

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código : 20107914995

Nombre o Razón social : INMUNOCHEM SAC

Fecha de envío : 28/06/2024

Hora de envío : 13:20:04

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

f) Certificado de Análisis

El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante. el que deberá consignar cuando menos la siguiente información : fecha de analisis o fecha de emision y/o aprobación del documento (según corresponda), LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS (...).

Las ESPECIFICACIONES TECNICAS no se detallan en los certificados de analisis, estos figuran en los insertos, catalogos, folleteria, brochure, cartas emitidas por el fabricante, entre otros.

Consulta,

Solicitamos amablemente al comite de selección en coordinacion con el area usuaria suprimir para el certificado de analisis el consignar las especificaciones técnicas ya que esta información esta detallada en los insertos, catalogos, folleteria, brochure, cartas emitidas por el fabricante, entre otros

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1

Literal: f

Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que al integrar las bases se precisará de la siguiente manera:

Debe decir: El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá consignar cuando menos la siguiente información: fecha de análisis o fecha de emisión y/o aprobación del documento (según corresponda), resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad.

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

Se actualizará las especificaciones técnicas en la pagina 5 numeral 6.d) Documentación de presentación obligatoria ...(...): en el Literal d.2 Certificado de Análisis

En lo referente al segundo párrafo

Dice: El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá consignar cuando menos la siguiente información debe consignar cuando menos la siguiente información: fecha de análisis o fecha de emisión y/o aprobación del documento (según corresponda), las especificaciones técnicas y resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad.

Debe decir: El certificado de análisis podrá ser presentado en el formato propio del fabricante, el que deberá consignar cuando menos la siguiente información: fecha de análisis o fecha de emisión y/o aprobación del documento (según corresponda), resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	13:20:04

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

g) Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario (CRS) vigente, emitido por la ANM

En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor debera adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.

Considerar que este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.

De acuerdo a la DIGEMID en su página web: <https://www.digemid.minsa.gob.pe/webDigemid/preguntas-frecuentes/#1679082906349-c26e90c0-5ae6> señala lo siguiente:

2.¿ Los Oficios de respuesta de consultas técnicas, tienen fecha de vigencia?

Al respecto se informa que es potestad de los administrados o usuarios llevar a cabo consultas técnicas respecto a sujeción de registro sanitario de productos que potencialmente podrían estar sujetos a otorgamiento de registro sanitario. Asimismo, se le comunica que los oficios de respuesta a consultas técnicas no presentan periodo de vigencia. No obstante lo indicado, estando las leyes, reglamentos que rigen en la actualidad la regulación de Dispositivos Médicos, en constante modificación, siendo la Ley N° 29459 y su reglamento D. S. N° 016-2011-SA y modificatorias, es necesario que su representada formule las consultas correspondientes, si así lo considera pertinente, a fin de otorgarle una respuesta actualizada.

Como se observa, se precisa que las consultas técnicas no presentan periodo de vigencia, por lo que resulta contradictorio a lo solicitado por la entidad solicitando que las mismas no podran tener una antigüedad mayor a un (1) año.

Asimismo, en la LCE en su Artículo 2. Principios que rigen las contrataciones, se menciona en su literal a) Libertad de concurrencia. 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; y b) Igualdad de trato. Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto.

Observación

Observamos este extremo de las bases y solicitamos al OEC en coordinación con el area usuaria suprimir la antigüedad no mayor a un (01) año para las consultas tecnicas presentadas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente la observación. Sin embargo, se hace presente que en el capítulo III, numeral d.3 de las Especificaciones Técnicas, se considera el registro sanitario como documentación de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de las características técnicas como parte de la oferta. Asimismo se eliminará el siguiente parrafo:

"En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.
Considerar que este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año."

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

Se actualizará las especificaciones técnicas en la pagina 5 numeral 6.d) Documentación de presentación obligatoria ...(...): en el Literal d.3 Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario (CRS) vigente, emitido por la ANM.

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-14-2024-INS-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Se elimina párrafo:

En caso algún producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá adjuntar el Listado publicado por la ANM (DIGEMID) vigente, resaltando el número de orden en el que se encuentra el producto ofertado, o Documento emitido por la ANM (DIGEMID) en atención a la Consulta Técnica realizada por el proveedor.

