

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código : 20607779695

Nombre o Razón social : CHAPOMEDIC S.A.C.

Fecha de envío : 23/04/2025

Hora de envío : 16:15:35

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Respecto al ítem CIRCUITO CERRADO , solicitamos al comité de selección indicar si se entregara con pedales y si en caso se entrega con dicho accesorio, indicar la cantidad para así no cometer errores al momento de ofertar el producto

Acápite de las bases : **Sección:** Específico **Numeral:** III **Literal:** - **Página:** -

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

Ley N°30225 y Reglamento (DS 344-2018-EF)-Libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, INDICANDO QUE: EL DISPOSITIVO BIOMÉDICO SOLICITADO CORRESPONDE A UNA FICHA HOMOLOGADA POR CUAL, NO ES POSIBLE MODIFICAR EN NINGUNO DE SUS EXTREMOS RATIFICÁNDOSE EN LO REQUERIDO. POR LO QUE SOLICITAMOS, PUEDAN REGIRSE A LO ESTABLECIDO.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	16:49:50

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En el numeral 2.2.1.1 DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN de la oferta de las bases, solicitan:

Certificado de análisis o protocolo de análisis.

Al ser este un documento de vital importancia y relevancia para la comercialización del producto conforme a las normas sanitarias vigentes y a la farmacopea de referencia como la USP o técnica propia, los certificados y/o protocolos de análisis deberían cumplir con las características declaradas para la inscripción del registro sanitario, así también, con las formalidades que exige la Norma Sanitaria, datos actualizados y los plazos y tiempos de análisis que exige la farmacopea de referencia al momento de presentación de ofertas.

¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: CAP II Página: 20

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2º de la ley y el Art. 29º del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE: con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores, la información contenida en referencia a la presentación del Certificado de Análisis del y/o protocolo de análisis producto que se oferte es OBLIGATORIA COMO LO DESCRIBE LA FICHA HOMOLOGADA. Asimismo, se precisa que el documento en mención corresponde a un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título de certificado de análisis', sino que podrá tener otras denominaciones; siempre y cuando éste permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización, en caso no lo indique debe adjuntar el certificado de Esterilidad del producto ofertado.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE: con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores, la información contenida en referencia a la presentación del Certificado de Análisis del y/o protocolo de análisis producto que se oferte es OBLIGATORIA COMO LO DESCRIBE LA FICHA HOMOLOGADA. Asimismo, se precisa que el documento en mención corresponde a un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el 'título de certif

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	16:49:50

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observamos el NUMERAL 1.9 PLAZO DE ENTREGA de las especificaciones técnicas para el ítem N° 01, debido a que solicitan:

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de conformidad al anexo B, de las especificaciones técnicas (cantidad, cronograma de internamiento y plazos de entrega), consignadas en el capítulo III de las bases correspondientes, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Observamos el plazo de entrega, debido a que el Anexo B de las bases se encuentra totalmente ilegible lo que vulnera totalmente el principio de transparencia del Art. 2º de la Ley de Contrataciones del estado (Ley 30225), toda vez que resta claridad al proceso y pone en riesgo al postor ganador de la buena pro, caigan en penalidades por tiempos que no está correctamente definidos. Asimismo, existen pronunciamientos y resoluciones del Tribunal de Contrataciones, que estipula que las entregas parciales, son independientes y deben tener sus propias condiciones para el cálculo de las penalidades. Es por ello que, tanto la primera entrega como las sucesivas deben tener un inicio formal a partir de la emisión de la orden de compra, de lo contrario se afecta el principio de equidad entre la entidad y el proveedor.

Asimismo, señalamos que se debería emitir Orden de Compra para las ENTREGAS SUCESIVAS, ya que favorece a la trazabilidad documentaria, y es la partida para gestionar el legajo documentario que luego parará a asegurar la cancelación de los bienes atendidos de forma periódica, y de no considerarlo como documento de partida, se generaría subsanaciones y canjes documentarios que restarían eficiencia y transparencia a la contratación.

Cabe señalar que, al solicitar un PLAZOS DE ENTREGA las condiciones deben ser claras y no generar trabas en la trazabilidad del proceso, de lo contrario afecta la claridad del proceso vulnerando los principios de ¿competencia y equidad¿ del Art. 2º de Ley y el Art 16º de la Ley de Contrataciones que estipula en su numeral 16.2 lo siguiente: ¿Las especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico deben formularse de forma objetiva y precisa por el área usuaria; alternatively pueden ser formulados por el órgano a cargo de las contrataciones y aprobados por el área usuaria. Dichas especificaciones técnicas, términos de referencia o expediente técnico deben proporcionar acceso al proceso de contratación en condiciones de igualdad y no tienen por efecto la creación de obstáculos ni direccionamiento que perjudiquen la competencia en el mismo¿.

