

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

Lima, 28 JUN. 2024

VISTO:

El expediente de contratación de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1, para la "Contratación del suministro de reactivos de hematología con equipos de cesión en uso para el Hospital I Víctor Alfredo Lazo Peralta de la Red Asistencial Madre de Dios" y el Informe Legal N° 00000226-2024-GCAJ-ESSALUD, de la Gerencia Central de Asesoría Jurídica; y,

CONSIDERANDO:

Que, con fecha 11 de abril de 2024, se publicó en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE la convocatoria de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1 por un valor estimado de S/ 121,600.00 (Ciento Veintiún Mil Seiscientos con 00/100 Soles), incluidos los impuestos de Ley y cualquier otro concepto que incida en el costo total de la contratación;

Que, de acuerdo al cronograma registrado en el SEACE, con fecha 14 de mayo de 2024, se realizó el acto de presentación de ofertas del citado procedimiento de selección, recibiendo la oferta de los siguientes postores: LC BIOCOP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A.;

Que, con fecha 23 de mayo de 2024, se publicó en el SEACE, entre otros documentos, el "Acta de apertura de ofertas, admisión, evaluación y calificación", con el siguiente resultado:

POSTOR	ETAPAS					
	Admisión	Evaluación			Calificación	Resultado
		Precio ofertado (S/)	Puntaje total	Orden de prelación		
LC BIOCOP S.A.C.	ADMITIDO	107,160.00	105	1	CALIFICADO	SI
W.P. BIOMED S.A.	ADMITIDO	117,800.00	96.46	2	CALIFICADO	-

Que, mediante Escrito N° 01 presentado el 30 de mayo de 2024 a través de la "Mesa de Partes Digital de EsSalud", el postor W.P. BIOMED S.A. interpuso recurso de apelación dirigido contra la buena pro otorgada a la empresa LC BIOCOP S.A.C. en el marco de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1;

Que, mediante correo electrónico institucional recibido el 3 de junio de 2024 por la Gerencia Central de Asesoría Jurídica, el Jefe de la Unidad de Adquisiciones, Ingeniería Hospitalaria y Servicios de la Red Asistencial Madre de Dios puso en conocimiento el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A., adjuntando para tal efecto el escrito mencionado precedentemente;

Que, a través de la Carta N° 00000064-2024-GG/ESSALUD notificada el 12 de junio de 2024 a la empresa W.P. BIOMED S.A., la Gerencia General otorgó un plazo de dos (2) días hábiles, para que subsane su recurso de apelación, de conformidad con lo establecido en el artículo



RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°**1156****-GG-ESSALUD-2024**

121 en concordancia con el literal d) del artículo 122 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado;

Que, con Escrito N° 03 del 14 de junio de 2024, que adjunta el Escrito N° 02, la empresa W.P. BIOMED S.A. subsanó su recurso de apelación dentro del plazo otorgado a través de la Carta N° 00000064-2024-GG/ESSALUD, asimismo, solicitó el uso de la palabra;

Que, de la revisión de la plataforma del SEACE se advierte que, con fecha 03 de junio y 18 de junio de 2024 se registró el recurso de apelación y su subsanación, respectivamente, por lo que, de conformidad con lo establecido en los literales c) y d) del numeral 125.2 del artículo 125 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias; se entiende emplazado al postor o postores, distintos al impugnante, con dicho acto, pudiendo absolver el traslado del recurso interpuesto en un plazo no mayor a tres (3) días hábiles, contados a partir del día siguiente de notificado a través del SEACE;

Que, a través del Memorando N° 00002127-2024-GCAJ/ESSALUD del 19 de junio de 2024 la Gerencia Central de Asesoría Jurídica remitió a la Gerencia Central de Gestión Financiera copia de la transferencia bancaria correspondiente a la garantía por concepto de interposición del recurso de apelación presentado por la empresa W.P. BIOMED S.A.;

Que, mediante Cartas Ns° 00000108 y 00000109-2024-GCAJ/ESSALUD del 19 de junio de 2024 notificadas por correo electrónico en la misma fecha a las empresas LC BIOCORP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A., respectivamente, se les comunicó que, con motivo del recurso de apelación interpuesto, se programó audiencia pública para el día 24 de junio de 2024 a las 11:00 horas; la misma que se llevó a cabo contando con la participación del representante de la empresa impugnante;

Que, a través del Memorando N° 00000315-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD del 19 de junio de 2024 la Gerencia de Normativa y Asuntos Administrativos requirió a la Red Asistencial Madre de Dios informar si entre los días 19 y 21 de junio de 2024 las empresas LC BIOCORP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A. presentaron algún escrito de absolución de traslado del recurso de apelación ante la Red Asistencial a su cargo;

Que, a través del Memorando N° 00000316-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD del 19 de junio de 2024 la Gerencia de Normativa y Asuntos Administrativos requirió a la Oficina de Gestión Documentaria informar si entre los días 19 y 21 de junio de 2024 las empresas LC BIOCORP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A. presentaron algún escrito de absolución de traslado del recurso de apelación ante la "Mesa de Partes de la Sede Central";

Que, por medio del Memorando N° 00000323-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD del 21 de junio de 2024 la Gerencia de Normativa y Asuntos Administrativos de la Gerencia Central de Asesoría Jurídica, solicitó a la Red Asistencial Madre de Dios emitir un informe técnico con ocasión del recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A.;

Que, mediante Escrito N° 01 presentado el 21 de junio de 2024 a través de la "Mesa de Partes Digital de EsSalud", la empresa LC BIOCORP S.A.C. absolvió el traslado del recurso de apelación, el cual fue registrado en el SEACE el 24 del mismo mes y año;

Que, mediante Nota N° 00000098-2024-OGD-SG/ESSALUD del 24 de junio de 2024 la Oficina de Gestión Documentaria de EsSalud remitió el reporte de registros del Sistema de Gestión Documentaria, entre los días 19 y 21 de junio de 2024;

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

Que, a través del Informe N° 01-JRCV-LAB-RAMD-ESSALUD-2024 del 24 de junio de 2024 la Red Asistencial Madre de Dios remitió la opinión técnica solicitada a través del Memorando N° 00000323-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD;

Que, con Memorando N° 00000325-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD del 24 de junio de 2024 se solicitaron precisiones al informe técnico alcanzado y un informe técnico complementario con ocasión de la absolución del recurso de apelación materia de análisis;

Que, en atención a ello, la Red Asistencial Madre de Dios remitió el Informe N° 01-JRCV-LAB-RAMD-ESSALUD-2024, a fin de emitir la opinión técnica requerida con el Memorando N° 00000325-2024-GNAA-GCAJ/ESSALUD;