Considerar que este documento no podrá tener una antigüedad mayor a un (01) año.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	13:20:04

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Fecha de Vencimiento: No menor a 12 meses

Al respecto se debe precisar que estos kits destinados a la realización de procedimientos de biología molecular como son la extracción de ARN/ADN viral, se fabrican con 12 meses de expiración a la salida de fábrica, por lo que a la llegada en su tránsito de importación tienen menos de 12 meses, haciendo imposible cumplir con el requisito de fecha de vencimiento de no menor de 01 año. Asimismo, de la revisión del formato de resumen ejecutivo observamos que hace mención a 2 marcas las cuales son CWBIO y HANGZHOU BIOER TECHNOLOGY, las mismas que no cumplen con la vigencia al momento de su internamiento al almacén.

Consulta,

Solicitamos amablemente al comite de seleccion en coordinación con el area usuaria aceptar productos con vigencia no menor a 8 meses adjuntando carta de compromiso de canje por fecha de vencimiento.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la consulta. Dado que el uso de los kits sera utilizado por los diferentes laboratorios de la Unidad de Virología y la Unidad de Innovacion y Soporte Diagnostico, con cargas de trabajo diferente y estimando la necesidad del requerimiento dentro del plan anual de actividades, se hace necesario que el insumo tenga una expira no menor a 12 meses.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20107914995	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	INMUNOCHEM SAC	Hora de envío :	13:20:04

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Se consideran bienes similares a los siguientes: todo tipo de reactivos de biología molecular

Es preciso señalar que como bien indica el requisito de calificación, se necesita experiencia del postor en la especialidad, y al solicitar todo tipo de reactivos de biología molecular se perdería tal condición, por lo que sugerimos al OEC en coordinación con el area usuaria y en haras de que la entidad contrate con proveedores que cuentan con la experiencia necesaria en el objeto de la convocatoria, se debe considerar como bienes similares a los KITS DE EXTRACCION DE ACIDOS NUCLEICOS CON CATEGORIA IVD.

CONSULTA

Solicitamos al OEC en coordinación con el area usuaria aceptar como bienes similares a los KITS DE EXTRACCION DE ACIDOS NUCLEICOS CON CATEGORIA IVD asegurando con ello la experiencia del postor especialidad de acuerdo al objeto de la convocatoria.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2. Literal: B Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se absuelve la consulta. Los reactivos de biología molecular son insumos destinados al estudio del material genético, los kits de extracción de ácidos nucleicos con categoría IVD son considerados reactivos de biología molecular, en el numeral 3.2. Requisitos de calificación, literal B. Experiencia del postor en la especialidad indica lo siguiente: "Se consideran bienes similares a los siguientes: todo tipo de reactivos de biología molecular; por tanto no se pierde la condición de la especialidad.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20501262260	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Hora de envío :	14:47:10

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

Antecedentes:

CAPÍTULO III

REQUERIMIENTO

3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

ANEXO - B

DECLARACION JURADA DE RESPONSABILIDADP OR VICIOS OCULTOS

El canje se efectuará a solo requerimiento de la entidad en un plazo no menor de tres (3) días calendario y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Observación:

El bien objeto de la presente convocatoria no es de fabricación nacional y debe importarse del extranjero, por lo que solicitamos al Comité de Selección tenga a bien modificar al plazo de canje a no menor de treinta (30) días calendario

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1. Página: 37

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

LEY N° 30225 ARTICULOS 4 Y 16

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su observación y se actualizará en las especificaciones tecnicas en lo relacionado al ANEXO B "Declaración Jurada de Responsabilidad por Vicios Ocultos y al integrar las bases se precisará de la siguiente manera:

Debe decir:

El canje se efectuará a solo requerimiento de la entidad en un plazo no menor de treinta (30) días calendarios y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

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

En la pagina 37 de la Bases, se actualizará el ANEXO B "Declaración Jurada de Responsabilidad por Vicios Ocultos"
Dice: El canje se efectuará a solo requerimiento de la entidad en un plazo no menor de tres (3) días calendario y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad.