Por los motivos expuestos, en virtud a los principios de transparencia, libertad de concurrencia, igualdad de trato y competencia que rige en el Art. 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29º del reglamento, pedimos al digno comité de selección, MODIFICAR EL PLAZO DE ENTREGA y SOLICITAR EN LAS BASES INTEGRADAS:

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo 10 días calendarios a partir de la notificación de la orden de compra, de conformidad al anexo B, de las especificaciones técnicas (cantidad, cronograma de internamiento y plazos de entrega), consignadas en el capítulo III de las bases correspondientes, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Por último, el numeral 72.4 del Art. 74 del D.S. Nº 344-2018-EF ¿Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado¿ que establece que LA ABSOLUCION SE REALIZA DE MANERA MOTIVADA, conforme a lo dispuesto en la Ley de Contrataciones del Estado, formule su absolución de manera fundamentada, por lo que estaremos atentos.

Acápite de las bases : **Sección:** General **Numeral:** 1.9 **Literal:** CAP I **Página:** 17

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

Literal a), c) y e) del Art. 2º de la ley y el Art. 29º del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA, INDICANDO QUE - ÍTEM 01: en la Bases Integradas, se considerar con mayor Legibilidad, El plazo de entrega correcto es, conforme al siguiente detalle:

* PRIMERA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los cinco (05) días calendarios, contados a partir del día siguiente de

Fecha de Impresión: 06/05/2025 06:11

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD		
Nomenclatura :	AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025		

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

Literal a), c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

- la fecha de recepcionada la orden de compra.
- * SEGUNDA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
 - * TERCERA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Ciento Veinte (120) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
 - * CUARTA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Ciento Ochenta (180) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
 - * QUINTA ENTREGA - 15,050 UND: Hasta los Doscientos Setenta (270) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.

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

SE ACLARA, INDICANDO QUE - ÍTEM 01: en la Bases Integradas, se considerar con mayor Legibilidad, El plazo de entrega correcto es, conforme al siguiente detalle:

- * PRIMERA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los cinco (05) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de recepcionada la orden de compra.
- * SEGUNDA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Sesenta (60) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
- * TERCERA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Ciento Veinte (120) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
- * CUARTA ENTREGA - 14,600 UND: Hasta los Ciento Ochenta (180) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.
- * QUINTA ENTREGA - 15,050 UND: Hasta los Doscientos Setenta (270) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la fecha de la suscripción del contrato.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	16:49:50

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Observamos que para el ítem N° 01 ¿CLORHEXIDINA AL 2% X 1L CON DISPOSITIVO A CIRCUITO CERRADO CON PEDAL¿ no mencionan la cantidad de dispensadores A PEDAL CIRCUITO CERRADO solicitadas en COMODATO, lo cual afecta seriamente la claridad de proceso de selección, toda vez que la cantidad de dispensadores tiene un efecto directo sobre la oferta del postor que podría elevar seriamente la oferta sobre el valor estimado.

Cabe mencionar que si bien, EL NUEMRAL 3.1.8 de la ficha de homologación del ítem 1.1 indica: ¿ La entidad debe indicar en las bases del procedimiento de selección y/o proforma de contrato, considerando sus necesidades reales para poner en operatividad el producto ofertado lo siguiente: a) los servicios de instalación y mantenimiento del dispensador de circuito cerrado que la entidad pueda requerir para su finalidad, b) La entrega de un (01) dispensador de circuito cerrado por cada por cada seis (06) frascos de 1 litro de compra del producto farmacéutico ofertado¿. Claramente menciona que las necesidades de accesorios debe ser en función a las NECESIDADES REALES del usuario, y si tomamos en cuenta que solicitan 10,240 (diez mil dos cientos cuarenta) unidades de producto, al cálculo, esto resultaría en 1,707 (mil setecientos siete) dispensadores en comodato, lo cual nos parece totalmente exagerado y nada razonable a las necesidades reales de la entidad, lo que afecta totalmente los principios de competencia y de Libertad de concurrencia del Art. 2 de la Ley de Contrataciones del Estado, toda vez que los dispensadores de circuito cerrado a pedal tienen un costo considerable que afecta directamente al precio del producto y por ende a la oferta económica de los postores, siendo susceptible de sobrepasar por gran margen el valor estimado si se considera un dispensador por cada unidad, pudiendo generar que el producto quede desierto por sobrepasar el presupuesto.