Que, mediante Escrito N° 02 presentado el 26 de junio de 2024 ante la "Mesa de Partes" de la Red Asistencial Madre de Dios la empresa LC BIOCORP S.A.C. reiteró sus argumentos de absolución al traslado del recurso de apelación presentados a través de su Escrito N° 01;

Que, la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1 fue convocada bajo la vigencia del Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF, y el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias; por lo que tales normas resultan aplicables para el análisis del presente caso;

Que, dentro de dicho contexto, mediante Informe Legal de visto, la Gerencia Central de Asesoría Jurídica ha realizado el siguiente análisis:

- Considerando que el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A. cumple con los requisitos de admisibilidad y procedencia establecidos en los artículos 121 y 123 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, respectivamente, corresponde emitir pronunciamiento sobre el fondo del mismo.
- Asimismo, considerando lo establecido en el Acuerdo de Sala Plena N° 002-2012/TC del 05 de junio de 2012: "(...) sólo serán materia de la decisión, los puntos controvertidos que se sustenten en los hechos contenidos en el recurso de apelación presentado por el impugnante y en la absolución del traslado del referido recurso de apelación que presenten los demás postores intervinientes en el procedimiento de impugnación".
- Bajo dicho contexto, se aprecia que aquellos postores que pudieran verse afectados fueron notificados a través del SEACE con el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A. el 18 de junio de 2024, razón por la cual contaban con tres (3) días hábiles para absolver el traslado del citado recurso, esto es, hasta el 21 de junio de 2024.

Considerando ello, se advierte que la empresa LC BIOCORP S.A.C. absolvió el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A. el 21 de junio de 2024, es decir, dentro del plazo legal; por lo que, se tendrán en consideración sus alegatos al momento de determinar los puntos controvertidos.

- Teniendo en cuenta lo expuesto en el recurso de apelación y subsanación presentada por la empresa W.P. BIOMED S.A. y la absolución de traslado formulada por la



RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

empresa LC BIOCOP S.A.C., se ha procedido a fijar los siguientes puntos controvertidos:

- i. Si, de lo declarado y adjuntado en su oferta, la empresa LC BIOCOP S.A.C. cumple con presentar los Certificados de Análisis de los reactivos del hemograma automatizado diferencial 5 estirpes kit, conforme a lo requerido en las bases integradas del citado procedimiento de selección.
 - ii. Si, de lo declarado y adjuntado en su oferta, la empresa LC BIOCOP S.A.C. cumple con acreditar la característica técnica "Tiempo de expiración" de la especificación técnica "Presentación" de los reactivos ofertados, según lo requerido en las bases integradas del citado procedimiento de selección.
 - iii. Si, de lo declarado y adjuntado en la oferta de la empresa W.P. BIOMED S.A., existe incongruencia o imprecisión respecto a la fecha de vencimiento de los aditamentos o accesorios del producto ofertado.
- A efectos de resolver los puntos controvertidos propuestos, debe tenerse presente que, el numeral 73.2 del artículo 73 del citado Reglamento señala que, para la admisión de las ofertas, el comité de selección o el órgano encargado de las contrataciones verifica la presentación de los documentos requeridos en los literales a), b), c), e) y f) del artículo 52 y determina si las ofertas responden a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de las especificaciones técnicas especificadas en las bases. De no cumplir con lo requerido, la oferta se considera no admitida.



Por otro lado, cabe precisar que en el numeral 1.2 del Capítulo I "Generalidades" de la Sección Específica de las Bases Integradas de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024-ESSALUD/RAMD-1 se establece que el citado procedimiento de selección tiene por objeto la "Contratación del suministro de reactivos de hematología con equipos de cesión en uso para el Hospital Víctor Alfredo Lazo Peralta de la Red Asistencial Madre de Dios".

ITEM	COD_SAP	DESCRIPCION	UN	TOTAL
1	030104010	Hemograma Automatizado Diferencial 5 Estirpes KIT	PBA	38,000

Equipo en Cesión de Uso		U.M.	Cantidad
Analizador Hematológico Chico Diferencial de 5 Estirpes		Eqp	2

Imagen extraída de la página 13 de las Bases Integradas

- En tal sentido, tomando como premisa los lineamientos antes indicados, se procederá al análisis de los puntos controvertidos derivados del presente procedimiento de impugnación.

Respecto al primer punto controvertido:

- a) Posición de la empresa impugnante

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

- La empresa W.P. BIOMED S.A., sostiene que el postor LC BIOCORP S.A.C. en los folios 25, 29, 33 y 37 habría adjuntado unos Certificados de Análisis de reactivos que forman parte del kit de hemograma en los cuales no figuraría la fecha de vencimiento, aspecto que formaría parte del contenido mínimo requerido en las bases integradas del procedimiento de selección, por lo que correspondería que se declare como no admitida la oferta de dicho postor.

b) Análisis

- A efectos de dilucidar la controversia planteada por la empresa W.P. BIOMED S.A., resulta oportuno remitirnos a las Bases Integradas que rigen el presente procedimiento de selección, pues estas constituyen las reglas a las cuales se sometieron los participantes y/o postores, así como el comité de selección al momento de evaluar las ofertas y conducir el procedimiento.

Así pues, en el literal f) del apartado 2.2.1.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las citadas Bases, se requirió a los postores, para la admisión de sus ofertas, la presentación obligatoria de, entre otros, el siguiente documento:

f) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)

Es 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. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a certificado de análisis.

Los certificados de análisis deben consignar la edición de las normas de calidad Nacional, Internacional y/o propia, a la que se acoge el fabricante, vigente a la fecha de fabricación del material, reactivo e insumo de laboratorio.

La evaluación técnica se realizará de acuerdo a la edición vigente a la fecha de fabricación del dispositivo médico. Se aceptará esta edición siempre y cuando no exista diferencia con la edición actual (a la presentación de propuestas). Asimismo, se tendrá en consideración el plazo de 12 meses según contempla la norma sanitaria.

El certificado de análisis debe consignar cuando menos la siguiente información: nombre del producto, número de lote, fecha de vencimiento, fecha de análisis, las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto terminado no se encuentren en ninguna de las normas de calidad internacional de referencia, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas como tal. (Art.31° del D.S. N°016-2011-SA).



RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte¹³, es obligatoria, para reactivos, controles y calibradores no siendo necesario que sea del lote que será entregado durante la ejecución contractual¹⁴ independientemente cuente o no con Registro Sanitario, se aceptara el Certificado de Análisis del reactivo (Protocolo de análisis) emitido por el fabricante, de acuerdo a su propia metodología y en un formato propio, incluido la emisión electrónica del mismo y con firma electrónica.

El Certificado de Análisis (Copia Simple), por ser un documento técnico **deberá ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico Responsable de la empresa postora**, vigente a la presentación de la propuesta.

