

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código : 20611783508

Nombre o Razón social : BIRO S.A.C.

Fecha de envío : 06/01/2025

Hora de envío : 17:46:15

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Respecto al cuadro de cronograma de entrega bimensuales, se debe tener en cuenta que las presentaciones del kit de reactivo pueden variar entre marcas, por ello notamos que en el numeral 5 se acepta las formas de presentación del producto, sin embargo, aun así, solicitamos al comité indicar que el cronograma de entregas se modificará en función a la presentación ofertada por el contratista, en nuestro caso en particular, el cronograma de entregas deberá ajustarse a nuestras presentaciones considerando que deben ser múltiplos de 18 ó 36 pruebas para HLTV y VIH y 24 pruebas para Cisticercos y Equinococcus.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 5 Página: 1

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Segun lo indicado por el area usuaria, se precisa que, se acepta parcialmente, se tendrá en cuenta la forma de presentación de los kits para las entregas ya que esta variará dependiendo de la marca y/o postor ganador. En las bases se detalla en el anexo A: "PARA EL GIRO DE LAS ORDENES DE COMPRA DE LA PRESENTE ADJUDICACIÓN SE RESPETARAN LAS FORMAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO A OFERTAR, EN ESE SENTIDO LAS ENTREGAS SON REFERENCIALES A FIN DE PODER ESTABLECER PERIODOS DE COBERTURA A NUESTRA ENTIDAD".

El postor adjudicado deberá indicar el cronograma de entregas según su presentación al momento de suscribir el contrato con la entidad para la emisión de las órdenes de compra.

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

Segun lo indicado por el area usuaria, se precisa que, se acepta parcialmente, se tendrá en cuenta la forma de presentación de los kits para las entregas ya que esta variará dependiendo de la marca y/o postor ganador. En las bases se detalla en el anexo A: "PARA EL GIRO DE LAS ORDENES DE COMPRA DE LA PRESENTE ADJUDICACIÓN SE RESPETARAN LAS FORMAS DE PRESENTACION DEL PRODUCTO A OFERTAR, EN ESE SENTIDO LAS ENTREGAS SON REFERENCIALES A FIN DE PODER ESTABLECER PERIODOS DE COBERTURA A NUESTRA ENTIDAD".

El postor adjudicado deberá indicar el cronograma de entregas según su presentación al momento de suscribir el contrato con la entidad para la emisión de las órdenes de compra.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1
1
Bien
ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Respecto al numeral 5. menciona los aspectos de las especificaciones técnicas que se deben acreditar para el equipo, tales como: tipo, metodología performance, características, muestra, procesamiento de datos interno y controles y calibradores.

Sin embargo, es pertinente mencionar que el tipo de muestra está ligado a la prueba y esta característica es detallada en su inserto. Por otro lado, el procesamiento de datos interno y la entrega de controles y calibradores son puntos que no pueden ser acreditados con información de fabricante, puesto que corresponde a un compromiso del postor que se evalúan durante la ejecución contractual.

Por lo expuesto, solicitamos al Comité de Selección en coordinación con el área usuaria pueda considerar como puntos a acreditar para el equipo:

Equipo: tipo, metodología, performance y características.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5 Página: 3

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Segun lo indicado por el area usuaria, no se acepta la consulta. Se aclara que según la EETT del equipo para el tipo de muestra se aceptará suero, plasma u otros de acuerdo a la especificación técnica de la prueba solicitada, por lo que se deberá considerar lo señalado en las EETT de los reactivos. En relación a los controles y calibradores la EETT señala que en caso que el inserto de la prueba lo señale deberá adjuntar la folleteria respectiva la cual debe ser emitida por el fabricante, fabricante legal o dueño de la marca. Respecto al procesamiento de datos interno refiere al que es PROPIO DEL ANALIZADOR.

Así mismo se aclara que podrá presentar una carta aclaratoria como sustento sólo para 1 característica del reactivo y 1 característica del analizador, lo cual no reemplaza la folletería sólo es complementario.

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

null

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1
1
Bien
ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

En relación a los documentos técnicos del postor, se solicita:
Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C). Al respecto, debemos señalar que, en diversos pronunciamientos, OSCE ha señalado que este tipo de documentos no generaría un valor adicional para la acreditación de las especificaciones técnicas, y que, además, los mismos no están enmarcados dentro de las bases estándar aprobadas, correspondiendo que sean retirados de la sección de presentación obligatoria y en su defecto se ratifique su presentación para la suscripción del contrato pues también se solicita en dicha sección. Por lo expuesto, observamos esta sección de las bases y solicitamos que el Anexo C sea presentado a la suscripción del contrato y no en la etapa de presentación de ofertas

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 3 **Literal:** 2.2.1.1 **Página:** 18

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

PRINCIPIO CONCURRENCIA

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según lo indicado por el área usuaria, se acoge su observación, el postor adjudicado podrá presentar el Anexo C al momento de la suscripción del contrato.

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

Según lo indicado por el área usuaria, se acoge su observación, el postor adjudicado podrá presentar el Anexo C al momento de la suscripción del contrato.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En la página 24 se solicita que la experiencia de postor se acredite con la venta de reactivos o pruebas de laboratorio de BIOQUIMICA, al respecto, si bien lo que busca la entidad a través de dicho requisito de calificación es medir el grado de expertiz del postor, también es cierto que dicha medición también es posible determinar cuando las empresas comercializan diversos reactivos en el mercado pues ello no superpone la debida diligencia de las empresas para con sus obligaciones. En ese sentido, solicitamos atentamente, considerar como bienes similares, para la experiencia de postor, la venta de reactivos o pruebas de laboratorio en general.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: b Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según lo indicado por el área usuaria, se precisa que, se considerará como bienes similares reactivos o pruebas de laboratorio en general.

