

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME
Nomenclatura :	AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

1.9 PLAZO DE ENTREGA

Las entregas se efectuarán de manera mensual, dentro de un periodo de tres (05) días calendarios, contabilizados desde el día siguiente de notificada la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Se observa que la Entidad está estipulando un plazo de entrega muy reducido y restrictivo, cuando se sabe que la mayoría de los proveedores que venden al Estado son productos importados lo cual implica un proceso de importación de un tiempo mínimo de 30 días, en el mejor caso.

Adicional a ello, al tener un tiempo tan corto, se podría interpretar que la Entidad tendría un posible ganador de preferencia, porque ese tiempo requerido, solo lo podría ABASTECER un postor que conocía por adelantado las cantidades para realizar un proceso de importación con anticipo. Además recordamos a la ENTIDAD que hay proveedores a NIVEL NACIONAL que son de provincia, donde ese tiempo limitado de entrega no sería el más correcto, adecuado y el más equitativo.

El comportamiento de la Entidad está siendo muy ARBITRARIO al requerir un tiempo tan limitado ¿este actuar no iría en contra los Principios de las Contrataciones del Estado?, donde se observa en todo su esplendor que la Entidad no estaría promoviendo el libre acceso de la participación, lo cual estaría infringiendo con la LIBERTAD DE CONCURRENCIA y LA IGUAL DE TRATO.

Por lo antes expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad los Principios de la Ley de Contrataciones del Estado, debiendo el Comité de Selección modificar:

Las entregas se efectuarán de manera mensual, dentro de un periodo de DIEZ (10) días calendarios, contabilizados desde el día siguiente de recepcionada la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

Acápito de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP I Literal: 1.9 Página: 15
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria NO ACOGE LA PRESENTE OBSERVACION, Cada entrega se efectuará dentro de un periodo no mayor de cinco (05) días calendarios contabilizados desde el día siguiente de notificada la orden de compra POR NECESIDAD DE SERVICIO.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Las Bases Administrativas, no han detallado, la forma en la cual serán notificadas las órdenes de compra, y demás actuaciones de la etapa contractual.

Sobre el particular, el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, establece que, las actuaciones de la entidad podrían ser notificadas conforme a varias modalidades, siendo las más usadas por EsSalud: i) notificación personal; ii) notificación por medio de correo electrónico.

Por otro lado, el artículo 16° del mismo cuerpo legal establece que: ¿El acto administrativo es eficaz a partir de que la notificación legalmente realizada produce sus efectos, conforme a lo dispuesto en el presente capítulo¿.

Es decir, para que la notificación se considere válida, se debe de cumplir con las exigencias contenidas en el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General.

En el caso de la notificación personal: ¿(¿) se hará en el domicilio que conste en el expediente, o en el último domicilio que la persona a quien deba notificar haya señalado ante el órgano administrativo en otro procedimiento análogo en la propia entidad dentro del último año¿; y en el caso se la notificación mediante correo electrónico: ¿La notificación dirigida a la dirección de correo electrónico señalada por el administrado se entiende válidamente efectuada cuando la entidad reciba la respuesta de recepción de la dirección electrónica señalada por el administrado o esta sea generada en forma automática por una plataforma tecnológica o sistema informático que garantice que la notificación ha sido efectuada. (¿) En caso de no recibirse respuesta automática de recepción en un plazo máximo de dos (2) días hábiles contados desde el día siguiente de efectuado el acto de notificación vía correo electrónico, se procede a notificar por cédula (¿)¿.

Es importante señalar que, también conforme lo establece el TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General, y en función del Principio de Legalidad, la entidad no puede dejar de aplicar lo dispuesto en el artículo 20° del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General: Principio de legalidad.- Las autoridades administrativas deben actuar con respeto a la Constitución, la ley y al derecho, dentro de las facultades que le estén atribuidas y de acuerdo con los fines para los que les fueron conferidas.