Nota 1: La exigencia del certificado de análisis será conforme a lo establecido en los artículos 124, 125, 126 y 127 del D.S 016-2011 S.A y modificatorias vigentes.

Nota 2. Las normas nacionales, internacionales o propias a las que se acoja el fabricante en el Certificado de Análisis, deberán encontrarse vigentes a la fecha de fabricación del dispositivo médico.

Imagen extraída de la página 17 de las Bases Integradas

Conforme se puede advertir, en las Bases Integradas del procedimiento de selección, se estableció que el Certificado de Análisis constituye un documento de presentación obligatoria para la admisión de las ofertas, que debe contener, mínimamente, la siguiente información:

- Nombre del producto
- Número de lote
- Fecha de vencimiento
- Fecha de análisis
- Especificaciones técnicas
- Resultados analíticos obtenidos
- Firma del o los profesionales responsables del control de calidad
- Nombre del laboratorio que lo emite

- Ahora bien, de la revisión de la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C. se advierte que, a fin de cumplir con el citado requisito de admisibilidad, adjuntó en su oferta los siguientes documentos:

- En los folios 25 y 26, obra el Certificado de Análisis del reactivo "Hematology Analyzer Diluent" (Diluyente para analizadores de hematología), cuya traducción certificada, obrante en el folio 28, se muestra a continuación:

DYMIND BIOTECH				
CERTIFICADO DE ANÁLISIS				
DM3100QR020(1.0)				
Nombre:	Diluyente para analizadores de hematología	Lote:	Especificaciones:	Fecha de fabricación:
		2022062201	10L	22 de junio de 2022
Modelo:	Diluyente: DIL-A			
Proyecto a Inspeccionar	Norma			Resultados
Apariencia	El reactivo es líquido claro y no tiene precipitación, gránulos ni flóculos			Comentarios
				✓ Calificado
				✓ Ok

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

Precinto e instrucción	a) Nombre del producto, número de lote, fecha de producción, período de validez y volumen neto son correctos; b) la posición del precinto es correcta; c) la especificación del producto es conforme con el producto.		✓ Calificado	✓ Ok
Volúmenes de embalaje	Especificación de reactivo	Rango de desviación	Resultados	
	✓ 10 L	0-1.0 % (1 L ≤ V ≤ 20 L)	10120 g	✓ Ok
La V de los volúmenes de embalaje representa la especificación del reactivo				
Valor pH	✓ Diluyente: ✓ 7.30 ± 0.20	Promedio	7.18	✓ Ok
Conductividad	✓ Diluyente: ✓ 17.80 ± 0.50 mS/cm		17.51	✓ Ok
Presión osmótica	Diluyente: (300±10) mOsm/kg		297	✓ Ok
Conteo de partícula	Diluyente: Volumen ≥ 2.5 fL, conteo de partícula ≤ 2.5 x 10 ⁵ /fL		24851	✓ Ok
Exactitud	✓ Diluyente	WBC se encuentra dentro del rango de ± 5.0 %	1.0 %	✓ Ok
		HGB se encuentra dentro del rango de ± 2.5 %	1.7 %	
		RBC se encuentra dentro del rango de ± 2.5 %	2.1 %	
		MCV se encuentra dentro del rango de ± 3.0 %	0.2 %	✓ Ok
		PLT se encuentra dentro del rango de ± 8.0 %	1.9 %	
Resultado final	✓ Apto			
Control de calidad:	(firma ilegible)	Fecha: 22 de junio de 2022	Revisión: (firma ilegible)	Fecha: 22 de junio de 2022

1. Marque con "✓" dentro del recuadro que desea seleccionar
2. Marque con un "I" dentro del cuadro que no desea completar
3. "Ok" significa aprobado, "NG" significa desaprobado.

(N.T.) A solicitud de la parte interesada, se ha procedido a traducir parcialmente el documento.

La Traductora Colegiada Certificada, miembro Traductores del Perú (CTP) que suscribe, declara



- En los folios 29 y 30, obra el Certificado de Análisis del reactivo "Hematology Analyzer Lyse" (Lisante analizador de hematología, Modelo: Lisante: LYG-1), cuya traducción certificada, obrante en el folio 32, se muestra a continuación:

DYMIND BIOTECH				
CERTIFICADO DE ANÁLISIS				
DM3100QR020[1.0]				
Nombre:	Lisante analizador de hematología	Lote:	2022081201	Especificaciones:
Modelo:	Lisante: LYG-1	Fecha de fabricación:	12 de junio de 2022	
Proyecto a inspeccionar	Norma		Resultados	Comentarios
Apariencia	El reactivo es líquido claro y no tiene precipitación, gránulos ni flóculos		✓ Calificado	✓ Ok
Precinto e instrucción	a) Nombre del producto, número de lote, fecha de producción, período de validez y volumen neto son correctos; b) la posición del precinto es correcta; c) la especificación del producto es conforme con el producto.		✓ Calificado	✓ Ok
Volúmenes de embalaje	Especificación de reactivo	Rango de desviación	Resultados	
	✓ 1 L	0-1.0 % (1 L ≤ V ≤ 20 L)	1006 g	✓ Ok
La V de los volúmenes de embalaje representa la especificación del reactivo				
Valor pH	25.0 ± 1.0 °C: ✓ Lisante: ✓ 4.20 ± 0.20	Promedio	4.25	✓ Ok
Onda de Pico de Absorción	λ max : ✓ Lisante : 546 ± 10 nm		538	✓ Ok
Recuento en blanco	✓ Lisante	WBC ≤ 0.20 x 10 ⁹ /L	0	✓ Ok
		HGB ≤ 1g/L	0	



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156 -GG-ESSALUD-2024

Histograma de glóbulos blancos (WBC) / BASO	✓ Lisante: ✓ LYG-1	a) Dos picos de población con células pequeñas y células grandes; b) Conforme a la forma y el signo del pico de los glóbulos blancos del analizador hematológico de Dymind.	✓ Calificado	✓ Ok
Exactitud	✓ Lisante	WBC se encuentra dentro del rango de $\pm 5.0 \%$ HGB se encuentra dentro del rango de $\pm 2.5 \%$	Desviación relativa 1.1 % 0.0 %	✓ Ok
Resultado final		✓ Apto		
Control de calidad:	(firma ilegible)	Fecha: 12 de junio de 2022	Revisión: (firma ilegible)	Fecha: 12 de junio de 2022

1. Marque con "✓" dentro del recuadro que desea seleccionar
2. Marque con un "/" dentro del cuadro que no desea completar
3. "Ok" significa aprobado, "NG" significa desaprobado.

(N.T.) A solicitud de la parte interesada, se ha procedido a traducir parcialmente el documento.

