

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

**Consulta: Nro. 1**

**Consulta/Observación:**

Advertimos que existe un error en la determinación del sistema de contratación, toda vez, que en la página 15, se indica que la presente contratación es A SUMA ALZADA, mientras que en la página 24 (requerimiento) se indica que es PRECIOS UNITARIO, generando, así incertidumbre a los postores repercutiendo negativamente en la fase de selección.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección PRECISE de manera clara y expresa el SISTEMA DE CONTRATACIÓN, previsto para la presente contratación.

Concordar con el numeral 1.9 PLAZO DE ENTREGA

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** I    **Literal:** 1.5    **Página:** 15

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se precisa que el sistema de contratación es a SUMA ALZADA.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Como se observa también del INICIO DEL PLAZO DE ENTREGA, se ha establecido que este comenzará a computarse desde el día siguiente de firmado el contrato; sin embargo, ello no es lo idóneo y razonable por las siguientes razones:

1. Los bienes deben ser recibidos por el responsable del almacén de la entidad, quién solicita para el internamiento la respectiva orden de compra, considerando que con dicho documento puede verificar correctamente el cumplimiento de las obligaciones por parte del contratista.
2. Para poder efectuar el seguimiento del pago, así como los demás documentos en la etapa de ejecución contractual, resulta necesario contar la orden de compra.
3. De conformidad con el numeral 142.1 del artículo 142 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el plazo de ejecución contractual se inicia al día siguiente del perfeccionamiento del contrato, desde la fecha que se establezca en el contrato o desde la fecha en que se cumplan las condiciones previstas en el contrato, según sea el caso. Por tanto, la norma de contrataciones del Estado permita que la ejecución contractual sea con la orden de compra; mas aún cuando existe demoras para la suscripción del contrato.

En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección sirva establecer que el INICIO DEL PLAZO DE ENTREGA será contabilizado A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado, se precisará en las bases que el INICIO DEL PLAZO DE ENTREGA, será A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA.

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

- a. ENTREGA PRIMERA: El suministro de bienes se entregarán en un plazo de QUINCE (15) días calendarios como máximo, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, el mismo que incluye la entrega de los equipos en cesión de uso y las adecuaciones de ambiente que fuese necesario para la correcta ejecución.
- b. ENTREGA SUCESIVAS (a partir de la segunda): En plazo máximo de cinco (05) días calendarios computados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra en cantidades determinadas según cronograma de entregas parciales (mensuales).

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con relación al plazo de la PRIMERA ENTREGA, la entidad ha previsto que será a los DIEZ DÍAS CALENDARIO, este plazo incluya la entrega de equipos, su instalación y puesta en funcionamiento; sin embargo, este plazo resulta insuficiente considerando todas las actividades previstas para la primera entrega, asimismo, se debe tener en cuenta que los equipos son de procedencia extranjera; a lo que se le debe sumar el proceso de importación de estos; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección sirva AMPLIAR el plazo de la primera entrega a: QUINCE (15) días calendario, considerando que ello es una condición actual del mercado, además fomentaría la pluralidad de postores en la presente compra

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado por el participante, el plazo de la PRIMERA ENTREGA será ampliado a 15 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra

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

a. ENTREGA PRIMERA: El suministro de bienes se entregarán en un plazo de QUINCE (15) días calendarios como máximo, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, el mismo que incluye la entrega de los equipos en cesión de uso y las adecuaciones de ambiente que fuese necesario para la correcta ejecución.

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección precise que LAS ENTREGAS SUCESIVAS, SERÁ COMO MÁXIMO DE CINCO (05) DÍAS CALENDARIO CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA, toda vez, que no podría ser a solicitud de la entidad, ello contraviene el artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que establece: ¿Las especificaciones técnicas, que integran el requerimiento, contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación¿; siendo fundamental conocer con exactitud el plazo de entrega, considerando las obligaciones contractuales; y más aún cuando los bienes objeto de la convocatoria, son bienes importados sujetos a un proceso de importación, y vida útil de los bienes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado por el participante; siendo así, se precisará que LAS ENTREGAS SUCESIVAS, SERÁ COMO MÁXIMO DE CINCO (05) DÍAS CALENDARIO CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA

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

b. ENTREGA SUCESIVAS (a partir de la segunda): En plazo máximo de cinco (05) días calendarios computados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra en cantidades determinadas según cronograma de entregas parciales (mensuales).

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Dentro de los documentos para la admisión de la oferta se ha establecido se ha establecido que se deberá presentar CATALOGOS Y/O FICHAS TÉCNICAS; sin embargo no se ha detallado que característica técnica y/o requisito funcional del reactivo y del equipo deberá ser acreditado en la oferta.

Sobre el particular, debemos señalar que cuando la Entidad requiere documentación adicional a la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas debe indicar con claridad qué aspecto de las CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES DEL BIEN serán acreditados con la documentación requerida y no dejar a una libre interpretación si deberán ser acreditadas algunas de ellas o todas; siendo así, en el presente caso, la Entidad inobservó lo dispuesto en las Bases Estándar, lo cual demuestra una incorrecta elaboración de las bases que, a su vez, no genera certeza de aquello que debe ser acreditado, lo cual deviene en una fuente de conflictos.

Las Bases estándar objeto de la presente convocatoria 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, debe consignar un literal, donde detalle 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.

Bajo ese entender, las bases deben ser claras y congruentes, a efectos de que los postores entiendan el íntegro de su alcance, a efectos de que incluyan en sus ofertas los documentos necesarios para acreditar lo solicitado en las bases ( Se recomienda revisar la Resolución N° 2336-2023-TCE-S3)

En ese sentido solicitamos al comité de selección sirva INCORPORAR en las bases, las características técnicas sujetas a su acreditación, sugiriendo que sean las siguientes:

PARA LOS REACTIVO:

- Volumen de muestra
- Volumen de medio
- Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo
- Metodología
- Tipo de muestra
- Performance

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que se Acreditara lo siguiente:

PARA LOS REACTIVOS:

-Presentacion: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos Metodologia

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Especifico	II	2.2	19
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):			

Análisis respecto de la consulta u observación:

Muestra biologica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo

- Metodología

- T i p o d e m u e s t r a

P e r f o r m a n c e

C a r a c t e r í s t i c a s

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características.