Por lo expuesto, OBSERVAMOS las Bases, para que, de conformidad con el Principio de Legalidad y con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que, las notificaciones de la entidad deberán ser realizadas de conformidad con el Capítulo III Eficacia de los actos administrativos (artículo 16° y siguientes) del TUO de la Ley del Procedimiento Administrativo General; o, caso contrario, que la entidad detalle la forma en la cual notificará las órdenes de compra, asegurándose de tener una confirmación sobre la recepción de las mismas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria NO ACOGE LA PRESENTE OBSERVACION, Y ACLARA QUE LAS NOTIFICACIONES SE REALIZAR DE MANERA ELECTRONICA AL CORREO CONSIGNADO POR EL POSTOR EN EL ANEXO 1.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Las Bases del procedimiento de selección, dentro de los ¿Documentos Técnicos¿, exige el ¿Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM)¿

Al respecto, señalamos que existen países en los que no se emiten Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura, razón por la cual DIGEMID acepta la presentación de documentos técnicos que cumplen la misma función, porque poseen el mismo valor y eficacia que los Certificados de Buenas Prácticas de Manufactura.

La normativa legal en materia sanitaria (124°, 125°, 126° y 127° del Decreto Supremo N° 016-2011-SA) ya determinó los documentos que pueden considerarse alternativos al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

Basta revisar detenidamente los artículo mencionados para verificar que la NORMATIVA SANITARIA NACIONAL ACTUALMENTE VIGENTE (Decreto Supremo 016-2011-SA - Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios) señala expresamente que el CERTIFICADO CE, el CERTIFICADO ISO 13485 y FDA SON DOCUMENTOS QUE ACREDITAN LA GESTIÓN DE CALIDAD DE LOS PROCESOS DE FABRICACIÓN SON EQUIVALENTES A UN CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA (BPM). Esta disposición es aplicable tanto para los productos de Clase I, Clase II, Clase III y Clase IV, tal como se puede ver en la referida Norma.

Asimismo, también se puede ver que ESTA NORMATIVA DE DIGEMID NO CONTEMPLA LA PRESENTACIÓN DE ¿CERTIFICADOS DE LIBRE VENTA¿ COMO EQUIVALENTES AL CERTIFICADO BPM, POR LO QUE LAS BASES DEBEN ACLARAR QUE NO SE ACEPTARÁ EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿.

En efecto, desde la publicación del Decreto Supremo N° 016-2011-SA (norma vigente), publicada el 27 DE JULIO DE 2011, no ha habido documento oficial de DIGEMID que considere al EL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN)¿ como alternativo al Certificado BPM.

Por tanto, siendo DIGEMID la máxima autoridad sanitaria del país es la única institución que podría señalar OFICIALMENTE qué documentos son los que acrediten el cumplimiento de Normas de Calidad específicas al tipo de dispositivo médico, para ser consideradas como alternativa al Certificado BPM. Sin embargo, DIGEMID no se ha pronunciado al respecto y MUCHO MENOS HA CONSIDERADO AL ¿CERTIFICADO DE LIBRE VENTA¿ (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN) COMO EQUIVALENTE AL CERTIFICADO BPM.

Se debe tomar en cuenta que:

EN NIGUNA NORMATIVA SANITARIA VIGENTE SE PERMITE QUE LOS POSTORES PUEDAN PRESENTAR EL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA O EL CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN, COMO ALTERNATIVO AL BPM, NI TAMPOCO SE HACE MENCIÓN A QUE DEBEN INDICAR QUE CUMPLEN CON LAS BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA BPM

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Transparencia, se establezca claramente que los postores que en defecto del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, SÓLO SE PERMITIRÁ LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO CE, CERTIFICADO ISO 13485 O FDA, Y NO SE ACEPTARÁ LA PRESENTACIÓN DEL CERTIFICADO DE LIBRE VENTA (O CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN), salvo que este expresamente incluya el cumplimiento a las Buenas Prácticas de Manufactura.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 5.3.3 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria ACOGE A LA PRESENTE OBSERVACION. SE MODIFICA LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS SEGÚN LA NORMATIVA TECNICA Decreto Supremo N° 016-2011-SA.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

De la revisión de las Bases, podemos observar que la Entidad no está solicitando con la debida claridad la documentación pertinente para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

