

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA
Nomenclatura :	LP-SM-16-2024-HNAL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20290631689	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	IMPORTADORA FABHET SRL	Hora de envío :	15:46:55

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA, Debemos observar con todo respeto que el comité no ha considerado QUE ASPECTO DE LAS especificaciones técnicas de los bienes (REACTIVOS) como del EQUIPO deben ser ¿ACREDITADAS¿. Cómo indican las bases estándar, por ello se debe especificar cuáles de estas características se debe acreditar, por ejemplo, lo más usual para EL EQUIPO: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE. Asimismo, PARA EL REACTIVO: PRESENTACION, METODOLOGIA, lo que tampoco ha sido señalado. Todas las demás otras características estarán avaladas, comprendidas con la presentación de la DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS (ANEXO 3), según lo dispuesto en la Resolución N°2034-2018-TCE-S1 y para evitar incurrir en vicios señala que: ¿no es posible acreditar la totalidad de especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures, manuales y cartas del fabricante, ello atendiendo a que la información requerida por las entidades no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad, por lo que se hace necesario establecer de forma exacta que características fundamentales deben ser acreditadas con los documentos requeridos pero no se debería estipular la totalidad de ellas, porque no se estaría cumpliendo con la normativa de contrataciones con el estado. Por otro lado, de no considerar los aspectos de las especificaciones técnicas tanto del REACTIVO como del EQUIPO, se sobre entenderá que será suficiente con la presentación de la DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS (ANEXO 3). Por lo que solicitamos que este punto sea clarificado.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: II Literal: 2.2.1 Página: 16
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su observación. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge su observación. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20290631689	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	IMPORTADORA FABHET SRL	Hora de envío :	15:46:55

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

DOCUMENTACION DE PRESENTACION OBLIGATORIA, debemos observar con todo respeto que, si el comité decide considerar que se acredite algunos aspectos de las especificaciones técnicas del REACTIVO, así como DEL EQUIPO, tener en cuenta que las bases señalen con qué documentos se acreditará las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos. Por lo que se sugiere que sea a través de manual de uso y/o brochure y/o folletos y/o insertos y/o catálogos y/o cartas del fabricante y/o certificaciones del fabricante, u otro documento emitido por el fabricante.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: II Literal: 2.2.1 Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su observación. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

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

Se acoge su observación. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En las especificaciones técnicas de bien, en el Tiempo de Protrombina mencionan, ISI menor a 1.2 con sustento técnico de parte del fabricante.

Muy amablemente solicitamos se considere ISI menor a 1.3 con la finalidad de fomentar una mayor participación y pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que el ISI óptimo sería de 1.0; sin embargo, en el requerimiento se estableció un ISI menor de 1.2. Por ello, no es posible modificar esta especificación técnica, ya que durante la indagación de mercado se determinó la existencia de pluralidad de marcas y postores que cumplen con esta característica.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En las especificaciones técnicas de bien, en el Dosaje de dimero D mencionan, reactivo para determinación cuantitativa de Dímero D en plasma, sin interferencia por factor reumatoideo en concentración hasta 1,000 UL/ ml a más.

Muy amablemente solicitamos se considere reactivo para determinación cuantitativa de Dímero D en plasma, sin interferencia por factor reumatoideo en concentración hasta 90 UL/ ml a más, con la finalidad de fomentar una mayor participación y pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria reafirma que el reactivo de Dímero D deberá tener una capacidad de ser libre de interferencia de factor reumatoideo hasta por lo menos 1000 U/L. Cabe señalar que se aceptarán reactivos con capacidad de procesamiento sin interferencia de factor reumatoideo mayor a 1000 U/L.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS)
CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En las Especificaciones Técnicas del Analizador, solicitan: Contar con sistema de control de calidad externo y control interlaboratorial (primera o tercera opinión). En virtud del alto costo de estos programas de control de calidad consultamos amablemente al área usuaria si permitiría contar con sistema de control de calidad externo o control interlaboratorial (primera o tercera opinión).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que el requerimiento inicial estableció la exigencia de control de calidad interno interlaboratorio de primera o tercera opinión adicional al control externo, por lo que deberá ceñirse a las bases administrativas.

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

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Se solicita amablemente al comité evaluador que defina cuáles características técnicas del reactivo y equipo en cesión de uso que deberán ser acreditados mediante catálogos, folletería, insertos y/o manuales del fabricante y cuales se sustentarán con el anexo 3.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En los Requerimientos Técnicos mínimos del reactivo para medir fibrinógeno, solicitamos tengan a bien considerar que el reactivo para medir fibrinógeno deberá estar listo para usar o liofilizado, esto con la finalidad de fomentar una mayor participación y pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria reafirma que el reactivo de fibrinógeno deberá ser líquido listo para usar, con el fin de permitir mayor estabilidad y menor posibilidad de causas de errores preanalíticos.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Consultamos amablemente al área usuaria que considere que el equipo cesión de uso cuente con un módulo preanalítico HIL, que establezca la calidad de las muestras detectando las interferencias por muestras ictericas, lipémicas o hemolizadas, con al finalidad de generar índices de alerta y zonas grises para informar en el resultado o rechazar una muestras, debido a estas interferencia de HIL.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que los analizadores a ofertar deberán contar con un módulo de pre analítica que detecte los niveles de interferencia así como los niveles de llenado de tubos de muestra.