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Sobre la base de la consulta relacionada a la acreditación de ciertas especificaciones técnicas; solicitamos al comité de selección PRECISE claramente en las bases integradas que los documentos que servirán para acreditar las especificaciones técnicas del REACTIVO Y DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO - PRINCIPAL, SERÁN los siguiente:

¿Con folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o insertos o brochure o cartas emitidas por el fabricante o filial, o subsidiaria o sucursal¿

Caso contrario, implicaría una vulneración del principio de libertad de concurrencia, en la medida que no todas las especificaciones técnicas previstas en las bases se evidenciarían en la folletería o catálogos, siendo necesaria la emisión de cartas emitidas por el fabricante, fabricante real o fabricante legal o dueño de la marca o filial, o subsidiaria a efectos de acreditar algunas especificaciones técnicas que la Entidad exige en un caso concreto; mas aún cuando los fabricantes se sujetan a acuerdos comerciales donde despliegan sus actividades entre sus filiales o subsidiarias.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado por el participante, se precisará en las bases integradas los documentos válidos para acreditar las características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta:

Con folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca.

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características. Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con relación a la COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO O PROTOCOLO DE ANALISIS

Entendemos que se aceptará copia simple del COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO O PROTOCOLO DE ANALISIS, emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y EN SUS PROPIOS FORMATOS, pudiendo ser emitidos de manera electrónica o con firmas electrónicas. Es oportuno indicar que los 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.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva ACLARAR que la COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO O PROTOCOLO DE ANALISIS O CERTIFICADO DE CONFORMIDAD emitidos por los fabricantes serán presentados 1) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y 2)EN SUS PROPIOS FORMATOS.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACLARA que su entender no es correcto; se ha solicitado COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS O PROTOCOLO DE ANALISIS, sin embargo para promover la pluralidad de postores, se aceptara tambien CERTIFICADO DE CONFORMIDAD o su equivalente, siempre y cuando cumpla con indicar los análisis, límites y resultados obtenidos acorde a las exigencias de la farmacopea o metodología y esté suscrito por el responsable de control de calidad.

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

Copia simple del Protocolo de análisis y/o Certificado de Análisis (para reactivos objeto de la contratación) , suscrito por el profesional responsable de control de calidad de la empresa fabricante (FIRMA ELECTRONCA O MANUSCRISTA), en el que se señale los análisis realizados y los resultados obtenidos. Podrá ser en Formato(s) propio(s) del fabricante.

NOTA:

Se aceptará la denominación ¿Certificado de Conformidad¿ o su equivalente, siempre y cuando cumpla con indicar los análisis, límites y resultados obtenidos acorde a las exigencias de la farmacopea o metodología y esté suscrito por el responsable de control de calidad.



Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Con relación a la VIGENCIA DE LOS PRODUCTOS, la entidad ha previsto que los productos ofertados deberán contar con una vigencia mínima de seis (06) meses; ENTENDEMOS que, para el INTERNAMIENTO DE LOS BIENES, en caso se cuente con vigencias menores se aceptará estos; adjuntando CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACLARA que su entender es correcto.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Con relación a la CAPACITACIÓN; la entidad ha establecido que el personal especialista deberá tener una experiencia no menor a 06 meses en el equipo ofertado y esta se acreditará con el certificado de capacitación del fabricante y un acta de instalación (no se entiende a qué se hace referencia); NO OBSTANTE, lo correcto es que se acredite con:La experiencia del personal se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva adecuar la acreditación de la experiencia.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

EN aras de fomentar la pluralidad de postores , se modificara las EE.TT. conforme al siguiente detalle:

Se suprímira la experiencia del personal especialista y se aclara que el personal especialista debera contar con el certificado o constancia de capacitacion emitido por el fabricante y/o dueño de marca de HABER RECIBIDO EL ENTRENAMIENTO EN FÁBRICA Y/O POR FABRICANTE EN LA MARCA Y MODELO DEL EQUIPO A OFERTAR.

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

Personal especialista deberá contar con el certificado o constancia de capacitación emitido por el fabricante o dueño de marca de HABER RECIBIDO EL ENTRENAMIENTO EN FÁBRICA Y/O POR FABRICANTE EN LA MARCA Y MODELO DEL EQUIPO A OFERTAR.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En caso se requiere que el personal especialista (CAPACITACIÓN) ENTENDEMOS que este deberá contar con una capacitación emitido por el fabricante o filial, o subsidiaria o sucursal o distribuidor autorizado;

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No es correcto su entender,  
Se PRECISA que el certificado de capacitación debe ser emitido por el fabricante y/o dueño de marca

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

Personal especialista deberá contar con el certificado o constancia de capacitación emitido por el fabricante o dueño de marca de HABER RECIBIDO EL ENTRENAMIENTO EN FÁBRICA Y/O POR FABRICANTE EN LA MARCA Y MODELO DEL EQUIPO A OFERTAR.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

La entidad ha señalado como BIENES SIMILARES ¿ EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, a: MEDIO PARA HEMOCULTIVO AUTOMATIZADO

Sobre el particular, cabe señalar que, el OSCE en diversas opiniones ha señalado que la ¿experiencia¿ es la destreza adquirida por la reiteración de determinada conducta en el tiempo; es decir, por la habitual transacción del bien, servicio u obra que constituye el giro del negocio del proveedor en el mercado.