La Traductora Colegiada Certificada, miembro del Colegio de Traductores del Perú (CTP) que suscribe, declara que

- En los folios 33 y 34, obra el Certificado de Análisis del reactivo "Hematology Analyzer Lyse" (Lisante analizador de hematología, Modelo: Lisante: LYA-2), cuya traducción certificada, obrante en el folio 36, se muestra a continuación:

DYMIND BIOTECH				
CERTIFICADO DE ANÁLISIS				
DM3100QR020[1.0]				
Nombre:	Lisante analizador de hematología	Lote:	2022060101	Especificaciones:
Modelo:	Lisante: LYA-2	100 mL		
Proyecto a Inspeccionar	Norma			Resultados
Apariencia	El reactivo es líquido claro y no tiene precipitación, gránulos ni flocos			✓ Calificado
Precinto e instrucción	a) Nombre del producto, número de lote, fecha de producción, período de validez y volumen neto son correctos; b) la posición del precinto es correcta; c) la especificación del producto es conforme con el producto.			✓ Calificado
Volúmenes de embalaje	✓ 100 mL	Rango de desviación	0-3.0 % (100 mL ≤ V < 500 mL)	103 g
Valor pH	✓ Lisante: $\pm 5.50 \pm 0.20$	Promedio		
Recuento en blanco	✓ Lisante	WBC $\leq 0.3 \times 10^9/L$	Max	
Diagrama de dispersión de glóbulos blancos (WBC)	✓ Lisante: ✓ LYA-2	a) Hay cuatro grupos de células diferentes en el diagrama de dispersión de WBC; b) se ajusta a la forma del diagrama de dispersión de WBC correspondiente y la marca de dispersión del analizador de Dymind.	✓ Calificado	
Exactitud	✓ Lisante	WBC se encuentra dentro del rango de $\pm 5.0 \%$ HGB se encuentra dentro del rango de $\pm 2.5 \%$	Desviación relativa 1.1 % 0.85 %	✓ Ok
Resultado final		✓ Apto		
Control de calidad:	(firma ilegible)	Fecha: 01 de junio de 2022	Revisión: (firma ilegible)	Fecha: 01 de junio de 2022

1. Marque con "✓" dentro del recuadro que desea seleccionar
2. Marque con un "/" dentro del cuadro que no desea completar
3. "Ok" significa aprobado, "NG" significa desaprobado.

(N.T.) A solicitud de la parte interesada, se ha procedido a traducir parcialmente el documento.

La Traductora Colegiada Certificada, miembro del Colegio de Traductores del Perú (CTP) que suscribe, declara que

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 1156 -GG-ESSALUD-2024

- En los folios 37 y 38, obra el Certificado de Análisis del reactivo "Hematology Analyzer Lyse" (Lisante analizador de hematología, Modelo: Lisante: LYA-3), cuya traducción certificada, obrante en el folio 40, se muestra a continuación:

DYMIND BIOTECH					
CERTIFICADO DE ANÁLISIS					
DM3100QR020[1.0]					
Nombre:	Lisante analizador de hematología	Lote:	2022063001	Especificaciones:	200 mL
Modelo:	Lisante: LYA-3	Fecha de fabricación:			
Proyecto a inspeccionar		Norma		Resultados	Comentarios
Apariencia	El reactivo es líquido claro y no tiene precipitación, gránulos ni floculos			✓ Calificado	✓ Ok
Precinto e instrucción	a) Nombre del producto, número de lote, fecha de producción, período de validez y volumen neto son correctos; b) la posición del precinto es correcta; c) la especificación del producto es conforme con el producto.			✓ Calificado	✓ Ok
Volúmenes de embalaje	Especificación de reactivo	Rango de desviación		Resultados	
	✓ 200 mL	0-3.0 % (100 mL ≤ V < 500 mL)		202 g	✓ Ok
La V de los volúmenes de embalaje t representa la especificación del reactivo					
Valor pH	✓ Lisante: ✓ 5.50 ± 0.10	Promedio		5.60	✓ Ok
Conductividad	✓ Lisante: ✓ 21.80 ± 1.00 mS/cm	Max		21.39	✓ Ok
Recuento en blanco	✓ Lisante	WBC ≤ 0.3 x 10 ⁹ /L		0	✓ Ok
Diagrama de dispersión de glóbulos blancos (WBC)	✓ Lisante: ✓ LYA-3	a) Hay cuatro grupos de células diferentes en el diagrama de dispersión de WBC; b) se ajusta a la forma del diagrama de dispersión de WBC correspondiente y la marca de dispersión del analizador de Dymind.		✓ Calificado	✓ Ok
Exactitud	✓ Lisante	WBC se encuentra dentro del rango de ± 5.0 %		Desviación relativa	0.6 %
		HGB se encuentra dentro del rango de ± 2.5 %			0.87 %
Resultado final	✓ Apto				
Control de calidad:	(firma ilegible)	Fecha:	30 de junio de 2022	Revisión:	(firma ilegible)
		Fecha:	30 de junio de 2022		

1. Marque con "✓" dentro del recuadro que desea seleccionar
2. Marque con un "I" dentro del cuadro que no desea completar
3. "Ok" significa aprobado, "NG" significa desaprobado.

(N.T.) A solicitud de la parte interesada, se ha procedido a traducir parcialmente el documento.

La Traductora Colegiada Certificada, miembro del
Traductores del Perú (CTPA) que suscribe, declara que

- Con relación a este punto, mediante Informe N° 01-JRCV-LAB-RAMD-ESSALUD-2024 del 24 de junio de 2024, el área usuaria, conocedora de su requerimiento, absolvió el cuestionamiento formulado por el impugnante, manifestando lo siguiente:

1.-EN RELACIÓN AL PRIMER PUNTO DE CONTROVERSIA SI los folios 25-29-33-y 37 del expediente de la empresa BIOCORP SAC (certificados de análisis emitidos por el fabricante), se evidencia que no tiene fecha de vencimiento.

Sin perjuicio de ello, en el citado informe, el área usuaria explicó cual habría sido el criterio aplicado para haber validado los Certificados de Análisis presentados por el postor LC BIOCORP S.A.C., señalando que: (i) La regla establecida en la página 17 de las Bases Integradas, indica que, el Certificado de Análisis es emitido por el propio

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°**1156****-GG-ESSALUD-2024**

fabricante de acuerdo a su propia metodología y en un formato propio, y (ii) La vigencia de 2 años de los reactivos ofertados se encuentra declarada en el folio 76, 77 y 124 de la oferta de dicho postor.