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que los analizadores a ofertar deberán contar con un módulo de pre analítica que detecte los niveles de interferencia así como los niveles de llenado de tubos de muestra.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En el mercado existen muchos equipos que no requieren de agua destilada para procesar las muestras de coagulación, por lo cual sugerimos amablemente al área usuaria puedan considerar esta característica técnica como una mejora tecnológica para el analizador, apoyando la responsabilidad hídrica y sostenibilidad ambiental del postor y no requerir un consumo de agua de 0,5L/h.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que no se ha establecido mejoras tecnológicas en el presente procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En caso de solicitar acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del reactivo y equipo cesión de uso con catálogo, manuales, folletos, inserto.

Al respecto, cabe señalar que la resolución N°2034-2018 TCE S1, el tribunal de contrataciones del estado ha establecido lo siguiente¿¿ no es acreditar la totalidad de las especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures y manuales del fabricante, ello atendiendo que la información requerida por las entidades es no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad¿.

Por lo que, solicitamos amablemente al área usuaria acepte carta del fabricante para acreditar algunas características técnicas del reactivo y del equipo cesión de uso.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Existen analizadores en el mercado cuya forma operación protege al operador de la exposición a las muestras biológicas, tal es el caso de los equipos que manejan un sistema cap piercing, los cuales perforan el tubo para aspirar la muestra. Muy amablemente solicitamos considerar esta característica como una mejora técnica, la cual es en beneficio del usuario operador de los analizadores

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria precisa que los analizadores deberán contar con capacidad de perforación de tubos de muestra, así como también deberán tener capacidad de trabajar con muestras en tubo tapa abierta, así como muestras e crioviales y muestras pediátricas.

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria precisa que los analizadores deberán contar con capacidad de perforación de tubos de muestra, así como también deberán tener capacidad de trabajar con muestras en tubo tapa abierta, así como muestras e crioviales y muestras pediátricas.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En los Requerimientos Técnicos del equipo cesión de uso, solicitan coagulómetro con velocidad de proceso mínimo de 250 pruebas a más por hora, en modo TP. Consultamos amablemente al comité evaluador si acepta coagulómetro con velocidad de proceso mínimo de 240 pruebas a más por hora, en modo TP con la finalidad de permitir mayor pluralidad de postores.

Acápite de las bases :Sección: Especifico

Numeral: -

Literal: -

Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere analizadores con velocidad de 250 a más pruebas por hora, esto debido a que se requiere cubrir una demanda en horas pico en la que se tiene mayor cantidad de muestras durante el día. Por otro lado, el laboratorio tiene tiempos de respuesta para los análisis, por lo que no es factible trabajar con analizadores de menor performance.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20552895496	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	INGENIERIA DE DIAGNOSTICO CLINICO SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:20:28

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En los Requerimientos Técnicos del equipo cesión de uso, solicitan coagulómetro con velocidad de proceso mínimo de 250 pruebas a más por hora, en modo TP. Consultamos amablemente al comité evaluador si acepta coagulómetro con velocidad de proceso mínimo de 160 pruebas a más por hora, en modo TP con la finalidad de permitir mayor pluralidad de postores, en virtud de que la producción diaria es 308 det para el paquete 1.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: - Literal: - Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere analizadores con velocidad de 250 a más pruebas por hora, esto debido a que se requiere cubrir una demanda en horas pico en la que se tiene mayor cantidad de muestras durante el día. Por otro lado, el laboratorio tiene tiempos de respuesta para los análisis, por lo que no es factible trabajar con analizadores de menor performance.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:21:03

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Con relación a los documentos solicitados en los literales f) Protocolo y/o Certificado de Análisis, g) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, e i) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) del fabricante, se entiende que estos tres documentos corresponderían SOLO para los Reactivos, por lo que no será requerido para controles, calibradores, soluciones, equipos, entre otros, quienes no se encuentran sujeto a otorgamiento de registro sanitario.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria pueda indicar si nuestra apreciación es correcta.