Así, en las Bases Estándar objeto de presente contratación se establece que, corresponde a la Entidad definir aquellos bienes similares al objeto de la contratación que los postores deben tener en cuenta a fin de acreditar el requisito de calificación ¿Experiencia del postor en la especialidad¿. Aunado a ello, cabe indicar que, la Dirección Técnica Normativa mediante la Opinión N° 001-2017/DTN, establece que ¿(...) se entenderá como bienes ¿similares¿ a aquellos que guarden semejanza o parecido, es decir, que compartan ciertas características esenciales, referidas a su naturaleza, uso, función, entre otras; siendo susceptibles de contratarse en forma conjunta (...)¿.

Ahora bien, la entidad ha consignado no un bien similar, sino un bien igual al objeto de la convocatoria: HEMOCULTIVOS; siendo así, solicitamos al comité de selección, establezca como BIENES SIMILARES: REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL, considerando que esta definición cumple con ciertas características esenciales al objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Específico      Numeral: III      Literal: 3.2      Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En concordancia con el Artículo 16 del Tuo de la Ley, concordado con el Artículo 29 del Reglamento, corresponde al area usuaria formular el requerimiento de los bienes, servicios u obras a contratar, y definir en las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico según corresponda, la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que esta debe ejecutarse. En ese contexto, el numeral 29.1 del artículo 29 del Reglamento precisa en su último párrafo que el requerimiento incluye, además, los requisitos de calificación que se consideren necesarios. Asi mismo, con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se ampliara de la siguiente manera:

Reactivos para microbiología automatizada y se corregira en las bases integradas.

Siendo que, ampliarlo a reactivos de laboratorios en general, se estarían considerando bienes que no similares al objeto de la convocatoria por ser un rubro muy amplio

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

REACTIVOS DE MICROBIOLOGIA AUTOMATIZADA

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE HEMOCULTIVOS AUTOMATIZADOS

- A) MEDIO AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVO ADULTO.
- B) MEDIO AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVO PEDIATRICO
- C) MEDIO PARA HEMOCULTIVO ANAEROBICO ADULTO AUTOMATIZADO.

Solicitan: Automatizado y/o manual. Sensor colorimétrico y/o sensor fluorescente den resultado visible en el fondo de la botella.

En referencia a lo señalado, solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria sirva indicar si nuestro entender es correcto; y, el resultado visible al fondo de la botella solo corresponde a metodologías de colorimetría, debido a que la fluorescencia al fondo de la botella solo será leída por el equipo automatizado, esto a fin de garantizar la pluralidad de postores y marcas (principio de libre concurrencia y competencia) en base a las condiciones sujetas a la indagación de mercado.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Su entender es correcto y aclara que el resultado visible en el fondo de la botella solo corresponde a metodologías colorimetricas. Para tecnologías que empleen sensor fluorescente no será requerido debido a que no corresponde, promoviendo así la pluralidad de postores en el presente procedimiento de selección.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE HEMOCULTIVOS AUTOMATIZADOS

- A) MEDIO AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVO ADULTO.
- B) MEDIO AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVO PEDIATRICO

Solicitan: Atmosfera controlada al vacío con O2 y CO2.

En este sentido, los hemocultivos aerobios por composición contienen Oxigeno; ahora bien, como es sobreentendido algunas casas comerciales omiten señalarlo en los insertos. Por tanto, solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria que la característica ¿O2¿ pueda darse por acreditada con la palabra ¿aerobio¿ o ¿aeróbico¿ que hace referencia a presencia de oxígeno, la cual está contenida en la folletería o inserto del producto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No acoge su consulta es importante que se mencione en los folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

ENVASE DEL PRODUCTO.

SOLICITAN: solicitan la consignación de diversos aspectos en el rotulo del envase inmediato o Primario.

Al respecto, se debe indicar que el envase mediato (caja) en este tipo de bien se encuentra sellada de fabrica a fin de proteger la integridad de su contenido o envase inmediato (frascos de hemocultivos).

Por ello, se solicita amablemente al comité en coordinación con el área usuaria que la impresión de rótulos especiales sea aplicado solo en los envases mediatos, dado que los envases inmediatos pueden ser vulnerados en dicha manipulación, lo que no garantizaría la integridad y por ende el buen funcionamiento del material a usar.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se acepta lo solicitado.

En ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen las contrataciones con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia y teniendo en cuenta la naturaleza del producto que se encuentra sellado de fabrica y en aras de no afectar con la manipulación, los rotulos serán solo solicitados en el envase mediato o secundario y se reformula suprimiedo para el envase inmediato o primario lo siguiente:

Los productos importados deberán consignar: nombre, dirección y RUC de importador ; y el nombre del profesional responsable.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	17:03:51

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE UN (01) EQUIPO AUTOMATIZADO PARA HEMOCULTIVOS EN CESIÓN DE USO.

SOLICITAN: 5. CATACTERÍSTICAS: Temperatura ajustable.

En referencia a lo señalado solicitamos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria que dicha característica sea OPCIONAL, debido el equipo automatizado de hemocultivos es una incubadora cuya temperatura no debe variar a fin de que los microorganismos presentes en la muestra puedan crecer en el medio, por lo que cambios de temperatura puede generar resultados falsos negativos o positivos alterando el ciclo normal del crecimiento microbiológico, por lo que las tecnologías más actualizadas mantienen un rango estable de 35±1.5.

En aras de garantizar un trabajo optimo en el área y permitir la pluralidad de postores y marcas (principio de libre concurrencia y competencia) solicitamos acoger nuestra consulta.

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:

Con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se acepta lo solicitado.

En ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen las contrataciones con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia, se reformula la característica solicitada para el equipo automatizado para hemocultivos en cesión de uso, de la siguiente manera:  
Temperatura ajustable será OPCIONAL

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
Temperatura ajustable será OPCIONAL



Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Respecto a la documentación de sustento técnico solicitan adjuntar catálogos y/o fichas técnicas del producto para sustentar las características del bien previsto.