- Ficha Técnica
- Instructivos de uso, cartas, metodología propia emitidos por el FABRICANTE del producto.
- Normas técnicas de reconocimiento nacional y/o internacional aplicables al producto. (de ser el caso)
- Certificado de análisis

En ese sentido, a fin de generar certeza del cumplimiento de las especificaciones técnicas de las ofertas de los postores, OBSERVAMOS las Bases a fin de que se acepten los documentos y normas técnicas antes descritos para acreditar las especificaciones técnicas para el bien ofertado, o en caso contrario indicar cuales son los documentos válidos para acreditar las características técnicas.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 5.8 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria NO ACOGE LA PRESENTE OBSERVACION, Y ACLARA QUE LAS CARACTERISTICAS TECNICAS ESTAN SEÑALADAS EN LOS NUMERALES 5.1, 5.2, 5.1, 5.2, 5.3, 5.4, 5.5, 5.6 Y 5.8 DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS COMO TAMBIÉN EN LA HOJA DE EETT DEL AREA USUARIA.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

5.9 Garantía Comercial

-Periodo de 24 meses

Podemos apreciar que la garantía comercial solicitada es el periodo del contrato que según estipulado en las bases es un suministro de (24) meses, no guarda criterios de proporcionalidad y racionalidad, con respecto a un (01) año de vicios ocultos requerido en la normativa de Contrataciones del Estado.

Cuando es sabido que los vicios ocultos siempre están cubiertos por la garantía comercial. Así mismo, de acuerdo a lo establecido en la normatividad vigente, el contratista es responsable por la calidad ofrecida.

Cabe precisar que la adquisición de este bien por parte de vuestra Entidad es para uso inmediato, por parte de personal asistencial, mas no para tenerlos ¿guardados¿ en sus almacenes.

Por lo antes expuestos solicitamos al Comité de Selección considere lo siguiente

- Garantía Comercial de un (1) año.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 5.9 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria NO ACOGE LA PRESENTE OBSERVACION YA QUE LA GARANTIA SOLICITADA POR LA ENTIDAD INDICA 2 AÑOS SEGÚN EL PERIODO DE CONTRATO Y LA RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS SE SOLICITA QUE SEA COMO MINIMO DOS AÑOS SEGUN LOS LINEAMIENTOS DEL Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y Artículo 173 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 6
Consulta/Observación:

7.7 Responsabilidad por vicios ocultos
- El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de dos (02) años contados a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

Precisamos que el bien a ofertar es para uso inmediato, los productos van ser utilizados para neonatales, se entendería que el uso deber ser inmediato y constante. No queda claro por qué la Entidad solicita un plazo excesivo de responsabilidad de 24 meses.

Se podría pensar y malinterpretar que la Entidad actuaría de mala fe al tener los bienes para guardarlos en sus almacenes, corriendo el riesgo de deteriorarse, porque otra razón no encontramos para un tiempo tan excesivo de vicios ocultos.

La entidad al solicitar un TIEMPO muy PROLONGADO de vicios ocultos estaría actuando de forma ARBITRARIA y ABUSIVA, con ese accionar estaría contraviniendo con el articulo 2 en los principios de la Ley de Contrataciones del Estado.

Por tales motivos antes señalados, solicitamos a la Entidad establecer doce (12) meses responsabilidad por vicios ocultos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 7.7 Página: 26

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria NO ACOGE A LA PRESENTE OBSERVACION LA ENTIDAD SOLICITA REQUERIMIENTO DENTRO DE LOS LINEALIENTOS DEL Artículo 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y Artículo 173 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código : 20471476898

Nombre o Razón social : MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC

Fecha de envío : 07/08/2023

Hora de envío : 18:37:05

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

5.10 Vigencia de producto

- Deberá ser de veinticuatro (24) meses por cada entrega

Bajo la experiencia que se tiene de vender a diferentes entidades del Minsa, se precisa que si todas las entidades fuesen diligentes no existiría inconveniente alguno pues el contratista se hace con el stock para atender la entrega a todas las entidades. Este adquiere los bienes para atender a todas las entidades en simultáneo y así se asegura que los bienes cumplan con la vigencia mínima exigida.