- Siendo así, del análisis efectuado por el área usuaria de la Red Asistencial Madre de Dios, ha quedado plenamente determinado que los Certificados de Análisis presentados por el postor LC BIOCORP S.A.C. no consignan la fecha de vencimiento de los reactivos ofertados, lo cual, conforme a las bases integradas del citado procedimiento de selección, forman parte del contenido mínimo que debe tener estos documentos exigidos para la admisión de las ofertas.
- Ahora bien, aun cuando, la citada área usuaria haya expuesto sus razones para haber validado dichos Certificados de Análisis, indicando que estos habrían sido admitidos porque son emitidos por el fabricante según su propia metodología y con un formato propio, lo cierto es que, el hecho de haber previsto en las bases integradas que los certificados de análisis podían tener un formato propio de los fabricantes, ello no implica que deje de observarse la regla referida al contenido mínimo de dichos documentos.

Asimismo, el aspecto referido a la vigencia de 2 años contados a partir de su fabricación, declarado en los folios 76, 77 y 124 de la oferta del postor LC BIOCORP S.A.C. no permite suplir la ausencia de dicha información en los Certificados de Análisis de los reactivos ofertados, ni tener por cumplida la regla establecida en el literal f) del apartado 2.2.1.1. del numeral 2.2. Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas del procedimiento de selección.



- Por lo tanto, a partir de lo señalado por el área usuaria, se advierte que, en los Certificados de Análisis presentados por la empresa LC BIOCORP S.A.C. no figura la fecha de vencimiento de los reactivos ofertados por dicho postor, siendo dicha información parte del contenido mínimo que dichos documentos debían consignar, según lo requerido expresamente en las Bases Integradas del procedimiento de selección.



- En este punto, cabe traer a colación que, como parte de su absolución del traslado del recurso de apelación, la empresa LC BIOCORP PERU S.A.C. señaló que las Bases Integradas indican que el certificado de análisis será aceptado en formato y metodología propia de cada fabricante, por tanto, las pretensiones del impugnante deberían ser consideradas infundadas, pues su certificado de análisis es un documento emitido por el propio fabricante en su propio formato y metodología, cumpliendo con lo que las bases integradas indican.
- Al respecto, es preciso reiterar que, es cierto que en las Bases Integradas del procedimiento de selección se señaló que se aceptaría un Certificado de Análisis emitido por el fabricante de acuerdo a su metodología propia y en un formato propio, ello, en la medida que no se podría exigir a todos los fabricantes utilizar un mismo formato de certificado de análisis para sus productos, más aún, si ello no se encuentra regulado así por alguna norma en particular, no obstante, lo que sí resulta exigible a los postores es que presenten un certificado análisis que cuente con una determinada información mínima, en virtud de la cual se pueda verificar lo que necesita la Entidad, por lo que, lo argumentado por la empresa LC BIOCORP PERU S.A.C. en dicho extremo, no resulta amparable.

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°**1156****-GG-ESSALUD-2024**

- Sobre este extremo, el Tribunal de Contrataciones del Estado, en un caso similar (donde estaba en controversia el cumplimiento de uno de los datos mínimos previstos para los certificados de análisis requeridos), en el fundamento 43 de la Resolución N° 634-2024-TCE-S5, se señaló que: *"(...) se observa que el comité indicó que se aceptaría el certificado de análisis emitido por el fabricante con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos; sin embargo, ello no menoscaba el hecho que tal documento debe contener la información mínima requerida en las bases, (...)".*
- En atención a lo expuesto, se advierte que el postor LC BIOCORP PERU S.A.C. no ha cumplido con acreditar en su oferta la presentación del Certificado de Análisis de los reactivos ofertados, conforme a lo requerido en las bases integradas del procedimiento de selección, por lo que, corresponde **declarar fundado** el presente punto controvertido.
- Considerando que el presente punto controvertido ha sido declarado fundado, y que, en consecuencia, corresponderá dejar sin efecto la admisión de la oferta del postor LC BIOCORP PERU S.A.C., carece de objeto analizar el segundo punto controvertido en la medida que, dicho análisis no revertirá la condición de no admitido de dicho postor.
- Lo anterior es concordante con el criterio señalado por el Tribunal de Contrataciones del Estado del OSCE en diversas Resoluciones, entre ellas, la Resolución N° 2411-2019-TCE-S4, en la que se indica: *"(...) carece de objeto que este Colegiado se pronuncie respecto al segundo y tercer punto controvertido, toda vez que el resultado del análisis no variaría el sentido de la decisión adoptada".*

Tercer punto controvertido**a) Posición de la empresa adjudicataria**

- Al respecto, la empresa LC BIOCORP S.A.C. ha señalado que, la empresa W.P. BIOMED S.A. en el folio 93 de su oferta, donde consta una Carta del Fabricante, se habría indicado que los accesorios del reactivo ofertado (entre otros, PROBE CLEANSER) son compatibles con el analizador ofertado. Al respecto, en el Certificado de Análisis obrante a folio 62 de la oferta (correspondiente al citado accesorio), se indica que la fecha de fabricación es del 2024-01-02, y que la fecha de expiración es del 2025-01-01, es decir, que tendría una vida útil de un (1) año. Sin embargo, a folio 129 de la oferta, se presenta un inserto del fabricante, en el cual se indica que dicho producto tendría una vida útil de dieciocho (18) meses, lo cual evidenciaría una incongruencia e imprecisión respecto al producto ofertado.

b) Análisis

- A efectos de dilucidar la controversia planteada por la empresa LC BIOCORP S.A.C., resulta oportuno remitirnos a las Bases Integradas que rigen el presente procedimiento de selección, pues estas constituyen las reglas a las cuales se sometieron los participantes y/o postores, así como el comité de selección al momento de evaluar las ofertas y conducir el procedimiento.

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 1156 -GG-ESSALUD-2024

Así pues, en el literal I) del apartado 2.2.1.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las citadas Bases, se requirió a los postores, para la admisión de sus ofertas, la presentación obligatoria de, entre otros, los siguientes documentos:

I) Catálogos, Folleteria, Brochure, Inserto, Manual de Instrucciones y/o cartas emitidas por el fabricante (Copia simple) ¹⁶

Se adjuntará documentación adicional emitida por el fabricante que permita acreditar que los reactivos ofertados y los equipos en cesión de uso cumplan con los requerimientos técnicos mínimos solicitados por EsSalud (inserto del producto) con traducción al español de ser el caso, asimismo se aceptará la presentación de cartas emitidas por el fabricante para aquellas características que no estén incluidas en los catálogos.

Para los reactivos las características técnicas que deberán acreditar son las siguientes:

- Presentación, Metodología y Muestra Biológica.

Para el equipo las características técnicas que deberán acreditar son las siguientes:

- Tipo, Metodología, Performance, Características, Muestra, procesamiento de datos, Accesorios del equipo, consumibles como esta en la ficha técnica del IETSI.