Sobre ello cabe resaltar que no todas las características técnicas pueden ser acreditadas con catálogos y/o fichas técnicas del producto con la descripción exacta que precisa la entidad, por ello una carta de fabricante garantiza que esto se cumpla siempre que se emplee como documento complementario a la folletería, inserto, brochure, manual o catálogo.

Por lo anterior expuesto, solicitamos tenga a bien incluir como sustento de las especificaciones técnicas del equipo y reactivo: insertos o brochure o folletos o manual del equipo o catálogo o carta emitida por fabricante (documento sustentatorio complementario).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1 Literal: e Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado por el participante, se precisará en las bases integradas los documentos válidos para acreditar las características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta:

Con folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca.

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características. Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Respecto a la documentación de sustento técnico solicitan adjuntar catálogos y/o fichas técnicas del producto para sustentar las características del bien previsto.

Notamos que no se especifica los puntos que se deben acreditar para el reactivo y equipo. Asimismo, se debe tener en cuenta que algunas características técnicas pueden ser acreditadas con información de fabricante y otras características corresponden a compromisos del postor (por ejemplo: entregar consumibles, controles y calibradores, soporte técnico).

Por lo expuesto y en virtud de brindar información clara para los postores, solicitamos al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria pueda considerar los siguientes puntos a acreditar:

Reactivo: presentación, metodología y muestra biológica.

Equipo: Tipo, metodología, performance, características, muestra y modo de operación.

Entiéndase que las demás características como Procesamiento de datos, accesorios de equipo, consumibles, calibradores, controles, complementos y accesorios, mantenimiento preventivo y correctivo, capacitación, soporte técnico, antigüedad y accesorios serán acreditadas con el Anexo N°3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 2.2.1      Literal: e      Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que se Acreditara lo siguiente:

PARA LOS REACTIVOS:

-Presentacion: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada  
compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos      Metodología  
Muestra biologica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo

- Metodología

- T i p o d e m u e s t r a

P e r f o r m a n c e

C a r a c t e r i s t i c a s

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada  
compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos,      Metodología, Muestra  
biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características.

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Para todos los frascos de hemocultivo.  
Respecto al volumen del medio anticoagulante debe ser en la proporción de 1:10, sin embargo, se debe tener en cuenta que la mayoría de hemocultivos utilizan como anticoagulante SPS a una concentración determinada dependiendo del frasco de hemocultivo con el fin de inhibir la actividad bactericida del suero y dificulte el crecimiento de algunos microorganismos. Por otro lado, debe existir una relación apropiada entre el volumen de sangre y el volumen de caldo de hemocultivo, la cual varía entre 1:5 a 1:10, por ende entendemos que hubo un error tipográfico en este apartado dado que la relación de 1:10 no involucra al anticoagulante sino volumen de sangre y el volumen de caldo de hemocultivo que es un manejo del laboratorio.

Por lo expuesto, solicitamos amablemente tenga a bien corregir este apartado a: ¿Volumen de medio de 30 ml a más. Concentración del anticoagulante que garantice la actividad del anticoagulante y sus propiedades bactericidas¿.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: iii      Literal: c      Página: 3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se acepta parcialmente lo solicitado.

En ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen las contrataciones con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia, se reformula la característica solicitada y se precisa lo siguiente:

Para Hemocultivos Adultos, Pediátricos y Anaeróbicos el Volumen de medio será de 30 ml a más cuya concentración del anticoagulante garantice la actividad del mismo, y se suprimirá : " el volumen del medio anticoagulante debe ser en la proporción de 1:10.

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

Para hemocultivos adultos, pediaticos y anaerobicos:

Volumen del medio, 30 ml. a más, cuya concentración del anticoagulante garantice la actividad del mismo

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En relación al volumen del medio del frasco de hemocultivo pediátrico, se solicita que sea 30ml a más, sin embargo, se debe tener en cuenta que el volumen del medio varía entre marcas y este generalmente es 20ml para el frasco de hemocultivo pediátrico.

Por lo cual, solicitamos tenga a bien ampliar esta característica de volumen de medio de 20ml a más para el frasco de hemocultivo pediátrico.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: v Literal: c

Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO ACOGE SU CONSULTA y precisa que, los Hemocultivos Pediátricos deberán contener un volumen de medio 30 ml a más, a fin de garantizar que el producto cuente con suficiente cantidad de requerimientos nutricionales que son necesarios para la recuperación de los patógenos en sangre y líquidos corporales, asimismo, favorece la dilución de los antimicrobianos presentes en la muestra. En este sentido, es necesidad del area el cumplimiento de esta característica.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Respecto al equipo se está solicitando un analizador con capacidad de 200 frascos a más simultáneamente con un módulo. Sobre ello cabe mencionar que existen equipos pequeños que trabajan en módulos, en nuestro caso trabajaría con 02 módulos como máximo (240 frascos), por lo que no ocuparía mucho espacio en su laboratorio y no limitaría la participación de otras marcas.

Por lo cual, solicitamos tenga a bien ampliar el performance del equipo a: ¿Capacidad de 200 frascos a más simultáneamente con 02 módulos como máximo¿.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: iii Literal: c 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 ACOGE SU CONSULTA lo requerido es la necesidad de area por el espacio, asi mismo precisa que, es necesidad el cumplimiento de esta característica, siendo materia de indagación de mercado en la etapa correspondiente donde se evidencio la pluralidad de postores y marcas no existiendo restricción alguna; por tanto, no se acepta lo solicitado por el participante.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Respecto al equipo se está solicitando un analizador con un sistema de alarma audible y visible programables para frascos positivos y negativos. Sobre ello cabe resaltar que si bien algunos analizadores cuentan con alarmas para hemocultivos positivos (voz o audible o sonora), no cuentan con la misma configuración para hemocultivos negativos, por lo que estaría limitando la participación de otras marcas.

Por lo cual, solicitamos pueda considerar un analizador con un sistema de alarma audible y visible programables para frascos positivos y un sistema de alarma audible o visible para frascos negativos.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: iii Literal: c Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se acepta parcialmente lo solicitado.

En ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen las contrataciones con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia, se reformula la característica solicitada y se precisa lo siguiente:

Sistema de alarma audible y visible programables para frascos positivos y un sistema de alarma audible o visible para frascos negativos.

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

Sistema de alarma audible y visible programables para frascos positivos y un sistema de alarma audible o visible para frascos negativos.

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Respecto al requerimiento del plazo para la primera entrega de 10 días; es preciso señalar que este tipo de equipamiento, por su alta especialidad, requiere de los tiempos necesarios y prudentes para su fabricación, esto implica pruebas en fábrica y demás acciones que todo fabricante debe realizar para poner a la venta un producto en óptimas condiciones; asimismo, se debe tener en consideración que a esto se le suma los tiempos que toma la travesía para su importación, aunado a los tiempos de desaduanaje y nacionalización; se debe tomar en cuenta además, la congestión que en estas épocas del año se genera debido a la gran cantidad de pedidos que los fabricantes reciben pues es sabido el último trimestre del año son los más pesados para las importaciones y despachos de diversas cargas a nivel global; considerando entonces lo anteriormente señalado, consideramos prudente que el tiempo prudencial para la primera entrega sea de 30 días; en ese sentido, tomando en consideración que la ley de contrataciones, a través de su artículo 2°, Principios que rigen las contrataciones, literal a), que a la letra señala 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; solicitamos de la manera más atenta, por los argumentos expuestos, que el plazo de entrega sea ampliado a 30 días.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: 1.9      Literal: a      Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA parcialmente lo solicitado por el participante, el plazo de la PRIMERA ENTREGA será ampliado a 15 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra

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

a. ENTREGA PRIMERA: El suministro de bienes se entregarán en un plazo de QUINCE (15) días calendarios como máximo, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, el mismo que incluye la entrega de los equipos en cesión de uso y las adecuaciones de ambiente que fuese necesario para la correcta ejecución.

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:48:00

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

En la página 33 se solicita que la experiencia de postor, para los bienes similares, la venta de medios de cultivo automatizado; al respecto, si bien lo que busca la entidad a través de dicho requisito de calificación es medir el grado de expertise del postor, también es cierto que dicha medición también es posible determinar cuando los empresas comercializan diversos reactivos en el mercado, que el postor no comercialice hemocultivos, no superpone la debida diligencia de las empresas para con sus obligaciones ni mucho menos merma su conocimiento en el mercado. En ese sentido, solicitamos atentamente, considerar para la experiencia de postor la venta de reactivos de laboratorio en general.

Acápite de las bases : Sección: Especifico      Numeral: iv      Literal: b      Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En concordancia con el Artículo 16 del Tuo de la Ley, concordado con el Artículo 29 del Reglamento, corresponde al area usuaria formular el requerimiento de los bienes, servicios u obras a contratar, y definir en las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico según corresponda, la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que esta debe ejecutarse. En ese contexto, el numeral 29.1 del artículo 29 del Reglamento precisa en su último párrafo que el requerimiento incluye, además, los requisitos de calificación que se consideren necesarios. Asi mismo, con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se ampliara de la siguiente manera:  
Reactivos para microbiología automatizada y se corregira en las bases integradas.  
Siendo que, ampliarlo a reactivos de laboratorios en general, se estarían considerando bienes que no similares al objeto de la convocatoria por ser un rubro muy amplio

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
se considerara como bienes similares: : REACTIVOS DE MICROBIOLOGIA AUTOMATIZADA



Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Con relación a las Entregas Sucesivas se observa lo siguiente:  
"El plazo se está computando a partir del día siguiente de la solicitud escrita del área usuaria"  
Así mismo precisa:  
"en las oportunidades y cantidades determinadas ..."  
Como se aprecia, el plazo de entrega se estaría computando "a partir del día siguiente de la solicitud escrita del área usuaria", lo cual sería incorrecto debido a que la comunicación para las atenciones de los bienes debiera ser dada a través de su área de logística, quienes deben de notificar la respectiva orden de compra para que el contratista en el plazo de cinco (5) días calendario contados a partir del día siguiente de ser notificado, proceda con la atención correspondiente.  
Así mismo, cuando señala "en las oportunidades" se debe inferir que corresponde a la entrega dentro del mes correspondiente, caso contrario implicaría que el contratista debe de inmovilizar sus productos a la espera de la "oportunidad" lo que conlleva a una falta de Transparencia.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria tomando en cuenta lo señalado, podría precisar que, la entregas sucesivas serán de acuerdo al cronograma de entregas previa notificación de la orden de compra correspondiente, la misma que tendrá un plazo de cinco (5) días para realizar la atención correspondiente, contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

(Considerar esta misma consulta para lo señalado en el literal b) del acápite 6 del requerimiento - página 29 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: B Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACEPTA lo solicitado por el participante; siendo así, se precisará que LAS ENTREGAS SUCESIVAS, SERÁ COMO MÁXIMO DE CINCO (05) DÍAS CALENDARIO CONTABILIZADOS A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA

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

b. ENTREGA SUCESIVAS (a partir de la segunda): En plazo máximo de cinco (05) días calendarios computados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra en cantidades determinadas según cronograma de entregas parciales (mensuales).

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

**Consulta:** Nro. 25

**Consulta/Observación:**

Se solicita adjuntar catálogos y/o Fichas Técnicas del producto ofertado, la cual servirá para acreditar las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas.

Al respecto se debe señalar que, la normativa legal vigente NO limita el tipo de documentos ni la cantidad de documentos que servirán para acreditar las características o especificaciones técnicas.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria tomando en cuenta lo señalado, aceptará incluir TODO documento emitido por el fabricante, indistintamente de su denominación, el cual incluye las cartas emitidas por el fabricante, para la acreditación de las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas.