Sin embargo, cuando las entidades no giran las órdenes de compra, el stock adquirido para atenderlas va perdiendo vigencia y puede llegar el momento en que no posean la vigencia mínima requerida.

Así, el contratista diligente (el cual adquirió los bienes con las especificaciones requeridas, en cuanto a vigencia) se verá perjudicado por el accionar de las entidades negligentes, las cuales no cumplen con sus obligaciones contractuales. Tendrá en stock bienes que fueron adquiridos sólo para estas entidades, pero que van perdiendo vigencia por el incumplimiento de las entidades.

Precisamos que el bien a ofertar es para uso de NEONATALES, se entiende que el uso deber ser inmediato y constante. No queda claro por qué la Entidad solicita una vigencia mínima de 24 meses. Se podría pensar y malinterpretar que la Entidad de mala fe tendría los bienes para guardarlos en sus almacenes, corriendo el riesgo de deteriorarse, porque otra razón no encontramos por el tiempo prolongada de vigencia.

Con esa solicitud la Entidad estaría incumpliendo los principios de la Ley de Contrataciones del Estado en el principio de eficacia y eficiencia al tener almacenados bienes con un tiempo igual o mayor a 24 meses, no estaría cumpliendo con el objetivo del plazo de entregas del suministro.

Por tales motivos antes señalados, solicitamos a la Entidad establecer una vigencia mínima igual o mayor a doce (12) meses al momento de su internamiento en los almacenes de la Entidad.

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: CAP III

Literal: 5.10

Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria ACOGE PALCIALMENTE LA OBSERVACION SE MODIFICA LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS PUNTO 5.10 La vigencia mínima de los Dispositivos Médicos deberá ser de dieciocho meses (18) meses por cada entrega. En caso de que la vigencia sea menor de 18 meses, el proveedor deberá cumplir con lo siguiente:

- Presentar de manera obligatoria una carta de declaración jurada de compromiso de canje por fecha de vencimiento del material o insumo médico donde deberá indicar que el canje deberá ser efectuado a solo requerimiento del HONADOMANI en un plazo no mayor a 30 días calendarios de su vencimiento.

- Así también para el ingreso del producto al Almacén la vigencia deberá ser mínimo de 12 meses de vencimiento.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

B. Experiencia del postor

-El postor debe acreditar un monto acumulado equivalente a S/1,360,000,000.00 por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria (dispositivo médico para la administración de un medicamento).

Se observa que la Entidad está solicitando una experiencia en BIENES SIMILARES muy específica además no guarda relación con el objeto de la convocatoria, no está claro que relación existiría el dispositivo médico ofertado con la administración de un medicamento, lo cual existiría incongruencia con el objeto del bien.

Se entendería que los bienes iguales corresponderían a los siguientes dispositivos médicos: Juegos de circuitos coaxiales, Circuito de Anestesia Coaxial, Set completo descartable de tubos corrugados y accesorios adulto para ventilador mecánico volumétrico, Circuito Respiratorio Coaxial p/máquina de anestesia, Kit completo descartable de tubos corrugados y accesorios adulto para ventilador mecánico, ¿estaría correcta nuestra precisión?

Recordamos a la Entidad que la finalidad de un procedimiento de selección es incitar la pluralidad de marcas y postores para que tengan la oportunidad de participar en procesos nuevos, lo cual estarían infringiendo con la experiencia del postor tan específica.

Según lo visto en los últimos años, dos grandes Entidades donde se realizan los grandes requerimientos corporativos a nivel nacional, tiene la costumbre de solicitar una experiencia del postor en DISPOSITIVOS MÉDICOS EN GENERAL, entonces si estas Entidades tiene la costumbre de solicitar una experiencia donde permite la pluralidad de postores, cuál sería el motivo para que la ENTIDAD convocante realice esta restricción.

Además recordamos que Los Principios de las Contrataciones del Estado, se rigen en el Principio de Libertad de Concurrencia, donde la Entidad promueve el libre acceso y participación de proveedores (¿)

Por lo antes mencionado, de conformidad con el Principio de Libertad de Concurrencia para incitar la diversidad de postores, exigimos a la ENTIDAD considerar la experiencia en bienes iguales a los dispositivos antes mencionados o DISPOSITIVOS MÉDICOS EN GENERAL.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 28

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria ACOGE LA PRESENTE OBSERVACION, SE RETIRARA DE TODO EXTREMO LO REFERIDO "PARA LA ADMINISTRACIÓN DE UN MEDICAMENTO".