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

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

Página: 17

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que su apreciación no es correcta y aclara que los Certificados y/o Protocolos de Análisis y el Registro Sanitario serán de presentación obligatoria para los reactivos, el cloruro de calcio y el diluyente que tome contacto con la muestra. Para el caso de los controles, calibradores (de requerir) y soluciones de limpieza, se aceptará listado web y/u oficio de DIGEMID en el que indique que no requiere de Registro Sanitario. En relación al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, es un documento que corresponde a los reactivos y equipos.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:21:03

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Con relación al Protocolo y/o Certificado de Análisis, se entiende que se aceptará la presentación de cualquier lote que se haya importado previamente, siendo por tanto un lote referencial, considerando que la finalidad de este documento es poder establecer que ha sido sometido a análisis previos a la liberación para su comercialización.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria pueda indicar si nuestra apreciación es correcta.

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 acoge su consulta. El área usuaria señala que su apreciación es correcta, el Certificado y/o Protocolo de Análisis que se presentará en la oferta, será de un lote referencial.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:21:03

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En esta página se detallan las especificaciones técnicas de los equipos, los cuales, de acuerdo al encabezado se señala que el requerimiento es de dos (02) analizadores, sin embargo, en el punto 2 dice:

"Analizadores coagulométricos con capacidad de procesar las pruebas mencionadas en el paquete 1 y en el paquete 2"

En ese sentido, al tratarse de dos paquetes tal como lo establece el Objeto de la Convocatoria, no queda del todo claro la cantidad de equipos requeridos, toda vez que puede darse los siguientes escenarios:

Escenario A: Dos analizadores por cada Paquete

Escenario B: Un analizador por cada paquete

Escenario C: Dos analizadores por cada paquete, pero si los dos paquetes lo gana un solo postor, podría entregar solo un analizador por cada paquete.

Así mismo, al tratarse de dos paquetes puede darse el hecho de que cada paquete sea ganado por un postor distinto, con lo cual, el punto 2 mencionado no guardaría relación.

Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria, pueda precisar la cantidad de analizadores por paquete a efecto de que los postores tengan claro lo que se ofertaría, así mismo, pueda precisar el alcance del punto 2 de las especificaciones técnicas o en su defecto precise que este punto es opcional.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que los analizadores deberán tener la capacidad de procesar tanto las pruebas descritas en el paquete 1 y paquete 2, caso contrario, la oferta será no admitida. Asimismo se aclara que se deberá ofertar 01 analizador para cada paquete, los cuales deberán ser del mismo modelo y/o performance.

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria aclara que los analizadores deberán tener la capacidad de procesar tanto las pruebas descritas en el paquete 1 y paquete 2, caso contrario, la oferta será no admitida. Asimismo se aclara que se deberá ofertar 01 analizador para cada paquete, los cuales deberán ser del mismo modelo y/o performance.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 1.2 del Capítulo I, página 13: Objeto de la convocatoria

Al respecto, es oportuno señalar que la entidad ha dividido los reactivos objeto de la convocatoria en dos paquetes, ambos denominados ¿Coagulometría ¿ PAQUETE 1 y Coagulometría ¿ PAQUETE 2¿; sin embargo, dichos reactivos corresponden a una única categoría técnica y presentan una estrecha relación entre sí. Asi mismo según las Especificaciones técnicas indica que los equipos deberán procesar los ITem tanto del paquete 1y 2 por lo que seria contraproducente que se encuentren dos proveedores con dos equipos cada unos dentro de un mismo laboratorio En virtud de lo anterior, resulta innecesario y contraproducente mantener esta división.

En este contexto, solicitamos al comité UNIFICAR los ítems en un solo paquete, dado que los reactivos solicitados comparten las mismas características técnicas, lo que contribuiría a un proceso de selección más eficiente.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria aclara que el postor deberá tener la capacidad de ofertar reactivos para ambos paquetes con el fin que el área usuaria trabaje en conjunto con un solo sistema de equipos y reactivos. Asimismo, con el fin que exista congruencia entre los resultados de los pacientes.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

Sobre la base de nuestra consulta anterior; y de ser aceptada

Solicitamos al Comité MODIFICAR Y ESTABLECER en la ficha del SEACE únicamente un (01) ítem-paquete para la presente convocatoria del procedimiento de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.2 Página: 13

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que en la etapa de indagación de mercado se determinó existencia de pluralidad de marcas y postores.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 1.9 del Capítulo I, página 14: Plazo de Entrega

La entidad establece para las entregas de la segunda a la décima segunda, dentro de los primeros cinco (05) días notificada la orden de compra.

Entendemos; que la entidad emitirá órdenes de compra independientes para cada entrega y que, en consecuencia, el plazo de cinco (05) días calendario comenzará a contarse desde la notificación (trimestral) de cada una de las órdenes de compra correspondientes.