Debe decir:

El canje se efectuará a solo requerimiento de la entidad en un plazo no menor de treinta (30) días calendarios y no generará gastos adicionales a los pactados con vuestra entidad

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:45:50

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Observación:

De acuerdo con numeral 1.9. -Plazo de entrega, Cap. I - Generalidades, se indica lo siguiente:

"Los bienes materia dela presente convocatoria se deberá ser UNICA ENTREGA hasta los cuarenta y cinco (45) dias calendarios, contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato"

Sin embargo, debe tomarse en cuenta que los reactivos materia de contratación son fabricado en el extranjero y pasan por un proceso de importación, así como procesos internos de acondicionamiento e inyectado, por lo que sería necesario contar con un plazo adicional con la finalidad de que mas postores podamos cumplir con dicha exigencia.

Adicionalmente, considerando que las áreas de almacén de las Entidades exigen la Orden de Compra notificada (o copia de la misma) como condiciones para la recepción e internamiento de los bienes; así como atendiendo la naturaleza de los bienes materia de contrato.

En ese sentido, Solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo de entrega sea de treinta (45) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, a fin de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de ejecución del Contrato.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su observación, debido a que la necesidad de la adquisición obedece a que el kit de extracción de ARN/ADN será empleado para el diagnóstico y vigilancia de enfermedades de importancia en salud publica, por tanto, debe ser entregado en días calendarios y contabilizados a partir del día siguiente de suscrito en contrato.
Asimismo, de la etapa de indagación de mercado se tiene pluralidad de marcas y postores que cumplen con lo solicitado en las especificaciones técnicas

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:45:50

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

Observación:
Según el literal e), del numeral 2.2.1.1. - Documentos para la admisión de la oferta, se le solicita al postor presentar lo siguiente:

"Ficha Técnica del Producto (ANEXO A):
el nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la entidad según el cuadro de requerimiento(...)"

Es necesario precisar que los documentos solicitados tienen calidad de declaraciones juradas que tienen una función netamente "informativa" ya que no acreditan alguna característica o especificación técnica, mas aun cuando, se exigen documentos netamente técnicos que tienen la finalidad la acreditación, haciendo que las declaraciones juradas sean una exigencia exagerada y sin propósito alguno, ademas que induce a error al momento de llenarlo.

Recordemos que en reiterados pronunciamientos del Tribunal de Contrataciones del Estado, se suprime todo lo referido a la solicitud de declaraciones solicitadas que hacen las veces de un resumen para la entidad y no persigue ninguna finalidad lógica y/o técnica, ya que hay documentos distintos para dichos propósitos.

En la misma linea, mantener requerimientos exagerados iría en contra de lo establecido por la propia Ley de Contrataciones del Estado, en lo referido al principio de de Eficiencia y Eficacia (2.e de la Ley), por tal motivo, es necesario suprimir dichas exigencias ya que la acreditación de EE.TT se realiza con documentación distinta, la misma que esta siendo requerida según las bases en cuestión.

En ese sentido, se solicita al Comité de Selección, que en coordinación con el área usuaria, tenga a bien en suprimir las exigencias referidas a las fichas tecnicas o declaraciones juradas (Anexo N° A) ya que no tienen ninguna finalidad, por el contrario es una exigencia exagerada ya que hay otros documentos que cumplen la función esperada.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: e Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su observación:
Según la sección especifica de las bases, numeral 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria, 2.2.1.1 documentos para la admisión de la oferta, el literal e) Ficha Técnica del producto (Anexo A), se precisa que el postor debe acreditar a través del anexo A, el cumplimiento de las especificaciones técnicas para el insumo de laboratorio descrito en el numeral 6.b) "Características técnicas del bien" de las especificaciones técnicas, para lo cual debe consignar en la primera columna las especificaciones técnicas del área usuaria y en la segunda columna las especificaciones técnicas de su oferta y para la tercera columna debe indicar en que folios de su oferta esta sustentando el cumplimiento de dichas características técnicas.

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:45:50

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

Observación:

Segun el literal I), del numeral 2.2.1.1., del Cap. I - Del Procedimiento de Selecccion (pag. 19), se indica que el postor debe presentar:

"Catalogo y/o codigo del producto".