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

BIENES SIMILARE: TODO TIPO DE DISPOSITIVO MEDICO.

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

Como es de conocimiento público, atravesamos por un contexto bastante complejo, por múltiples razones. La secuela de la pandemia ocasionada por el COVID-19, y no olvidar que estamos atravesando una EMERGENCIA SANITARIA actual es sin duda una de las razones más importantes para estos escenarios tan cambiantes.

Las consecuencias más importantes, vinculadas a los procedimientos de selección, estarían referidos a las variaciones del tipo cambiario. Siendo que la mayoría de dispositivos médicos son importados (y no producidos en Perú), la adquisición de los mismos se realiza en dólares americanos (US\$), y, el incremento en el valor de esta moneda, determina que los productos se encarecen de manera considerable. Así, en enero de 2021, el valor del dólar estaba alrededor de 3.31 soles; sin embargo, el valor actual es de aproximadamente 4.10 soles, con una tendencia al alza, y con poca predictibilidad por un escenario político incierto.

En términos sencillos, un dispositivo médico que podía costar S/33.10 a inicios de 2021, ahora cuesta S/41.00; es decir, una variación del 23.86%. Si consideramos que la rentabilidad de un contratista puede estar entre el 10% y el 25% de un contrato, la variación de dólar podría implicar que su rentabilidad disminuya considerablemente, e incluso se vuelva negativa (negocio que genera pérdidas, en lugar de utilidades).

Además, también es importante señalar que los conflictos entre Rusia y Ucrania, esto ha producido que el comercio internacional ha sufrido importantes variaciones. Los intentos por reactivar la economía han generado una demanda excesiva de transporte, lo cual ocasiona incrementos en los fletes, demoras en puertos y aeropuertos.

Por estas razones, resulta claro y categórico que los precios de los dispositivos médicos pueden sufrir variaciones significativas en muy poco tiempo; ello representa un problema, pues las variables bajo las cuales el contratista determinó el precio para ofertar, ya no estarían presentes en algún momento de la ejecución contractual, desapareciendo su rentabilidad, o incluso generándole pérdidas importantes.

Para evitar parte de estas afectaciones, resulta necesario que la entidad incluya una fórmula de reajuste sobre el precio, además recordamos a la Entidad que el plazo de suministro es de 24 meses. Pues, de no hacerlo, se producen dos escenarios negativos para la entidad: el primero está referido a que los precios ofertados serán altos, pues los contratistas tratarán de cubrir estas variaciones (y reducir sus riesgos); el segundo escenario se presentaría con contratistas poco diligentes, que no hayan previsto posibles variaciones, encontrándose en la ejecución contractual con pérdidas que los lleven a incumplir, a que la entidad se vea forzada a resolver el contrato, y sufrir desabastecimiento.

Por otro lado, la fórmula de reajuste no representa riesgos para la entidad, puesto que sólo se aplicará en caso se produzcan variaciones, por ejemplo, en el Índice de Precios al Consumidor. La fórmula de reajuste ampara a ambas partes, y sólo reduce parte de los riesgos que tiene el contratista (no cubre fletes adicionales, incremento de precios por escasez de materias primas, etc).

Por lo expuesto, OBSERVAMOS LAS BASES, para que, de conformidad con el Principio de Equidad, se incluya una fórmula de reajuste, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 38° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, y que dicha fórmula esté en función de la variación del Índice de Precios al Consumidor establecido por el INEI, correspondiente al mes que se efectúa el pago.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: 2.6 Página: 21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO ACOGE LA

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Específico

CAP II

2.6

21

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

PRESENTE OBSERVACION, Las ofertas deben incluir todos los tributos, seguros, transporte, inspecciones, pruebas y, de ser el caso, los costos laborales conforme la legislación vigente, así como cualquier otro concepto que pueda tener incidencia sobre el costo del bien, servicio en general, consultoría u obra a adquirir o contratar. "

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 10

Consulta/Observación:

RESISTENCIA INSP: 2.5L/min o mas < 0.3 mBar

Recordamos a la Entidad que la ISO 5367 es la Norma Internacional que especifica los requisitos básicos para los elementos de circuitos respiratorios y los tubos previstos a ser usados en distintos tipos de sistemas respiratorios, como de anestesia, ventilación, humidificadores o nebulizadores. Es decir, esta Norma regula al producto del presente proceso de selección.

