con actualizaciones de software para mantener la vanguardia del sistema. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que se acepte una antigüedad de equipo no mayor a 8 años, siempre y cuando esté actualizado a la última versión de software disponible, todo esto para mantener precios competitivos para la institución y en vigor de la pluralidad de postores y/o marcas.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2. Literal: - **Página:** 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria NO ACOGEN SU CONSULTA y aclara lo siguiente:

Las especificaciones técnicas ha considerado un tiempo prudente para la antigüedad del equipo solicitado, el cual va desde 1 (UN) AÑO HASTA (6) AÑOS, teniendo en consideración el uso que este va tener para el procesamiento de análisis, y la posibilidad de mayor competitividad de los participantes.

Siendo así que el presente proceso esta dado bajo las mejores condiciones e igualdad de trato, así mismo se debe garantizar la calidad de análisis que se realice a los pacientes que acuden al nosocomio (hospitalizados, críticos y ambulatorios).

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 52

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado mediano de diferenciación y sensibilidad microbiana , en otros, solicitan que en el procesamiento de la muestra no se deben usar reactivos reveladores. Entendemos que hacen referencia a la incorporación manual de reactivos reveladores que implicaría un riesgo a la bioseguridad de los usuarios. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que corroboren si nuestra apreciación es la correcta y no se necesita agregar reactivos que involucren procesamiento manual por parte del operador

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.13 Literal: - **Página:** 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área usuaria ha decidido retirar la sección consultada (que en el procesamiento de la muestra no se deben usar reactivos reveladores (¿)).

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

No mayor a 9 años, y que el software del equipo este actualizado a su ultima versión del software y con los puntos de corte actualizados a la CLSI vigente.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

No mayor a 9 años, y que el software del equipo este actualizado a su ultima versión del software y con los puntos de corte actualizados a la CLSI vigente.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 22:38:06

Consulta: Nro. 53

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT y descripción de la conectividad informática, solicitan la dotación de 10 000 hojas mensuales para impresión. Entendemos que existió un error de tipo tipográfico debido a la demanda solicitada en el proceso. Por lo que solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria que puedan corregir esta solicitud.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 5.13 **Literal:** - **Página:** 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclaran su consulta y se indica que se corregirá en las Bases, siendo la cantidad requerida de hojas bond en total de 2000 hojas por mes (1000 para el Equipo N° 1 y 1000 para el Equipo N° 2)

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

Dotación mensual de 2000 hojas bond.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	22:38:06

Consulta: Nro. 54

Consulta/Observación:

Dentro de las EETT del analizador automatizado mediano de diferenciación y sensibilidad microbiana, en características, INDICAN que se debe brindar antifunfigrama de levaduras, entendemos que como mínimo deben ofertar 06 antifungicos de los cuales deberían ser los de mayor uso en los hospitales como por ejemplo: caspofungina,anfotericina B,micafungina,fluconazol , flucitosina y voriconazol; ya que esto permitirá una mayor terapia dirigida a pacientes inminosuprimidos con infecciones fungicas en los nosocomios. Solicitamos al comité especial en coordinación con el área usuaria si nuestra apreciación es la correcta.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.13 Literal: - Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta:

Se precisa que la sección consultada por el participante sera considerada como OPCIONAL y quedara de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 1 / CARACTERÍSTICAS

OPCIONAL:
Suceptibilidad Antifungigrama para levaduras automatizada

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases

EQUIPO N° 1 / CARACTERÍSTICAS

OPCIONAL:
Suceptibilidad Antifungigrama para levaduras automatizada

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20537139120	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DELTALAB PERU S.A.C.	Hora de envío :	23:07:14

Observación: Nro. 55

Consulta/Observación:

En cuanto a las especificaciones técnicas de la incubadora de hemocultivos en cesión en uso dice:
Las botellas cuenten con estudio validado por la FDA
Esta federacion avala o valida la comercialización de productos dentro de los Estados Unidos de America, unica y exclusivamente, las marcas o fabricantes que no deseen comercializar sus productos en este territorio, no necesitan tramitar dicho certificado, exigir ello ademas de violar el principio de equidad tambien viola el principio de libertad de concurrencia, al colocar un requisito innecesario, ademas que solo posee una marca presente en el mercado peruano, y con ello favorecer la participacion unica de la mencionada marca,
Solicitamos al comite de seleccion en coordinacion con el usuario, RETIRAR la característica de que las botellas cuenten con estudio validado por la FDA, o en su defecto colocarlo como opcional, para asi NO IMPEDIR la participacion de los postores.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 1 **Página:** 28

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

principio de equidad y libertad de concurrencia art 2 ley de contrataciones con el estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria determina lo siguiente:

No se ACOGE SU OBSERVACIÓN, debido a que es necesario que el producto cuente con algún estudio de calidad, ya que van hacer usados para realizar diagnósticos a pacientes, por tal motivo el hospital esta en la obligación de asegurar todo los materiales y equipos que se utilizan en cada procedimiento.

Por lo tanto los participantes deberán presentar lo solicitado en las EETT estudio validado por la FDA, asi mismo en los casos de no poder presentar este estudio, se da la opción que el participante presente de alguna otra autoridad respectiva del país fabricante del producto como (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV).