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

Según lo indicado por el área usuaria, se precisa que, se considerará como bienes similares reactivos o pruebas de laboratorio en general.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

En la página 3 de las ESPECIFICACIONES TECNICAS, se menciona que solo se aceptará una sola carta aclaratoria como sustento y que sólo es complementaria.

Al respecto, mediante la Resolución N° 124-2023-TCE-S3, emitido por el Tribunal de Contrataciones del Estado, se indica lo siguiente: ¿(...) si bien no hay un formato único para la carta del fabricante, estos documentos se pueden definir como cartas de apoyo de fabricantes hacia sus distribuidores, en las que aseguran a las entidades convocantes que dicho licitante cuenta con el reconocimiento y por consecuencia con la calidad de los productos y servicios que se pretende adquirir (...) la carta de fabricante, al ser un documento particular emitido por éste a solicitud del proveedor, puede incorporar información no contemplada en los documentos comerciales y técnicos predeterminados, lo cual sirve para acreditar especificaciones solicitadas en un procedimiento de selección, teniendo en cuenta que dicha declaración cuenta con el respaldo del fabricante. En virtud de las razones expuestas, se aprecia que, en el caso concreto, la carta de fabricante sería idónea para sustentar las especificaciones técnicas que no se encontraban en catálogos, brochure, guías prácticas, hojas técnicas o website del fabricante (¿)

En ese sentido, considerando que la ¿carta del fabricante o del dueño de la marca¿ si permitirían acreditar las especificaciones técnicas o apoyar a otros documentos técnicos en su acreditación, conforme a lo dispuesto en las Bases Estándar y la mencionada Resolución de Tribunal de Contrataciones del Estado; solicitamos, de la manera más atenta, aclarar que se podrán presentar las cartas aclaratorias necesarias para la acreditación de las especificaciones técnicas.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Segun lo indicado por el area usuaria, se precisa, que el postor deberá presentar de carácter obligatorio la folletería para acreditar la EETT del reactivo: La folletería*/manual de instrucciones de uso o inserto (original o copia simple) deberán acreditar las EETT de reactivos de INMUNOBLOT en relación a: presentación (excepto tiempo de expiración), metodología, accesorios (calibradores y/o controles) y muestra biológica. Para el analizador deberán acreditar la EETT para modular de INMUNOBLOT con relación a (1) tipo, (2) metodología, (3) performance, (4) características, (5) muestra, (6) procesamiento de datos interno (8) controles y calibradores. Se aceptará carta aclaratoria conforme se detalla en las bases: Carta aclaratoria: De no contener alguna información (Brochure, Catálogo, Inserto) se aceptará la carta aclaratoria del fabricante como sustento, sólo para 1 característica del reactivo y 1 característica del analizador lo cual no reemplaza la folletería *(brochure, catálogo, inserto), sólo es complementario.

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

Se precisa, que el postor deberá presentar de carácter obligatorio la folletería para acreditar la EETT del reactivo: La folletería*/manual de instrucciones de uso o inserto (original o copia simple) deberán acreditar las EETT de reactivos de INMUNOBLOT en relación a: presentación (excepto tiempo de expiración), metodología, accesorios (calibradores y/o controles) y muestra biológica. Para el analizador deberán acreditar la EETT para modular de INMUNOBLOT con relación a (1) tipo, (2) metodología, (3) performance, (4) características, (5) muestra, (6) procesamiento de datos interno (8) controles y calibradores. Se aceptará carta aclaratoria conforme se detalla en las bases: Carta aclaratoria: De no contener alguna información (Brochure, Catálogo, Inserto) se aceptará la carta aclaratoria del fabricante como sustento, sólo para 1 característica del reactivo y 1 característica del analizador lo cual no reemplaza la folletería *(brochure, catálogo, inserto), sólo es complementario.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Respecto al Plazo de entrega (Página 15 de las presentes bases); mencionan que el plazo no deberá ser mayor de 10 (diez) días calendarios, contados a partir del día siguiente de recepcionada la primera orden de compra; teniendo en cuenta que los tiempos de importación, desaduanaje, transporte, entrega al lugar de destino, instalación, puesta en funcionamiento, pruebas de verificación de funcionamiento, etc. pueden tomar más de 10 (diez) días, solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria gentilmente se amplíe el plazo para la primera entrega a 30 días calendarios como máximo contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 1 Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Segun lo indicado por el area usuaria, no se acepta su consulta, se precisa que el plazo de entrega no deberá ser mayor de 10 (diez) días calendarios así mismo considerar que existe un periodo entre la adjudicacion de la buena pro, la firma de contrato y la emisión de la orden de compra. Somos un hospital de 3 nivel que no podemos dejar sin atención a nuestros asegurados.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-65-2024-ESSALUD/RPS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN REACTIVOS PARA LA PRUEBA CONFIRMATORIA DE INMUNOBLOT CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE BIOQUÍMICA E INMUNOQUÍMICA DEL HOSPITAL NACIONAL ALBERTO SABOGAL SOLOGUREN

Ruc/código :	20611783508	Fecha de envío :	06/01/2025
Nombre o Razón social :	BIRO S.A.C.	Hora de envío :	17:46:15

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

En relación al certificado de manufactura del analizador, el cual debe ser presentado en la ejecución contractual; solicitamos que la antigüedad de los equipos sea no mayor a 5 años de tal manera que se fomente una mayor pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3 Literal: 3.1 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Según lo indicado por el área usuaria, no se acepta su consulta, se precisa que según lo señalado en la Directiva 04 de ESSALUD, la antigüedad de los equipos será no mayor 4 años.

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

null