En esta Norma se establece fehacientemente el límite de resistencia al flujo que deben cumplir los productos, cuando son usado en neonatos. Este esta determinado de la siguiente manera: El caudal de ensayo es de 2.5L/min y el límite de resistencia es de 0.74 hPa/L/min o cmH2O/L/min. Se debe recordar que la unidad hPa es igual a mbar, por lo que el límite de resistencia también podría expresarse como 0.74 mba. Es decir, la Norma establece que el valor debe ser <0.74 mbar.

El que la Entidad exija un valor tan específico, y que no está alineado a la norma Internacional, discrimina a un amplio número de postores de participar en el presente proceso. Además, esto podría ser evidencia de un direccionamiento o favorecimiento a un postor que tiene este valor tan específico, lo cual atenta contra la Ley de Contrataciones del Estado y sus principios de Libertad de concurrencia e Igualdad de trato.

Por lo anteriormente mencionado, solicitamos modificar la especificación técnica de la siguiente manera: Resistencia inspiratoria < 0.74 mbar (o cmH2O/L/min) a 2.5L/min, o en su defecto colocarlo como OPCIONAL.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 3.1 Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO ACOGE SU OBSERVACIÓN. LUEGO DE ANALIZAR SU OBSERVACION MENCIONA QUE LO SOLICITADO ES REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO ADECUADO POR EL ESTABLECIMIENTO DE SALUD SEGÚN SUS NECESIDADES ENTENDIENDO QUE DICHOS INSUMOS SON DEDICADOS A LOS PACIENTES NEONATALES CRITICOS, EL ARTICULO 29 DEL REGLAMENTO, 29.8 EL ÁREA USUARIA ES RESPONSABLE DE LA ADECUADA FORMULACIÓN DEL REQUERIMIENTO, DEBIENDO ASEGURAR LA CALIDAD TÉCNICA Y ES LA DEPENDENCIA QUE CUENTA CON LOS CONOCIMIENTOS TÉCNICOS NECESARIOS PARA DEFINIR LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES, SERVICIOS Y OBRAS QUE SE HABRÁN DE CONTRATAR.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código : 20471476898

Nombre o Razón social : MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC

Fecha de envío : 07/08/2023

Hora de envío : 18:37:05

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

RESISTENCIA ESP: 2.5L/min o mas < 0.15 mBar

Recordamos a la Entidad que la ISO 5367 es la Norma Internacional que especifica los requisitos básicos para los elementos de circuitos respiratorios y los tubos previstos a ser usados en distintos tipos de sistemas respiratorios, como de anestesia, ventilación, humidificadores o nebulizadores. Es decir, esta Norma regula al producto del presente proceso de selección.

En esta Norma se establece fehacientemente el límite de resistencia al flujo que deben cumplir los productos, cuando son usado en neonatos. Este esta determinado de la siguiente manera: El caudal de ensayo es de 2.5L/min y el límite de resistencia es de 0.74 hPa/L/min o cmH2O/L/min. Se debe recordar que la unidad hPa es igual a mbar, por lo que el límite de resistencia también podría expresarse como 0.74 mba. Es decir, la Norma establece que el valor debe ser <0.74 mbar.

El que la Entidad exija un valor tan específico, y que no está alineado a la norma Internacional, discrimina a un amplio número de postores de participar en el presente proceso. Además, esto podría ser evidencia de un direccionamiento o favorecimiento a un postor que tiene este valor tan específico, lo cual atenta contra la Ley de Contrataciones del Estado y sus principios de Libertad de concurrencia e Igualdad de trato.