(Considerar esta misma consulta para lo señalado en el literal a) del acápite 7 del requerimiento - página 29 de las Bases)

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 2.2.1.1      **Literal:** e      **Página:** 19

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se precisa que se Acreditara lo siguiente:

PARA LOS REACTIVOS:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada  
compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos      Metodología  
Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo  
- Metodología

- T i p o d e m u e s t r a  
P e r f o r m a n c i a  
C a r a c t e r í s t i c a s

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada  
compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos,      Metodología, Muestra  
biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características.

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

Se solicita adjuntar catálogos y/o Fichas Técnicas del producto ofertado, la cual servirá para acreditar las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas.

Al respecto se debe señalar que, no se ha precisado si será para la acreditación de los bienes requeridos (frascos de hemocultivos) y/o para el equipo que se entregaría en calidad de cesión en uso.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria tomando en cuenta lo señalado, podría precisar si los documentos a ser presentados acreditarán a los frascos de hemocultivo y/o al equipo solicitado en calidad de cesión en uso.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se ACOGE la consulta del participante, se precisará en las bases integradas los documentos válidos para acreditar las características técnicas sujetas a su acreditación en la oferta:

Con folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca.

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características.

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

Se solicita adjuntar catálogos y/o Fichas Técnicas del producto ofertado, la cual servirá para acreditar las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas.

Al respecto se debe señalar que, las Bases Estandarizadas señalan de forma expresa que, "La Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida". Así mismo, el Tribunal de Contrataciones del Estado mediante la Resolución N° 01827-2022-TCE-S2 precisó lo siguiente:

"..., no se requiera la acreditación de todas las especificaciones técnicas con aquellos documentos adicionales al Anexo N° 3, en la medida que ello supone un requerimiento excesivo, contrario al principio de competencia.

En ese sentido, sugerimos se solicite acreditar lo siguiente:

Para Medios de Hemocultivo: Presentación, Metodología y Muestra Biológica

Para el Equipo: Tipo, Metodología, Tipo de Muestra, Performance, Características

Así mismo se entendería que las demás características y/o especificaciones técnicas y/o requisitos funcionales se acreditarán a través del Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria tomando en cuenta lo señalado, podría precisar las características y/o especificaciones técnicas y/o requisitos funcionales que serán acreditados con la documentación requerida, considerando la sugerencia señalada.

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

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

Página: 19

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que se Acreditara lo siguiente:

PARA LOS REACTIVOS:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos Metodología

Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo

- Metodología

- T i p o d e m u e s t r a

P e r f o r m a n c e

C a r a c t e r í s t i c a s

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

a) El proveedor deberá adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características.

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

Con relación al "Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis", se menciona que "podrá ser en el formato propio del fabricante tomando en cuenta su metodología", lo cual se entendería que se está aceptando el Certificado de Análisis en el propio formato del fabricante y con su propio contenido, ya sea emitido electrónicamente y/o con firmas electrónicas.

El Comité de Selección podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

(Considerar esta misma consulta para lo señalado en el literal d) del acápite 7 del requerimiento - página 29 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 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 el área usuaria ACLARA al participante que su ENTENDER es correcto; siendo así, SE ACEPTARÁ que la COPIA SIMPLE DEL CERTIFICADO DE ANALISIS DEL PRODUCTO O PROTOCOLO DE ANALISIS O CERTIFICADO DE CONFORMIDAD o su equivalente sean emitidos por los fabricantes: 1) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y 2)EN SUS PROPIOS FORMATOS, FIRMA ELECTRONCA O MANUSCRISTA.

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

Copia simple del Protocolo de análisis y/o Certificado de Análisis (para reactivos objeto de la contratación) , suscrito por el profesional responsable de control de calidad de la empresa fabricante (FIRMA ELECTRONCA O MANUSCRISTA), en el que se señale los análisis realizados y los resultados obtenidos. Podrá ser en Formato(s) propio(s) del fabricante.

NOTA:

Se aceptará la denominación ¿Certificado de Conformidad¿ o su equivalente, siempre y cuando cumpla con indicar los análisis, límites y resultados obtenidos acorde a las exigencias de la farmacopea o metodología y esté suscrito por el responsable de control de calidad.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Con relación al "Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis", se entiende que se presentará el certificado de análisis de un lote importado previamente por el postor, considerando que el objetivo del Certificado de Análisis es poder determinar que el producto a sido sometido a pruebas de calidad antes de su liberación para su comercialización, por lo que dicho documento será SOLO referencial al momento de la presentación de oferta, sin que ello exima al postor adjudicado que en la etapa de ejecución contractual deba presentar el certificado de análisis del lote que estaría entregando al almacén de la entidad.

El Comité de Selección podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: g Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que su apreciación es correcta.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En el literal c) del apartado V del requerimiento se encuentra las Especificaciones Técnicas de los bienes a ser adquiridos, observando que uno de ellos corresponde a la "Presentación", la misma que señala entre otras cosas lo siguiente:

"Fecha de vencimiento no menor a 6 meses a partir de la fecha de entrega"

"Para vigencia menor a 6 meses se aceptará carta de compromiso de canje"

Considerando que los textos mencionados se encuentran supeditados a "la fecha de entrega", dicho extremo no podría ser evaluado en la etapa de presentación de oferta, por lo que, en concordancia con lo señalado por el Organismo Supervisor de Contrataciones del Estado (OSCE), estos puntos se acreditarían a través del Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, sumado al hecho de que, son puntos que le compete al proveedor y no al fabricante.

El comité de selección en coordinación con el área usuaria podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Su apreciación es correcta y se aclara que "Para vigencia menor a 6 meses se aceptará carta de compromiso de canje" , esta deberá presentarse para la suscripción del contrato.