En ese sentido, sirva indicar si nuestro entender es correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la emisión de órdenes de compra se encuentra a cargo del órgano encargado de las contrataciones. No obstante, sugerimos que, en caso de emitan órdenes de compra independientes para cada entrega, el plazo de cinco (05) días calendario comience a contabilizarse desde la notificación (trimestral) de cada una de las órdenes de compra correspondientes.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 1.9 del Capítulo I, página 14: Plazo de Entrega

La entidad establece para las entregas de la segunda a la décima segunda, dentro de los primeros cinco (05) días notificada la orden de compra.

En caso de que la entidad emita una orden de compra consolidad (en el que incluya más de 1 entregable) para la totalidad de las doce entregas, solicitamos al Comité que se indique, de manera clara, en la misma orden de compra el mes correspondiente a cada entregable. Esto con el fin de asegurar que el plazo de cinco (05) días calendario se contabilice correctamente, conforme a la notificación de la orden de compra

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la emisión de órdenes de compra, se encuentra a cargo del órgano encargado de las contrataciones. No obstante, sugerimos que se emita una orden de compra en la que se indique de manera clara y precisa el mes correspondiente para cada entregable, con el fin de asegurar una correcta ejecución contractual, esto es aplicable tanto para ambos paquetes 1 y 2.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 2.2.1.1 del capítulo II, pagina 18 de las bases ¿ Documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece:

Al respecto, se observa que en las bases no se detalla de manera explícita cuáles son los documentos específicos que deberán ser presentados para acreditar las especificaciones técnicas de los productos ofertados. Esta omisión genera incertidumbre respecto a los requisitos de presentación, lo que podría afectar la correcta interpretación y cumplimiento de los términos establecidos.

Por lo expuesto; solicitamos al comité que considere la aceptación de los siguientes documentos como válidos para la acreditación de las especificaciones técnicas: ¿folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante¿, con la finalidad de acreditar de manera adecuada las especificaciones técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :	HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA
Nomenclatura :	LP-SM-16-2024-HNAL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

Con relación al numeral 2.2.1.1 del capítulo II, pagina 18 de las bases ¿ Documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece:

Al respecto, es preciso señalar que, no se ha detallado las especificaciones técnica DEL EQUIPO que serán materia de acreditación en la oferta; por lo que corresponde señalar que las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida. Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de VICIOS DE NULIDAD al no cumplir con las bases estándar: Resolución N° 2336-2023-TCE-S3

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

PARA EL REACTIVO:

- A) PRESENTACIÓN
- B) METODOLOGIA

PARA EL EQUIPO EN CESION EN USO:

De la característica 1,2,3,8,12,16,17 y 19)

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

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** II **Literal:** 2.2.1.1 **Página:** 18
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :	HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA
Nomenclatura :	LP-SM-16-2024-HNAL-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Solicitan en el punto 1 de las especificaciones técnicas de los equipos, que estos cuenten con capacidad de conexión a un Sistema Automatizado de Laboratorio en formato de banda, al respecto, solicitamos amablemente se aclare si la institución cuenta actualmente con este sistema; asimismo indicar si los dos equipos solicitados en la presente convocatoria deberán conectarse al sistema antes indicado.

En relación al control interlaboratorial entendemos que el objetivo es poder contar con información estadística que permita conocer el desempeño de los analitos en tiempo real para ello se requiere que exista un grupo par. Por lo expuesto solicitamos se precise que deberá acreditarse esta característica un reporte de control interno Inter laboratorial emitido a nombre de un cliente de territorio nacional esto con el fin de garantizar al área usuaria que el control interlaboratorial cuenta con grupo par suficiente que permita funcionalidad en el uso de esta característica.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3 Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que el laboratorio cuenta con el Sistema automatizado de Laboratorio, el cual posee las siguientes características: Sistema abierto (esto es que permite la conexión de diversos modelos de equipos de diversos fabricantes y marcas) en formato de banda, el cual cuenta con los módulos de ingreso de muestras, módulo destapador de tubos, módulo retapador de tubos, módulo de salida, que optimizan los procesos de flujo del laboratorio y eliminan los pasos manuales. Como mínimo deberá conectarse al sistema automatizado de laboratorio el analizador ofertado que corresponde al paquete 1.

Asimismo, se aclara que deberá acreditarse control interlaboratorial con un reporte de control interno interlaboratorial emitido a nombre de un cliente de territorio nacional con el fin de garantizar al área usuaria que el control Interlaboratorial cuenta con un grupo par suficiente que permita funcionalidad con el uso de esta característica.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que el laboratorio cuenta con el Sistema automatizado de Laboratorio, el cual posee las siguientes características: Sistema abierto (esto es que permite la conexión de diversos modelos de equipos de diversos fabricantes y marcas) en formato de banda, el cual cuenta con los módulos de ingreso de muestras, módulo destapador de tubos, módulo retapador de tubos, módulo de salida, que optimizan los procesos de flujo del laboratorio y eliminan los pasos manuales. Como mínimo deberá conectarse al sistema automatizado de laboratorio el analizador ofertado que corresponde al paquete 1.