Como se aprecia, se requirió a los postores la presentación de catálogos, folleteria, brochure, inserto, manual de instrucciones y/o cartas emitidas por el fabricante para la acreditación de las características técnicas de los reactivos consistentes en: Presentación, Metodología y Muestra biológica. Y para la acreditación de las características técnicas del equipo en cesión de uso: Tipo, Metodología, Performance, Características, Muestra, Procesamiento de datos, Accesorios del equipo y Consumibles como está en la Ficha Técnica del IETSI.

- Asimismo, en las citadas Bases, se adjuntó la Ficha Técnica de los Reactivos requeridos, la cual se aprecia a continuación:

HEMATOLOGIA AUTOMATIZADA		
S TÉCNICAS DE REACTIVOS		
DENOMINACION COMPLETA	UM	ESPECIFICACION TECNICA
Hemograma Automatizado Diferencial 5 Estirpes Kit	PBA	PRESENTACIÓN: Kit de Reactivos y Soluciones libres de Cianuro para la realización Automatizada del Hemograma Diferencial de 5 Estirpes. Tiempo de Expiración no menor de 6 meses a partir de la fecha de entrega. METODOLOGÍA: Impedancia Volumétrica y/o Laser y/o Radiofrecuencia y/o Citoquímica y/o Citometría de Flujo. Mínimo dos metodologías por Equipo. ACCESORIOS: Calibradores, Controles, Complementos, Material de impresión y otros de acuerdo a metodología que permitan la realización completa de la prueba. EQUIPO: Analizador Hematológico chico Diferencial de 5 Estirpes. MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre anticoagulada.

Nótese que, entre otros aspectos, se estableció que los reactivos y soluciones requeridos deben contar con un tiempo de expiración no menor a seis (6) meses a partir de la entrega.

"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
*"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"*

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 1156 -GG-ESSALUD-2024

- Del mismo modo, se adjuntó la Ficha Técnica del Equipo de Hematología requerido, cuya parte pertinente se muestra a continuación:

8. Consumibles, Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios	<p>El usuario final definirá la frecuencia mensual de procesamiento para cada prueba a realizar, a fin de calcular la cantidad de consumibles a entregar. Todos los Consumibles: Calibradores, Controles, Complementos y Accesorios deberán ser entregados en forma periódica (acompañando a la entrega de los reactivos), en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las Pruebas Efectivas más las Pruebas de Calibración y Control para el periodo de compra. En cualquier caso en que falle alguno de ellos, el proveedor procederá a su entrega como reposición inmediata.</p> <p>Controles Internos: proporcionar material de control para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de la metodología (procesar en tres niveles de control para cada día de trabajo).</p> <p>Soluciones, complementos de limpieza y otros, en cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas efectivas solicitadas, más las pruebas de calibraciones y los lavados adicionales requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo.</p>
--	---

En este apartado, se estableció que los postores debían entregar la solución, complementos de limpieza y otros, en cantidad suficiente que permita la realización total de las pruebas efectivas solicitadas, más las pruebas de calibradores y los lavados adicionales requeridos de acuerdo a la metodología de trabajo.

- Ahora bien, de la revisión de la oferta del postor W.P. BIOMED S.A. se advierte que, a fin de acreditar el cumplimiento de las características técnicas requeridas, adjuntó en su oferta, en otros, la siguiente documentación:

检验报告

Certificate of Analysis

000062

No. COA20240104012

产品名称 Product Name	探头清洗液 Probe cleanser	REF	N/A
批号 Lot No.	2024010251	型号 Model of the Reagent	N/A
物料编码 Material Code	105-005708-00	包装规格 Package Size	50 mL X 1
生产日期 Manufacture Date	2024-01-02	有效期 Expiry date	2025-01-01
标准依据 Standard basis	产品检验规范 Specification for Product Inspection		

检测项目 Subjects	接受标准 Accept criteria	检测结果 Results	结果判定 Conclusion
1、外观性状 Appearance			
外观 Appearance	应为澄清液体, 不得有沉淀、颗粒或絮状物 Must be clear liquid, without deposition, particle and floccule	符合标准/Qualified	符合/Pass
2、装量 Volume			
装量 Volume	≥50mL 或 ≥54g ≥50mL or ≥54g	58 g	符合/Pass
3、性能 Performance			



RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

(Folio 62) Certificado de Análisis del producto Probe Cleanser, donde se aprecia como fecha de manufactura (02-01-2024) y como fecha expiración (01-01-2025), lo cual, hace un total de un (1) año.

mindray

(EN) PROBE CLEANSER

[Packing Specifications]
50mLx1, 25mLx6

[Intended Use]
It is used to clean the instrument regularly.

[Test Principle]
Not applicable.

[Major Components]

Surfactant	≤0.2%
Sodium hypochlorite	≤12%
Sodium hydroxide	≤5%

[Storage and Stability]

- It is important to store in dark place and keep container closed when not in use.
- The product will be stable for 18 months when stored at 2°C to 30°C (35.6°F to 86°F) in a dark place, with relative humidity not above 90%.
- The working temperature range of the product is consistent with that of its applicable instruments.
- The open-vial validity is 60 days.

[Applicable Instruments]

The product applies to Hematology Analyzers, Automated Glycohemoglobin Analyzers, Auto Slide Maker & Stainer, Specific Protein Analyzers, Auto Specific Protein and ESR Analyzers, Chemistry Analyzers, Chemiluminescence Immunoassay Analyzers, Flow Cytometers and Auto Coagulation Analyzers manufactured by Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

[Sample Requirements]
Not applicable.

[Materials Required but Not Provided]
The following materials are required but not provided with the product: Mindray-manufactured measurement instruments as well as matched reagents.

[Test Procedure]
For detailed usage instruction, please refer to the Operator's Manual of the Instruments.

[Cut-off Value/Reference Intervals]
Not applicable.

[Result Elaboration]
Not applicable.

[Limitations]

P303+P361+P353 BEI BERÜHRUNG MIT DER HAUT (oder dem Haar): Alle kontaminierten Kleidungsstücke sofort ausziehen. Haut mit Wasser abwaschen (oder duschen).

P305+P351+P338 BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Eventuell vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen.

P310 Sofort GIFTINFORMATIONZENTRUM/ Arzt/Ersthelfer anrufen.

P363 Kontaminierte Kleidung vor erneutem Tragen waschen.

P390 Verschüttete Mengen aufnehmen, um Materialschäden zu vermeiden.

P391 Verschüttete Mengen aufnehmen.

P304+P340 BEI EINATMEN: Die Person an die frische Luft bringen und für ungehinderte Atmung sorgen.

Lagerung

P405 Unter Verschluss aufbewahren.