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

Documentos para suscripción de contrato:

"Para vigencia menor a 6 meses se aceptará carta de compromiso de canje"

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Dentro de las Especificaciones Técnicas del Medio Automatizado para Hemocultivo Pediátrico, dice:  
"Volumen de muestra hasta 5 mL"

Al respecto se debe señalar que, los distintos fabricantes, para este tipo de frascos, establecen la capacidad de volumen de inoculación de muestra o volumen de muestra de acuerdo a lo establecido en la literatura científica internacional, en ese sentido se debe traer a colación que, el volumen de muestra de sangre que se debe obtener de bebés y niños no está definido, no obstante, los datos disponibles indican que el rango de patógenos también aumenta en proporción directa al volumen de sangre cultivado. En ese sentido, el volumen de sangre recomendado para extraer debe basarse en el peso del paciente, pudiendo ser estos volúmenes de 2 mL, 4 mL, 6 mL o más de acuerdo a la escala correspondiente. Es por ello que los frascos de hemocultivos formulados para uso en niños están diseñados específicamente para mantener el ratio sangre-caldo (1:5 a 1:10) con menores volúmenes de sangre, motivo por el cual, las etiquetas de los frascos de hemocultivo cuentan con marcas que indican incremento de volumen aproximado de 4 mL. Como se aprecia, siempre se considera como un volumen ¿aproximado¿ debido a que los frascos están preparados para su uso a través de un sistema de extracción directo, el cual no puede medir exactamente un determinado volumen.

Establecer como volumen máximo hasta 5 mL podría estar generando una transgresión a los Principios elementales señalados en el artículo 2° de la Ley de Contrataciones del Estado, así como el numeral 16.2 del artículo 16° del mismo cuerpo normativo, el cual señala de forma expresa que no se puede realizar un "direccionamiento" al consignar características o particularidades propias de un determinado bien con la finalidad de limitar la participación de postores.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, tomando en cuenta lo señalado, precisará que el "Volumen de muestra" será de acuerdo a lo establecido por cada fabricante, debiendo contar las etiquetas de dichos frascos con las marcas que indiquen el incremento de volumen aproximado de 4 mL

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO ACOGE SU CONSULTA y se aclara que, para el Hemocultivo Pediátrico el Volumen maximo de muestra es hasta 5 ml, por lo que se aceptarán bienes cuyo volumen maximo de muestra según fabricante sea igual o menor a 5 ml, encontrandose dentro del rango establecido, por lo que no se limita, direcciona o transgrede ningún principio. En este sentido, es necesidad del area el cumplimiento de esta característica, siendo materia de indagación de mercado en la etapa correspondiente donde se evidencio la pluralidad de postores y marcas no existiendo restricción alguna; por tanto, no se acepta lo solicitado por el participante.

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



Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

Con relación a la Vigencia de los Productos se establece que "deberá contar con una vigencia mínima de seis (6) meses contados a partir de la recepción formal del producto en el almacén especializado, con lo cual, queda claro que la vigencia del producto será evaluada en dicho momento, por lo que, en concordancia con otra consulta formulada previamente, la vigencia del producto se entenderá acreditada a través del Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, al momento de presentar la oferta.

El comité de selección podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Su apreciación es correcta.

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

NULL

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Dentro de las Especificaciones Técnicas del equipo, se observa una serie de requerimientos, los mismos que involucran a dispositivos que se mencionan de forma genérica, como es el caso del "Sistema de Cómputo". Así mismo, se encuentran otros requerimientos como es el caso de: "Soporte Técnico, "Modo de operación", "Antigüedad" y "Capacitación".

Tomando en cuenta que, dichos aspectos requeridos están relacionados a etapas de ejecución contractual, se entendería que todos ellos se acreditarían su cumplimiento a través del Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, podría indicar si nuestra apreciación es correcta y por tanto, los aspectos referidos a: "Sistema de Cómputo", "Soporte Técnico, "Modo de operación", "Antigüedad" y "Capacitación", se acreditará en la presentación de oferta a través del Anexo N° 3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que se Acreditara lo siguiente:

PARA LOS REACTIVOS:

-Presentacion: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos Metodología  
Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL:

- Tipo  
- Metodología  
- Tipo de muestra  
- Performance  
- Características

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

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

a) El proveedor debiera adjuntar folletos y/o insertos y/o instructivos y/o catálogos, y/o manuales y/o insertos y/o brochure o cartas emitidas por el fabricante o dueño de la marca para acreditar :

PARA LOS REACTIVO:

-Presentación: Volumen de muestra, Volumen de medio , Envase inmediato, frasco con bioseguridad incrementada compuesto de micro capas de policarbonato resistente a impactos, Metodología, Muestra biológica

PARA EL EQUIPO EN CESIÓN DE USO PRINCIPAL: Tipo, Metodología, Tipo de muestra, Performance, Características. Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

En el acápite 14 del requerimiento se señala lo siguiente:  
"Si por falta de rotación del producto hubiese stock con fecha próxima de vencimiento (3 meses) se solicitará el canje de los mismos"  
A efecto de evitar interpretaciones erradas, se debe entender que lo citado aplicaría SOLO para aquellas entregas que el contratista realice con vencimiento menor a lo solicitado y lo acompañe de su respectiva carta de compromiso de canje, tomando en cuenta que no podría aplicarse para las entregas en las que se haya cumplido con la vigencia mínima solicitada, pues la rotación del producto una vez entregado depende solo de la entidad y no puede trasladarse dicha responsabilidad al contratista pues ello se constituiría en un exceso.

El Comité de Selección en coordinación con el área usuaria, podría indicar si nuestra apreciación es correcta.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No es correcta su apreciación, Se ACLARA que si por alguna situación extra no hay rotación suficiente del producto a contratar se podrá realizar el cambio con una antigüedad no menor a 03 meses de su fecha de vencimiento.

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

NULL

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:51:54

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:

Dentro de los Requisitos de Calificación se ha incluido la Experiencia del Postor en la Especialidad, y como bienes similares se ha consignado lo siguiente:

"Medio para Hemocultivo Automatizado"

Sin embargo, se debe precisar que el objetivo de la contratación es el "suministro de hemocultivo automatizado", en otras palabras, se trata del bien requerido, por lo que se desprende que no se habría consignado los bienes similares y siendo así sugerimos que, como bienes similares se consigne lo siguiente:

"Todo reactivo automatizado que sea usado en microbiología acompañado de equipo en cesión de uso".