Asimismo, se aclara que deberá acreditarse control interlaboratorial con un reporte de control interno interlaboratorial emitido a nombre de un cliente de territorio nacional con el fin de garantizar al área usuaria que el control Interlaboratorial cuenta con un grupo par suficiente que permita funcionalidad con el uso de esta característica.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:
En relación a la Conservadora de reactivos solicitada, solicitamos se ACLARE de cuanto Volumen deberá ser esta conservadora, así como la característica mínima que debe contar. Esto con el fin de evitar controversias en la fase contractual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la conservadora de 2°C a 8°C deberá tener una capacidad no menor de 250 L con control automático de lectura.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la conservadora de 2°C a 8°C deberá tener una capacidad no menor de 250 L con control automático de lectura.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En relación a la Centrifuga, cabe señalar que algunos factores de coagulación son termolábiles y así mismo por frío se activa la coagulación, por lo que llevar la muestra a una centrifuga refrigerada podría ser casusa de errores de pre analítica, por lo que solicitamos se PRECISE que lo que se requiere es una centrifuga no refrigerada para no afectar la medición de pruebas de coagulación, así mismo solicitamos se precise características adicionales de la centrifuga como tipo de rotor, velocidad máxima y otras. Esto con el fin de evitar controversias en la fase contractual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria señala que la centrífuga de tubos deberá ser no refrigerada y con capacidad de 48 tubos primarios y/o se aceptará también dos (02) centrífugas con capacidad de 24 tubos primarios cada una. Las características de las centrífugas deben permitir trabajar en laboratorio clínico de alto flujo de trabajo durante todo el período de contrato.

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria señala que la centrífuga de tubos deberá ser no refrigerada y con capacidad de 48 tubos primarios y/o se aceptará también dos (02) centrífugas con capacidad de 24 tubos primarios cada una. Las características de las centrífugas deben permitir trabajar en laboratorio clínico de alto flujo de trabajo durante todo el período de contrato.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS)
CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

De acuerdo a lo indicado en el Punto 2 de las especificaciones técnicas entendemos que lo que se desea es que los DOS ANALIZADORES deberán ser COMPATIBLES con los reactivos tanto del PAQUETE 1 Y PAQUETE 2. Solicitamos se aclare nuestra consulta, esto con el fin d epermitir nuestra participación del proceso de selección.

Acápite de las bases :Sección: EspecificoNumeral: IIILiteral: 3Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que sobre la base del requerimiento, los dos analizadores deberán ser compatibles con los reactivos tanto del paquete 1 y paquete 2.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que sobre la base del requerimiento, los dos analizadores deberán ser compatibles con los reactivos tanto del paquete 1 y paquete 2.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS)
CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En relación a la concentración hasta 1,000 UL/ml a mas, para la prueba de Dosaje de Dímero D, solicitamos se ACLARE que se aceptará también reactivo que no tengan interferencia hasta una concentración de Factor reumatoideo de hasta 1,000 UL / ml. Solicitamos se aclare nuestra consulta, con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

Acápíte de las bases :Sección: EspecificoNumeral: IIILiteral: 3Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que el reactivo de Dímero D deberá tener una capacidad de ser libre de interferencia de factor reumatoideo hasta por lo menos 1000 U/L. Cabe señalar que se aceptarán reactivos con capacidad de procesamiento sin interferencia de factor reumatoideo mayor a 1000 U/L

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

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que el reactivo de Dímero D deberá tener una capacidad de ser libre de interferencia de factor reumatoideo hasta por lo menos 1000 U/L. Cabe señalar que se aceptarán reactivos con capacidad de procesamiento sin interferencia de factor reumatoideo mayor a 1000 U/L

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

En relación al parámetro DOSAJE ACTIVIDAD DEL COFACTOR DE RISTOCETINA, solicitamos se acepte también como CAPACIDAD DE FACTOR VON WILLEBRAN DE UNIÓN AL FVIII, este es un ensayo muy útil para el diagnóstico diferencial de la enfermedad de von Willebrand de tipo 2N y de la hemofilia A leve o moderada. Se mide la capacidad del factor de von Willebrand para unirse al factor VIII (VWF:FVIIIIB) mediante el enzimoimmunoanálisis de adsorción (ELISA). Por lo expuesto solicitamos se acepte también para el parámetro DOSAJE ACTIVIDAD DEL COFACTOR DE RISTOCETINA, como CAPACIDAD DE FACTOR VON WILLEBRAN DE UNIÓN AL FVIII por ENZIMOIMMUNOENSAYO, solicitamos se acepte nuestra consulta, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que, entendiendo que este tipo de prueba cumple con la misma función de diferenciar el subtipo de Factor de Von Willebrand y con el fin de ampliar la participación de postores, se aceptará también como reactivo para el Cofactor de Ristocetina el reactivo: Dosaje de la actividad de unión de Factor Von Willebrand al FVIII por enzimoimmunoensayo, aceptándose de acuerdo a su metodología.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que, entendiendo que este tipo de prueba cumple con la misma función de diferenciar el subtipo de Factor de Von Willebrand y con el fin de ampliar la participación de postores, se aceptará también como reactivo para el Cofactor de Ristocetina el reactivo: Dosaje de la actividad de unión de Factor Von Willebrand al FVIII por enzimoimmunoensayo, aceptándose de acuerdo a su metodología.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	20:17:15