Asimismo, al no detallar la cantidad de dispensadores a circuito cerrado y asumir un dispensador por cada 6 litros, resultando en cantidad de 1,707 (mil setecientos siete) dispensadores a pedal circuito cerrado, esto resultaría totalmente exagerado para las necesidades reales del hospital, ya que resulta técnicamente inviable puesto que según pruebas realizadas por el fabricante y el inserto del producto declarado ante DIGEMID, un pedal de impulsión del sistema está preparado para soportar 20,000 pisadas, o 20,000 dosis de 1 ml de producto, lo que supondría un aproximado de 20 a 30 frascos por dispensador a pedal como mínimo.

También debemos mencionar, que existen mecanismos para garantizar a la entidad el continuo y correcto funcionamiento de los sistemas circuito cerrados, por medio de una carta de compromiso de instalación y mantenimiento de dispensadores, así también, contra cualquier defecto o daño existen las cartas de compromiso de canje, por lo que continuar con la excesiva solicitud de dispensadores que excedan sus necesidades, se estaría contraviniendo los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2° de Ley de Contrataciones y el Art. 29° del reglamento dela Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. Menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Agregar que cada dispensador debe ser colocado donde se ubica un lavadero, esto servirá de referencia para determinar la cantidad de dispensadores de circuito cerrado que necesiten o requieran.

Por lo tanto, en virtud a los principios de libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2°de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29° del reglamento, pedimos al digno comité de selección DETALLAR EL NÚMERO EXACTO DE DISPENSADORES A PEDAL CIRCUITO CERRADO, REQUERIDOS POR EL ÁREA USUARIA PARA CUBRIR SUS NECESIDADES EN LOS PUNTOS DE USO DE LA ENTIDAD, el mismo que no debe superar (1) dispensador por cada cincuenta (30) litros a adquirir, puesto que afectaría directamente la oferta económica de los postores pudiendo sobrepasar considerablemente el valor estimado del ítem, ASIMISMO, MENCIONAR QUE LOS PUNTOS DE INSTALACIÓN REQUERIDO y el responsable de la entidad con quien coordinar, para que los PROVEEDORES SE ENCARGUEN DE LA INSTALACIÓN Y MANTENIMIENTO DE LOS DISPENSADORES CON LA FINALIDAD DE QUE SE ENCUENTREN OPERATIVOS HASTA AGOTAR TODOS LOS PRODUCTOS REQUERIDOS.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 3.1.8 Literal: CAP III Página: 52

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, INDICANDO QUE: EL DISPOSITIVO BIOMÉDICO SOLICITADO CORRESPONDE A UNA FICHA HOMOLOGADA POR CUAL, NO ES POSIBLE MODIFICAR EN NINGUNO DE SUS EXTREMOS RATIFICÁNDOSE EN LO REQUERIDO. POR LO QUE SOLICITAMOS, PUEDAN REGIRSE A LO ESTABLECIDO.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	16:49:50

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

En el literal K) de los Documentos para la admisión de la oferta (2.2.1.1) de las bases para el ítem 01: CLORHEXIDINA GLUCONATO 2% (2G/100 ML) SOLUCIÓN TÓPICA (ESPUMA) CON DISPENSADOR CIRCULO CERRADO X 1 L, solicitan:

Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte.

Observamos que el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte es un documento obligatorio para Droguerías especializadas en el transporte y distribución de productos Farmacéuticos y Dispositivos médicos que requieran cadena de frío para su traslado. Es decir, los laboratorios Farmacéuticos quedan exonerados de emitir dicho certificado debido a que se encuentra dentro de los alcances de su Certificado de Buenas Prácticas de manufactura para productos farmacéuticos, donde se encuentra categorizado el producto contenido en el ítem 01.

El no aclarar dentro de las bases la exoneración del CBPDT para laboratorios farmacéuticos, genera una total barrera de ingreso y limitante de la pluralidad de marcas y postores, toda vez que contraviene totalmente los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2° de Ley de Contrataciones y el Art. 29° del reglamento de la Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. Menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Por lo tanto, en virtud a los principios de libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2° de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29° del reglamento, pedimos al digno comité de selección mencionar dentro de las bases:

k) Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte. (los laboratorios farmacéuticos quedan exonerados de presentar certificado de buenas Prácticas de Distribución y Transporte por encontrarse dentro de los alcances de la BPM).