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:
EQUIPO N° 2 / CARACTERÍSTICAS / NUMERAL 5.14

Las botellas cuenten con estudio por la FDA y/o (Certificado de Comunidad Europea y/o Norma ISO 13485 y/o CLV), o alguna autoridad respectiva del país fabricante.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20537139120

Nombre o Razón social : DELTALAB PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 23:11:33

Consulta: Nro. 56

Consulta/Observación:

Dice en cuanto al Hemocultivo pediátrico: Muestras desde 0.5 a 5 ml

Este volumen de muestra requerido por botella corresponde a una única marca presente en el mercado, es por ello que

Se consulta al comité en coordinación con el área usuaria si es correcta nuestra apreciación y se aceptara frascos de hemocultivo con capacidad de muestra de 1 a 3 ml al encontrarse dentro del rango en mención.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaran su consulta:

El rango establecido en las EETT es DESDE 0.5 A 5 mL , el cual incluye también al rango de 1 a 3 ml, mencionado por el participante. Siendo así se aceptara frascos con capacidad de muestra que estén dentro del rango solicitado.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código :	20537139120	Fecha de envío :	06/11/2023
Nombre o Razón social :	DELTALAB PERU S.A.C.	Hora de envío :	23:13:34

Consulta: Nro. 57

Consulta/Observación:

Características técnicas de los equipos en cesión de uso para microbiología
[¿] Prueba inmunocromatográfica para genotipificar los genes de resistencia: KPC, NDM, VIM, IMP, OXA 48.

Se consulta al comité en coordinación con el área usuaria si aceptaría esta prueba como accesorio complemento, mas no como prueba integrada del equipo.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:

Aclaran su consulta y señalan que la Prueba inmunocromatográfica para genotipificar los genes de resistencia: KPC, NDM, VIM, IMP, OXA 48. VA SER RETIRADO DE LA SECCIÓN CONSIDERATIVA DEL REQUERIMIENTO.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20537139120

Nombre o Razón social : DELTALAB PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 23:21:06

Consulta: Nro. 58

Consulta/Observación:

En cuanto al analizador automatizado de hemocultivos:

Se describe que características como: sistema de monitorización de volumen de botella por botella y con acreditación como mejora tecnológica, postor que presente botellas de hemocultivo que puedan leerse de manera manual a través de un indicador visual colorimétrico y equipos con capacidad mayor a 40 botellas a bordo, dice que estas características serán consideradas como mejora tecnológica. Sin embargo, en la pag 40 requisitos de calificación se puede observar que el precio representa el 100% de la evaluación de la oferta, por lo que estas características no fueron consideradas realmente como mejoras tecnológicas.

Incluir puntaje por ello en esta etapa del procedimiento, podría implicar la nulidad del procedimiento de selección, es por ello que solicitamos que dichas características sean suprimidas

Acápites de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 3.1 **Página:** 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARAN SU CONSULTA

Se aclara y se señala que se suprimirá las mejoras tecnológicas para evitar confusiones y ambigüedades en el proceso.

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2

PERFORMANCE: Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo.

(Pudiendo opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor presentar propuestas con performance de 50 a más frascos).

5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

5.16 SERA RETIRADO DEL REQUERIMIENTO

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

Quedando de la siguiente manera en la parte considerativa de las bases:

EQUIPO N° 2

PERFORMANCE: Capacidad para incubar 40 a más frascos de hemocultivo.

(Pudiendo opcionalmente MAS NO obligatoria, el postor presentar propuestas con performance de 50 a más frascos).

5.15 Sistema de monitorización (lectura) botella por botella.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE AREQUIPA - HOSPITAL GOYENECHÉ

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-HG-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL ÁREA DE MICROBIOLOGÍA AUTOMATIZADA CON EQUIPOS EN CESIÓN EN USO PARA UN PERIODO DE 24 MESES

Ruc/código : 20537139120

Nombre o Razón social : DELTALAB PERU S.A.C.

Fecha de envío : 06/11/2023

Hora de envío : 23:40:33

Consulta: Nro. 59

Consulta/Observación:

Transporte

[¿] Los reactivos y accesorios de laboratorio del proceso deben ser trasladados a temperatura ambiente, excepto los calibradores que deben ser trasladados en cadena de frío (2 a 8°C).

Tomando en consideración que cada casa fabricante adopta diferentes medidas de preservación y transporte en sus reactivos y materiales, consultamos al distinguido comité si permitirían el traslado de calibradores a temperatura ambiente, en consideración con las características descritas por el fabricante.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria:
Aclara y ACOGE SU CONSULTA

Quedando de la siguiente en la parte considerativa de las bases:

Los reactivos y accesorios serán trasladados a temperatura ambiente o en cadena de frío (2 - 8°) según las características técnicas del fabricante del producto

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

Quedando de la siguiente en la parte considerativa de las bases:

5.6 Transporte

Los reactivos y accesorios serán trasladados a temperatura ambiente o en cadena de frío (2 - 8°) según las características técnicas del fabricante del producto