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

En relación al Reactivo de Dosaje de Fibrinogeno, consultamos se aclare si la presentación del reactivo deberá ser liquido con el fin de permitir mayor estabilidad y menor posibilidad de causas de errores pre analíticos. Solicitamos se ACLARE nuestra consulta esto con el fin de permitir al área usauria reactivos que permitan uso optimos del reactivo y obtención de los resultados.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3 Página: 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que el reactivo de fibrinógeno deberá ser líquido listo para usar, con el fin de permitir mayor estabilidad y menor posibilidad de causas de errores pre analíticos.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que el reactivo de fibrinógeno deberá ser líquido listo para usar, con el fin de permitir mayor estabilidad y menor posibilidad de causas de errores pre analíticos.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En el literal h) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de las Bases Administrativas, se establece que los postores deberán presentar como parte de la documentación para la admisión de la oferta el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) vigente, a nombre del postor.

Al respecto, como es de amplio conocimiento, las certificaciones como el de las Buenas Prácticas de Almacenamiento cuentan con una vigencia temporal pasible de ser renovada bajo el cumplimiento de los requisitos previstos por la Autoridad Sanitaria competente.

En esa línea, es menester indicar, que el Artículo 66.- "Derechos de los administrados" del Texto Único Ordenado de la Ley N°27444, Ley de Procedimiento Administrativo General, normativa que rige la actuación de todas las entidades públicas, establece en su numeral 13. que, en caso de renovaciones de autorizaciones, licencias, permisos y similares, se entienden automáticamente prorrogados en tanto hayan sido solicitados durante la vigencia original, y mientras la autoridad instruye el procedimiento de renovación y notifica la decisión definitiva sobre este expediente.

Por tanto, considerando lo dispuesto en la normativa administrativa sobre la prórroga de la vigencia de las certificaciones y similares, solicitamos amablemente al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, permita que el requerimiento relativo a la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento también pueda ser acreditado mediante la presentación del Certificado objeto de renovación junto con la constancia del ingreso de la solicitud de renovación presentada durante la vigencia del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, con lo cual se acredita la extensión de la vigencia de la certificación.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 2.2.1.1 Literal: H Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere que el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento se encuentre vigente para la oferta, así como para la ejecución contractual. Es oportuno señalar que, todo proveedor al momento de presentar su oferta debe conducirse de forma diligente y presentarla en los términos establecidos en las bases administrativas, máxime si el bien objeto de la convocatoria son dispositivos médicos, se debe asegurar el correcto almacenamiento de estos según regulación de DIGEMID. Finalmente, se recomienda revisar la Resolución N°1664-2022-TCE-S5.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:
ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL ANALIZADOR DE COAGULACION EN CALIDAD DE CESION DE USO:
CARACTERISTICAS: PROCESAMIENTO DE 250 PRUEBAS POR HORA
Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria, considerar la participación de un analizador que procese a partir de 200 pruebas por hora, esto considerando que el requerimiento es por 1096 días, ya que la producción diaria de la institución seria de 199.8 pruebas por día. Esto con la finalidad de contar con una mayor participación de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: NA Página: 36

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
No se acoge su consulta. El área usuaria reafirma que se requiere analizadores con velocidad de 250 a más pruebas por hora, esto debido a que se requiere cubrir una demanda en horas pico en la que se tiene mayor cantidad de muestras durante el día. Por otro lado, el laboratorio tiene tiempos de respuesta para los análisis, por lo que no es factible trabajar con analizadores de menor performance.

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

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:
DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA
Se observa dentro del proceso que no se ha detallado qué especificaciones técnicas del equipo deberán ser acreditadas, pues la entidad debe especificar con claridad que aspectos de las 19 características y/o requisitos funcionales serán acreditadas con la documentación correspondiente.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:
- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:
- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

Se observa dentro del proceso que no se ha detallado qué especificaciones técnicas de los reactivos del paquete uno y dos, deberán ser acreditadas, pues la entidad debe especificar con claridad que aspectos de las características y/o requisitos funcionales serán acreditadas con la documentación correspondiente

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

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

DOCUMENTOS DE PRESENTACION OBLIGATORIA Se observa dentro del proceso que no se ha detallado qué esp