Sin embargo, no se indican cuales son las características técnicas que deben acreditarse, por el contrario se generan dudas respecto a las EE.TT. que son materia de acreditación, lo cual perjudicaría la presentación de las ofertas.

Por otro lado, en atención al principio de Libertad de Concurrencia, previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, es posible, que en los insertos, brochures, catálogos, documentos técnicos, etc. no se consignen todas las especificaciones técnicas solicitadas, ya que la emisión de dichos documentos son con fines comerciales, pero no estrictamente técnicos, por tal motivo, debe permitirse la acreditación de tales EE.TT. mediante cartas del fabricante, otorgando mayor posibilidad a otros postores que también podrían cumplir con tal requerimiento.

En ese caso y, atendiendo al principio señalado, solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, defina cuales son las EE.TT. materia de acreditación, ya que no hay claridad al respecto, asi mismo se permita la acreditación de las especificaciones técnicas con carta del fabricante, en caso las EE.TT. no estuvieran en la documentación técnica del fabricante o dueño de marca. Con la finalidad de aumentar el número de postores que puedan acreditar lo solicitado.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2.1.1. **Literal:** I **Página:** 19
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación del postor, puesto que en la especificaciones técnicas Numeral 6.b) se detallan las "Características técnicas del bien" (pagina 3 de las EETT) para lo cual el postor deberá acreditar su cumplimiento. Respecto a la documentación de presentación obligatoria descrito en el literal d.8) El Catalogo y/o código del producto, es uno de los documentos de soporte de información que nos permite verificar si las características técnicas presentadas por el postor corresponden con lo solicitado.

Cabe precisar que en el literal d) Documentos de presentación obligatoria para acreditar cumplimiento de características técnicas se encuentra la documentación requerida como: Ficha Técnica del producto (Anexo A) a través del anexo A, el postor debe acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas para el insumo de laboratorio descrito en el numeral 6.b) "Características técnicas del bien" de las especificaciones técnicas, para lo cual debe consignar en la primera columna las especificaciones técnicas del área usuaria y en la segunda columna las especificaciones técnicas de su oferta y para la tercera columna debe indicar en que folios de su oferta esta sustentando el cumplimientos de dichas características técnicas.

El Certificado de análisis, Registro Sanitario (RS) o Certificado de Registro Sanitario (CRS), Inserto o Ficha Técnica de Información, Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento-CBPA, Certificado de Buenas Prácticas Manufactura-CBPM, Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-CBPDT y el Catalogo y/o Código del producto. Asimismo, de la etapa de indagación de mercado se tiene pluralidad de marcas y postores que cumplen con lo solicitado en las especificaciones técnicas

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

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20604584176	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	AP BIOPROCESS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:24:33

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Estimado comité en el capítulo III REQUERIMIENTO, en el punto 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, en referencia a lo que se solicita en " Otros componentes adicionales¿, el comité tendría a bien considerar como opcionales los componentes como tubos, placas, tips, entre otros, ya que los kits de extracción estándar no incluyen estos componentes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. - 6 Literal: b) Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se absuelve la consulta. Los componentes adicionales son todos los materiales e insumos que se requieren para garantizar el rendimiento optimo del protocolo de extracción de ácidos nucleicos con el kit de extracción de ARN/ADN, esto dependerá de la tecnología de extracción ofertado por el postor. Por tal motivo no podrían ser considerados como opcionales.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-14-2024-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT DE EXTRACCIÓN DE ARN/ADN VIRAL PARA EL CNSP/INS

Ruc/código :	20604584176	Fecha de envío :	28/06/2024
Nombre o Razón social :	AP BIOPROCESS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	22:24:33

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Estimado comité en el capítulo III REQUERIMIENTO, en el punto 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS, en referencia a lo que se solicita en " Características técnicas del bien¿, agradeceríamos si el comité pudiera considerar especificar la cantidad de reacciones por kit de extracción de ARN/ADN.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1. - 6 Literal: b) Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta. Según el numeral 6.a) Descripción del bien y en el numeral 6.b) Características técnicas del bien, se indica que la cantidad será medida por "Determinaciones", así mismo conforme a lo indicado en el ultimo párrafo del numeral 6.b)

"se aceptaran otras presentaciones siempre y cuando se cumpla con la cantidad de determinaciones solicitadas.

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

null