Por último, el numeral 72.4 del Art. 74 del D.S. Nº 344-2018-EF ¿Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado¿ que establece que LA ABSOLUCION SE REALIZA DE MANERA MOTIVADA, conforme a lo dispuesto en la Ley de Contrataciones del Estado, formule su absolución de manera fundamentada, por lo que estaremos atentos.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: CAP II Página: 19

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

Literal a), c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, INDICANDO QUE: No es correcta su apreciación toda vez que en las bases administrativas en la presentación de documentación de presentación obligatoria 2.2.1.1 documentos para la admisión de la oferta numeral h; si se esta solicitando la presentación del certificado de buenas practicas de distribución y trasporte cuando corresponda (copia simple) de corresponder.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	16:49:50

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observamos el ANEXO C (DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO) toda vez que solicitan detallara las ESECIFICACIONES TÉCNICAS SEGÚN DIRSAPOL e indicar en otra columna EL N° DE FOLIO DEL DOCUMENTO QUE SUSTENTA (INSERTO, BROCHURE, CATÁLOGO, ETC), lo cual contraviene totalmente lo dispuesto en la Ficha Homologada administrada por PERÚCOMPRAS y es de uso general, donde las características NO SON detalladas según especificaciones técnicas de DIRSAPOL, por ende no responden a declaraciones específicas de la entidad, puesto que existe el Anexo N° 3 DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIÓN TÉCNICA.

Al solicitar una Declaración jurada de presentación del producto que no se encuentra en los alcances de las bases estandarizadas del OSCE, se contraviene totalmente los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2° de Ley de Contrataciones y el Art. 29° del reglamento de la Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. Menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Por lo tanto, en virtud a los principios de libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2°de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29° del reglamento, pedimos al digno comité de selección retirar de las bases integradas la presentación del ANEXO C (DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO)

Por último, el numeral 72.4 del Art. 74 del D.S. N° 344-2018-EF ¿Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado¿ que establece que LA ABSOLUCION SE REALIZA DE MANERA MOTIVADA, conforme a lo dispuesto en la Ley de Contrataciones del Estado, formule su absolución de manera fundamentada, por lo que estaremos atentos.

Acápíte de las bases : **Sección:** General **Numeral:** ANEXO C **Literal:** C **Página:** 54

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

Literal a), c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA INDICANDO QUE: Con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida en referencia a el "ANEXO C" deberá ser sustentado con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto del bien ofertado y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las especificaciones técnicas debiendo acreditarse: Características, Dimensiones, empaque del Dispositivo Medico, por tanto, el contenido de dichos documentos, es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas.

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

SE ACLARA INDICANDO QUE: Con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida en referencia a el "ANEXO C" deberá ser sustentado con la presentación de: Manual de instrucciones de uso y/o inserto del bien ofertado y/o catálogo y/o Folletería y/o Brochure u otro documento emitido por el fabricante (original o copia simple). Resaltado o subrayado en el punto donde se indica el cumplimiento de las especificaciones técnicas debiendo acreditarse: Características, Dimensiones, empaque del Dispositivo Medico, por tanto, el contenido de dichos documentos, es evaluable y concluyente respecto al cumplimiento de las características solicitadas en las especificaciones técnicas.

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código : 20377339461

Fecha de envío : 23/04/2025

Nombre o Razón social : B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.

Hora de envío : 18:40:27

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Plazo de entrega: Anexo B.

Solicitamos al Comité Especial, subir las bases al OECE en formato word o de lo contrario en PDF que estén visibles y que puedan ser leídos, las bases actuales están ilegibles

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. III

Literal: 3.1

Página: 53

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, SIN EMBARGO SE PRECISA INDICANDO QUE EL ANEXO B, LAS BASES SE ADJUNTARA TMB EN FORMATO WORD LEGIBLE.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-Homologacion-SM-4-2025-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS DEL RUBRO DE MATERIAL BIOMÉDICO CON FICHA DE HOMOLOGACIÓN PARA LAS IPRESS PNP AF-2025

Ruc/código :	20377339461	Fecha de envío :	23/04/2025
Nombre o Razón social :	B.BRAUN MEDICAL PERU S.A.	Hora de envío :	18:40:27

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Tabla 1
Informe de ensayo
Acta de muestreo

Solicitamos al Comité Especial, confirmar que no se pedirá Acta de muestreo e informe de ensayo para el presente proceso y se internara con protocolo de análisis aprobado por Digemid, considerando que la actual ficha homologada, dice

En el caso de que el área usuaria determine que los costos y/o la oportunidad de suministro originados de la exigencia del control de calidad, pueden impedir o poner en riesgo la finalidad de la contratación, esta podrá ser eximida, sumando a ello los costos que representan para los proveedores este tipo de controles.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. III Literal: 3.1 Página: 38

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE, INDICANDO QUE: El área usuaria precisa que, EL DISPOSITIVO BIOMEDICO SOLICITADO CORRESPONDE A UNA FICHA HOMOLOGADA POR CUAL, NO ES POSIBLE MODIFICAR EN NINGUNO DE SUS EXTREMOS RATIFICANDOSE EN LO REQUERIDO.

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

null