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, tomando en cuenta lo señalado, podría precisar cuáles serían los bienes similares a ser tomados en cuenta y de ser el caso, tomará en cuenta lo sugerido.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En concordancia con el Artículo 16 del Tuo de la Ley, concordado con el Artículo 29 del Reglamento, corresponde al area usuaria formular el requerimiento de los bienes, servicios u obras a contratar, y definir en las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico según corresponda, la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que esta debe ejecutarse. En ese contexto, el numeral 29.1 del artículo 29 del Reglamento precisa en su último párrafo que el requerimiento incluye, además, los requisitos de calificación que se consideren necesarios. Asi mismo, con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se ampliara de la siguiente manera:

Reactivos para microbiologia automatizada y se corregira en las bases integradas.

Siendo que, ampliarlo a reactivos de laboratorios en general, se estarían considerando bienes que no similares al objeto de la convocatoria por ser un rubro muy amplio

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

se considerara como bienes similares: : REACTIVOS DE MICROBIOLOGIA AUTOMATIZADA

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura : LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:01:13

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

Dentro de las especificaciones técnicas de los Medios para Hemocultivos Adultos, Pediátricos y Anaeróbicos solicitan que el volumen del medio anticoagulante debe ser en la proporción de 1:10, teniendo en consideración que cada fabricante tiene su propia metodología y presentación con sus propios estándares de calidad, consultamos amablemente al comité si aceptarían también las proporciones establecidas por cada fabricante de acuerdo a sus propios estándares de calidad, en virtud al principio de libre concurrencia y para una mayor pluralidad de postores.

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:

En concordancia con el Artículo 16 del Tuo de la Ley, concordado con el Artículo 29 del Reglamento, corresponde al area usuaria formular el requerimiento de los bienes, servicios u obras a contratar, y definir en las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico según corresponda, la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que esta debe ejecutarse.Siendo necesario indicar que NO SE ACEPTA SU CONSULTA y precisa lo siguiente: para Hemocultivos Adultos, Pediátricos y Anaeróbicos el Volumen de medio será de 30 ml a más cuya concentración del anticoagulante garantice la actividad del mismo. En este sentido, es necesidad del área el cumplimiento de esta característica. Así mismo se suprimirá : " el volumen del medio anticoagulante debe ser en la proporción de 1:10.

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

NULL

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:01:13

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

Consulta:  
Dentro de las especificaciones técnicas de los Medios para Hemocultivos Pediátricos solicitan un volumen de muestra hasta 5 ml, entendemos que el volumen requerido debe ser menor o igual a 5 ml. Consultamos amablemente al comité si es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 25

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**  
Es correcta su apreciación. Para Hemocultivo Pediátrico el Volumen maximo de muestra es hasta 5 ml, por lo que se aceptarán bienes cuyo volumen máximo de muestra según fabricante sea igual o menor a 5 ml, encontrándose dentro del rango establecido. Con ello se estará promoviendo la pluralidad de postores en el presente procedimiento de selección.

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

NULL

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:01:13

Consulta: Nro. 38

Consulta/Observación:

Consulta:  
Dentro de las especificaciones técnicas de los Medios para Hemocultivos Pediátricos solicitan un volumen del medio de 30 ml a más, teniendo en consideración que estos frascos son para muestras pediátricas solicitamos amablemente al comité acepte también un volumen de 25 ml a más, en virtud al principio de libre concurrencia y para una mayor pluralidad de postores.

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:**  
NO ACOGE SU CONSULTA y precisa que, los Hemocultivos Pediátricos deberán contener un volumen de medio 30 ml a más, a fin de garantizar que el producto cuente con suficiente cantidad de requerimientos nutricionales que son necesarios para la recuperación de los patógenos en sangre y líquidos corporales, asimismo, favorece la dilución de los antimicrobianos presentes en la muestra. En este sentido, es necesidad del área el cumplimiento de esta característica.

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

NULL

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD - HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO

Nomenclatura :LP-SM-7-2024-HRDT-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :SUMINISTRO DE HEMOCULTIVOS AUTOMIZADOS PARA 24 MESES CON EQUIPOS EN CESION DE USO PARA EL HRDT

Ruc/código :	20505110651	Fecha de envío :	07/11/2024
Nombre o Razón social :	W.P. BIOMED SOCIEDAD ANONIMA	Hora de envío :	23:01:13

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:  
SOLICITAMOS AL COMITE DE SELECCION CONSIDERAR TAMBIEN COMO BIENES SIMILARES A REACTIVOS DE LABORATORIO EN GENERAL Y ASI PERMITIR UNA MAYOR PLURALIDAD DE POSTORES.

Acápite de las bases : Sección: Específico      Numeral: 3.2      Literal: B      Página: SE

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

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

En concordancia con el Artículo 16 del Tuo de la Ley, concordado con el Artículo 29 del Reglamento, corresponde al area usuaria formular el requerimiento de los bienes, servicios u obras a contratar, y definir en las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico según corresponda, la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que esta debe ejecutarse. En ese contexto, el numeral 29.1 del artículo 29 del Reglamento precisa en su último párrafo que el requerimiento incluye, además, los requisitos de calificación que se consideren necesarios. Asi mismo, con la finalidad de fomentar la mayor participación de postores y pluralidad de marcas, se ampliara de la siguiente manera:  
Reactivos para microbiologia automatizada y se corregira en las bases integradas.  
Siendo que, ampliarlo a reactivos de laboratorios en general, se estarían considerando bienes que no similares al objeto de la convocatoria por ser un rubro muy amplio.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**  
se considerara como bienes similares: : REACTIVOS DE MICROBIOLOGIA AUTOMATIZADA