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

ESPECIFICACIONES TECNICAS Y REQUERIMIENTOS TECNICOS MINIMOS DE COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA: ¿REACTIVO DE ANTICOAGULANTE LUPICO ¿

Según lo solicitado dentro de las especificaciones técnicas y requerimientos técnicos mínimos coagulometría automatizada, en el ítem 6 , se comprende que al mencionar que este cuente con un reactivo de detección se refiere a un reactivo de tamizaje o screening, solicitamos al comité de selección confirmar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: NA Literal: NA Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria señala que su apreciación no es correcta. Se deberá entregar reactivo de anticoagulante lúpico tanto de screening o tamizaje y también el reactivo confirmatorio de acuerdo a la metodología del fabricante

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria señala que su apreciación no es correcta. Se deberá entregar reactivo de anticoagulante lúpico tanto de screening o tamizaje y también el reactivo confirmatorio de acuerdo a la metodología del fabricante

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 35

Consulta/Observación:
SOBRE EL CONTROL INTERLABORATORIAL
Según lo señalado en el cap III E.2 solicitan programa de control de calidad interlaboratorial de 1era o tercera opinión diario a tiempo real, considerando que el comportamiento de los controles internos podrán visualizarse en el analizador y en sistema de laboratorio de forma diaria y que en el mercado existen programas interlaboratoriales a tiempo real y programas con informes mensuales, solicitamos amablemente al comité de selección amplie la solicitud a control de calidad interlaboratorial de 1era o tercera opinión, diario a tiempo real o diario con reporte mensual permitiendo la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: NA Literal: NA Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que se aceptará control de calidad Interlaboratorial de primera o tercera opinión, diario a tiempo real o diario con reporte mensual, permitiendo la pluralidad de postores.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que se aceptará control de calidad Interlaboratorial de primera o tercera opinión, diario a tiempo real o diario con reporte mensual, permitiendo la pluralidad de postores.

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 36

Consulta/Observación:

REPRESENTACION DE FABRICANTE:

En el literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases Administrativas, como parte de la documentación obligatoria para la admisión de la oferta, se exige a los proveedores la presentación de una Carta de Representación del Fabricante: Que autorice al proveedor la comercialización de los bienes y/o insumos a ofertar.

A este respecto, como es de conocimiento general, en la actualidad la estructura societaria de las empresas es cambiante, ya que, en búsqueda de una mejora continua y crecimiento por parte de las mismas, se producen diversas reorganizaciones societarias como: fusiones, escisiones, adquisiciones entre otros. De ahí que, en respuesta a esta realidad, y en atención al principio de libertad de concurrencia, a través del cual la normativa de contrataciones prioriza la promoción de participación de proveedores, nuestra empresa solicite al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, disponga se precise en el literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases Administrativas que también se aceptará Carta de Representación emitida por la empresa/ compañía matriz o sucursal de esta y a la que pertenezca la empresa Fabricante.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge su consulta. El área usuaria aclara que se deberá presentar la Carta de Representación del Fabricante, conforme a los alcances indicados en las bases administrativas, no puede aceptarse que empresa distinta al fabricante pueda disponer el alcance de la autorización para la comercialización de los bienes objeto de la convocatoria, no debemos olvidar que se trata de dispositivos médicos que cuentan con autorización de DIGEMID para su comercialización en Perú, siendo así, no existe limitación alguna para poder contar con el documento exigido; por lo que exhortamos a los participantes que, de manera diligente, puedan obtener dicho documento.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 37

Consulta/Observación:

En el literal F del número 2.2.2.1 del Capítulo II menciona que los productos ofertados deben contener un certificado de análisis emitido por el fabricante, en la actualidad la estructura societaria de las empresas es cambiante, ya que, en búsqueda de una mejora continua y crecimiento por parte de las mismas, se producen diversas reorganizaciones societarias como: fusiones, escisiones, adquisiciones entre otros, debido a ello solicitamos amablemente al comité de selección, en coordinación con el área usuaria se acepten los certificados de análisis de acuerdo al formato de cada fabricante y/o dueño de la marca y/o tercero designado por el fabricante y / dueño de la marca a realizar las pruebas de calidad correspondientes para permitir la salida del lote al mercado.

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:

No se acoge su consulta. El área usuaria señala que, sobre la base de los argumentos indicados en la consulta anterior, no puede aceptar que empresa distinta al fabricante emita Certificados de Análisis de los bienes objeto de la convocatoria.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Observación: Nro. 38

Consulta/Observación:

De la revisión de los documentos para la admisión, se observa que la entidad no ha previsto con que documentos se acrediten las especificaciones técnicas como son catálogos, insertos, folleterías, manuales, fichas técnicas, brochures y/o cartas aclaratorias emitida por el fabricante y/o por la empresa dueña de la marca / compañía matriz o sucursal de esta y a la que pertenezca la empresa fabricante, que permitan acreditar las especificaciones técnicas así como tampoco ha que señalado que especificaciones técnicas deberán ser acreditadas, entendiendo que la Entidad DEBE ESPECIFICAR CON CLARIDAD QUÉ ASPECTOS DE LAS CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES SERÁN ACREDITADOS CON LA DOCUMENTACIÓN REQUERIDA solicitamos se incluyan en las bases las características de los reactivos y equipos que deberán ser acreditados para el proceso de admisión.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

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

Se acoge su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
- Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.

Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

Entidad convocante :HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura :LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 39

Consulta/Observación:

Considerando que la entidad incluya que se acrediten las especificaciones técnicas con documentos como catálogos, insertos, folleterías, manuales, fichas técnicas, brochures y/o cartas aclaratorias, solicitamos amablemente al comité de selección, en coordinación con el área usuaria acepten cartas aclaratorias emitida por el fabricante y/o por la empresa dueña de la marca / compañía matriz o sucursal de esta y a la que pertenezca la empresa Fabricante, debido a los constantes cambios societarios de las diversas empresas fabricantes y que permita la participación de mayor numero de postores.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

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

Se acoge parcialmente su consulta. El área usuaria precisa que se considera la siguiente documentación para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipos en cesión de uso: Folletos o insertos, o instructivos o catálogos, o manuales o brochure o cartas y/o documentos emitidos por el fabricante. La presentación de cartas emitidas por el fabricante servirá para complementar la información. La acreditación será la siguiente:

- Reactivos: presentación, metodología
 - Equipos: características 1, 2, 3, 8, 12, 16, 17 y 19 previstas en las especificaciones técnicas del equipo que forman parte del requerimiento.
- Las demás especificaciones técnicas serán acreditadas con el anexo 3: Declaración Jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 40

Consulta/Observación:
ESPECIFICACIONES TECNICAS

En el Capitulo III , se menciona que dentro del procesamiento del control de calidad se deben realizar protocolos de linealidad, por ello solicitamos al amablemente al comité de selección , en coordinación con el área usuaria aclarar si dichos protocolos están dirigidos a todos los analitos descritos en el paquete uno y paquete dos ya que dentro del mercado no hay disponibilidad de material para todas las pruebas del paquete 1 y 2, lo cual no permitiría cumplir con lo solicitado o permitir que sea opcional para algunas pruebas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: H Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la prueba de linealidad será obligatoria para la prueba de fibrinógeno.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria aclara que la prueba de linealidad será obligatoria para la prueba de fibrinógeno.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 41

Consulta/Observación:

En el capítulo II se menciona que se debe realizar la presentación obligatoria de registros sanitarios o consultas de DIGEMID o Listado actualizado, solicitamos amablemente al comité de selección aclarar si lo solicitado esta referido únicamente a los reactivos del paquete 1 y 2 del presente proceso.

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 su consulta. El área usuaria aclara que el Registro Sanitario serán de presentación obligatoria para los reactivos del paquete 1 y paquete 2, el cloruro de calcio y el diluyente que tome contacto con la muestra. Para el caso de los controles, calibradores (de requerir) y soluciones de limpieza, se aceptará listado web y/u oficio de DIGEMID en el que indique que no requiere de Registro Sanitario.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 42

Consulta/Observación:

En el capítulo II se menciona que se debe realizar la presentación obligatoria de certificados de análisis o protocolos de análisis, solicitamos amablemente al comité de selección aclarar si lo solicitado esta referido únicamente a los reactivos del paquete 1 y 2 del presente proceso.

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 acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere Certificado y/o Protocolo de Análisis para los reactivos de ambos paquetes, así como para el cloruro de calcio y el diluyente que toma contacto con la muestra.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere Certificado y/o Protocolo de Análisis para los reactivos de ambos paquetes, así como para el cloruro de calcio y el diluyente que toma contacto con la muestra.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL ARZOBISPO LOAYZA

Nomenclatura : LP-SM-16-2024-HNAL-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE LABORATORIO PARA COAGULOMETRIA AUTOMATIZADA (PRUEBAS EFECTIVAS) CON EQUIPOS ASOCIADOS EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA PARA 1096 DÍAS

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	09/01/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	22:05:08

Consulta: Nro. 43

Consulta/Observación:

Según lo solicitado dentro del capítulo III, solicitan la entrega de conservadoras, en una parte del párrafo mencionan en plural, pero en otro alcance de la solicitud solo mencionan una unidad, por lo que solicitamos amablemente al comité de selección que aclaren que la solicitud es de solo una conservadora con las características mencionadas.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: NA Literal: NA Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere de una conservadora de 2°C a 8°C de 250 L con control automático de lectura.

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

Se acoge su consulta. El área usuaria señala que se requiere de una conservadora de 2°C a 8°C de 250 L con control automático de lectura.