Entsorgung

P501 Inhalt/Behälter gemäß den örtlichen Vorschriften bei einer zugelassenen Sammelstelle für gefährliche Abfälle oder Sonderabfälle entsorgen.

[Referenzen]
Entfällt.

(ES) LIMPIADOR DE SONDAS

[Especificaciones del embalaje]
50mLx1, 25mLx6

[Uso previsto]
Se utiliza para limpiar el analizador con regularidad.

[Principio de teste]
No procede.

[Componentes principales]

Tensioactivo	≤0.2%
Hipoclorito de sodio	≤12%
Hidróxido de sodio	≤5%

[Condiciones de almacenamiento y estabilidad]

- Es importante que se almacene en un lugar oscuro y mantener el contenedor cerrado cuando no se utilice.
- El producto será estable durante 18 meses si se almacena entre 2°C y 30°C (35.6°F y 86°F) en un lugar oscuro, con una humedad relativa no superior al 90%.
- El intervalo de temperatura de funcionamiento del producto se corresponde con el de los instrumentos aplicables.

(Folio 129) Inserto del producto Probe Cleanser, donde se indica que el producto será estable durante 18 meses si se almacena entre 2 °C y 30 °C.

- Sobre el particular, mediante Informe N° 01-JRCV-LAB-RAMD-ESSALUD-2024, el área usuaria del citado procedimiento de selección, a fin de pronunciarse sobre el presente punto controvertido, manifestó lo siguiente:

Con respecto al PROBE CLEANSE EN EL FOLIO 62 en relación al folio 129, SI EXISTE INCONGRUENCIA, porque ambos documentos emitidos por el fabricante tienen fechas de vigencia de expiración distintas. En la evaluación que realizó el comité de selección en su oportunidad no se evidencio la incongruencia.

檢驗報告
Certificate of Analysis

产品名称	Probe Cleanser	规格	50mLx1, 25mLx6
Lot No.	2024010101	Model of the Reagent	01X
Manufacturer Code	01X-001-01-01	Package Size	50 mLx1
Manufacture Date	2024-01-01	Expiry date	2025-01-01
Standard of test	Mindray Succession for Probe Cleanser		

mindray

000062

01X-001-01-01

01X

50 mLx1

2024-01-01

2025-01-01

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

[Specifiche della confezione]
50 ml. x 1, 25ml.x6

[Uso previsto]
Viene utilizzato per pulire regolarmente l'analizzatore.

[Principio analitico]
Non applicabile.

[Componenti principali]

Agente tensioattivo	<0.2%
Sodio ipoclorito	<12%
Itriosido di sodio	<5%

[Condizioni di conservazione e stabilità]

- È importante conservare il contenitore in un luogo al riparo dalla luce e tenerlo chiuso quando non viene utilizzato.
- Il prodotto è stabile per 18 mesi se conservato a una temperatura compresa tra 2°C e 30°C (35.6°F e 86°F) in un luogo buio, con un'umidità relativa non superiore al 90%.
- La gamma di temperatura di esercizio del prodotto è coerente con quella degli strumenti applicabili.
- La validità del flacone aperto è di 60 giorni.

[Strumenti applicabili]
Il prodotto si applica all'analizzatore ematologico, all'analizzatore automatico di glicemoglobinina, al preparatore e coloratore di vetrini automatico, agli analizzatori per le proteine specifiche, agli analizzatori automatici per le proteine specifiche e VES, agli analizzatori chimici, agli analizzatori di immunodosaggi a chemiluminescenza, ai citometri a flusso e agli analizzatori automatici di coagulazione prodotti da Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

[Requisiti del campione]
Non applicabile.

[Materiali necessari ma non forniti]
I seguenti materiali sono necessari ma non forniti con il prodotto: Strumenti di misurazione prodotti da Mindray e reagenti corrispondenti

[Procedura analitica]
Per istruzioni dettagliate sull'uso, fare riferimento al Manuale dell'operatore dell'analizzatore.

[Valore soglia/intervalli di riferimento]
Non applicabile.

[Elaborazione dei risultati]
Non applicabile.

[Limitazioni]
Non applicabile.

[Caratteristiche delle prestazioni]
Non applicabile.

[Precauzioni e avvertenze]

- Solo per uso professionale per diagnosi in vitro.
- Leggere attentamente il foglietto illustrativo all'interno della confezione prima di utilizzare il prodotto. Deve essere utilizzato prima della data di scadenza e opportunamente smaltito dopo la scadenza.
- Prima dell'uso, verificare l'integrità della confezione. Non utilizzare il prodotto nel caso di danneggiamento della confezione. In caso contrario, i risultati potrebbero non essere precisi.
- Non utilizzare il reagente se è congelato.
- Se il reagente viene inquinato o modificato da altri fattori e diventa anormale, smettere di utilizzarlo e sostituirlo con uno normale.
- Smaltire gli scarti, i residui e la confezione contaminata in base alle normative



- Como se aprecia, el área usuaria del citado procedimiento de selección, señaló que existe incongruencia en la oferta de la empresa W.P. BIOMED S.A. en la medida que, por un lado, del Certificado de Análisis obrante a folio 62 de la oferta, se advierte que el producto "PROBE CLEANSER" tiene una vigencia de un (1) año, mientras que, por otro lado, en la Folletería del fabricante de dicho producto, se prevé una vigencia de dieciocho (18) meses.

Cabe precisar que, el área usuaria señaló que cuando el comité de selección realizó la evaluación de la oferta, en su oportunidad, no advirtió dicha incongruencia.

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

- En este punto, cabe traer a colación que de acuerdo a la Norma Técnica de Salud N° 182-MINSA/DIGEMID-2022, se ha definido a la "Fecha de expiración o vencimiento o caducidad", como aquel dato señalado en el rotulado de los envases mediate e inmediato del producto que indica el mes y año calendario más allá del cual no se garantiza que el producto conserve su estabilidad y eficacia, siempre que se mantenga las condiciones de almacenamiento autorizadas.
- Así pues, resulta pertinente mencionar que, la formulación y presentación de las ofertas es de entera y exclusiva responsabilidad de cada postor, de manera que las consecuencias de cualquier deficiencia o defecto en su elaboración o en los documentos que la integran deben ser asumidas por aquél. Siendo necesario tener en cuenta que la evaluación de las ofertas debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos presentados por el postor, los cuales deben contener información plenamente consistente y congruente. En caso contrario, de observarse información contradictoria, incierta, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma.
- Es así que, el Tribunal de Contrataciones del Estado ya se ha pronunciado en reiterados pronunciamientos, tales como, la Resolución N° 2212-2022-TCE-S2 en la cual señaló que: *"(...) la evaluación de las ofertas presentadas por los postores debe realizarse de forma integral o conjunta, lo que implica el análisis de la totalidad de los documentos que se presentan, los cuales deben contener la información plenamente consistente y congruente. En caso contrario, de observarse información contradictoria, excluyente o incongruente entre sí, que no permita tener certeza del alcance de la oferta, corresponderá declarar la no admisión o descalificación de la misma según sea el caso. Cabe indicar además que la congruencia de la información presentada en una oferta alcanza a todos los documentos que la conforman, toda vez que, por el hecho de formar parte de esta, debe ser objeto de revisión integral o conjunta por parte del comité de selección."*
- En atención a lo expuesto por el área usuaria en su Informe N° 01-JRCV-LAB-RAMD-ESSALUD-2024, se advierte que el postor W.P. BIOMED S.A. ha presentado una oferta incongruente, respecto al tiempo de expiración y/o estabilidad del producto PROBE CLEANSER, lo que trae como consecuencia que no se pueda tener certeza del real alcance de su oferta, por lo que, corresponde desestimar su oferta, debiendo tenerla por no admitida. Siendo así, corresponde declarar amparable el presente punto controvertido.
- Bajo el tenor del análisis efectuado, se observa que el comité de selección a cargo de la conducción de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1, incurrió en error en la admisión de las ofertas de las empresas LC BIOCORP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A., en consecuencia, por un lado, corresponde declarar fundado el recurso de apelación interpuesto por la empresa impugnante contra el otorgamiento de la buena pro del referido procedimiento de selección, debiendo declararse la oferta del postor adjudicatario como no admitida, y dejarse sin efecto la buena pro otorgada a favor de aquel, mientras que, por otro, al corresponder también declarar no admitida la oferta del postor impugnante, debe declararse infundado el extremo del recurso impugnativo referido a que se le otorgue la buena pro al postor impugnante. Por lo que, el presente recurso de apelación es declarado **fundado en parte**.



RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N°

1156

-GG-ESSALUD-2024

- Por otro lado, debemos indicar que, de acuerdo al numeral 65.1 del artículo 65 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, se ha establecido que, "(...) el procedimiento queda desierto cuando no se recibieron ofertas o cuando no exista ninguna, (...)". Por tanto, en la medida que, en el presente procedimiento de selección corresponde tener por no admitidas las ofertas de las empresas LC BIOCORP S.A.C. y W.P. BIOMED S.A., y siendo que no se cuenta con ninguna otra oferta válida, corresponde declarar desierto la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1.

Que, cabe señalar que el numeral 41.5 del artículo 41 del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado, concordado con el numeral 124.1 del artículo 124 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, regula que la garantía por interposición del recurso de apelación debe otorgarse a favor de la Entidad o del OSCE, según corresponda, por la suma equivalente al tres por ciento (3%) del valor estimado, del procedimiento de selección o del ítem que se decida impugnar;

Que, el literal a) del numeral 132.2 del artículo 132 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado establece que cuando el recurso de apelación sea declarado fundado en todo o en parte se procede a la devolución de la garantía; por lo que en el presente caso corresponde devolver la garantía presentada por la empresa W.P. BIOMED S.A.;

Que, mediante Resolución de Presidencia Ejecutiva N° 167-PE-ESSALUD-2019 de fecha 21 de febrero de 2019, se delegó en el Gerente General, la facultad de conocer y resolver los recursos de apelación que se interpongan ante la Entidad en los procedimientos de selección convocados bajo el marco de la Ley de Contrataciones del Estado, y el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado;

Que, según lo dispuesto en los artículos 134 y 135 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, la Resolución que resuelva el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A., agota la vía administrativa, por lo que no cabe interponer recurso administrativo alguno, precisándose que la interposición de la acción contenciosa administrativa no suspende lo resuelto por la Entidad;

Con los vistos de la Gerencia Central de Asesoría Jurídica y;

En uso de las atribuciones conferidas;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO 1.- DECLARAR FUNDADO EN PARTE el recurso de apelación interpuesto por la empresa W.P. BIOMED S.A. en el marco de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1 para la "Contratación del suministro de reactivos de hematología con equipos de cesión en uso para el Hospital I Víctor Alfredo Lazo Peralta de la Red Asistencial Madre de Dios", por los considerandos expuestos.

ARTÍCULO 2.- REVOCAR la admisión de la oferta presentada por la empresa LC BIOCORP S.A.C. en la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1, debiendo tenerla por no admitida.

ARTÍCULO 3.- DEJAR SIN EFECTO la buena pro otorgada a favor de la empresa LC BIOCORP S.A.C. en la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1.



"Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres"
*"Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho"*

RESOLUCIÓN DE GERENCIA GENERAL N° 1156 -GG-ESSALUD-2024

ARTÍCULO 4.- REVOCAR la admisión de la oferta presentada por la empresa W.P. BIOMED S.A. en la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1, debiendo tenerla por no admitida.

ARTÍCULO 5.- DECLARAR DESIERTO la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1.

ARTÍCULO 6.- DISPONER que la Gerencia Central de Gestión Financiera proceda con la devolución de la garantía presentada por la empresa W.P. BIOMED S.A. para la interposición del recurso de apelación.

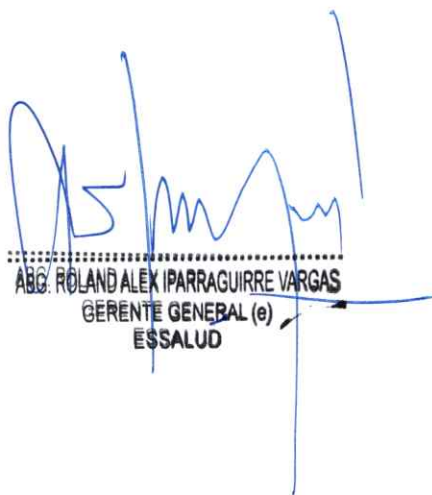
ARTÍCULO 7.- DISPONER que la Secretaría General registre la presente Resolución en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE), o en su defecto solicite apoyo a la Central de Abastecimiento de Bienes Estratégicos para efectuar tal registro, en la fecha de su expedición.

ARTÍCULO 8.- DISPONER que la Secretaría General notifique la Resolución a expedirse a la Red Asistencial Madre de Dios y a la Gerencia Central de Gestión Financiera.

ARTÍCULO 9.- DISPONER que la Red Asistencial Madre de Dios notifique la presente resolución al comité de selección a cargo de la Adjudicación Simplificada N° 003-2024/ESSALUD-RAMD-1.

ARTÍCULO 10.- DAR por agotada la vía administrativa.

REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE


ABC. ROLANDO ALEX PARRAGUIRRE VARGAS
GERENTE GENERAL (e)
ESSALUD