Por lo anteriormente mencionado, solicitamos modificar la especificación técnica de la siguiente manera: Resistencia inspiratoria < 0.74 mbar (o cmH2O/L/min) a 2.5L/min, o en su defecto colocarlo como OPCIONAL.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III

Literal: 3.1

Página: 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO SE ACEPTA SU OBSERVACIÓN. LUEGO DE ANALIZAR SU OBSERVACION MENCIONA QUE LO SOLICITADO ES REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO ADECUADO POR EL ESTABLECIMIENTO DE SALUD SEGÚN SUS NECESIDADES ENTENDIENDO QUE DICHOS INSUMOS SON DEDICADOS A LOS PACIENTES NEONATALES CRITICOS, EL ARTICULO 29 DEL REGLAMENTO, 29.8 EL ÁREA USUARIA ES RESPONSABLE DE LA ADECUADA FORMULACIÓN DEL REQUERIMIENTO, DEBIENDO ASEGURAR LA CALIDAD TÉCNICA Y ES LA DEPENDENCIA QUE CUENTA CON LOS CONOCIMIENTOS TÉCNICOS NECESARIOS PARA DEFINIR LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES, SERVICIOS Y OBRAS QUE SE HABRÁN DE CONTRATAR.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 12

Consulta/Observación:

GENERALES: Con conector de válvula de exhalación

Consultamos a la Entidad a qué se refiere con el conector de la válvula de exhalación. ¿Acaso se refiere a que se debe incluir un conector de dimensiones específicas? ¿o acaso se refiere a la inclusión de un brazo adicional para conectar a la rama espiratoria?

Solicitamos a la Entidad aclarar este punto y especificar cuáles son los requisitos de dicho conector solicitado (dimensiones y tipo de conector)

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** CAP III **Literal:** 3.1 **Página:** 27

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO SE ACEPTA SU OBSERVACIÓN. LUEGO DE ANALIZAR SU OBSERVACION MENCIONA QUE LO SOLICITADO ES REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO ADECUADO POR EL ESTABLECIMIENTO DE SALUD SEGÚN SUS NECESIDADES ENTENDIENDO QUE DICHOS INSUMOS SON DEDICADOS A LOS PACIENTES NEONATALES CRITICOS, EL ARTICULO 29 DEL REGLAMENTO, 29.8 EL ÁREA USUARIA ES RESPONSABLE DE LA ADECUADA FORMULACIÓN DEL REQUERIMIENTO, DEBIENDO ASEGURAR LA CALIDAD TÉCNICA Y ES LA DEPENDENCIA QUE CUENTA CON LOS CONOCIMIENTOS TÉCNICOS NECESARIOS PARA DEFINIR LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES, SERVICIOS Y OBRAS QUE SE HABRÁN DE CONTRATAR.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 13

Consulta/Observación:

GENERALES: Compatible con todos los ventiladores convencionales y de alta frecuencia

Como es de conocimiento público, las distintas Entidades tienen ventiladores de diferentes marcas y configuraciones, lo que significa que pueden tener conexiones especiales o de una marca en específico, dificultando la oferta de los postores ya que no se tiene claridad sobre los tipos de conectores o ubicación de la línea de monitorización (interna o externa).

Por ejemplo, los ventiladores de la marca Fabian cuentan con la línea de monitorización por fuera del circuito de tubos, mientras que los de la Marca Drager, la tienen por dentro, lo cual altera en gran manera la configuración del producto a ofertar.

En nuestra experiencia y conocimiento, un producto que tiene la línea de monitorización por fuera es mucho más compatible con los diferentes tipos de ventiladores, por lo que resulta más beneficiosos para la Entidad.

Por lo anteriormente mencionado, solicitamos a la Entidad aclarar a qué tipo de ventilador debe ser compatible el producto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 3.1 Página: 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO SE ACEPTA SU OBSERVACIÓN. LUEGO DE ANALIZAR SU OBSERVACION MENCIONA QUE LO SOLICITADO ES REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO ADECUADO POR EL ESTABLECIMIENTO DE SALUD SEGÚN SUS NECESIDADES ENTENDIENDO QUE DICHOS INSUMOS SON DEDICADOS A LOS PACIENTES NEONATALES CRITICOS, EN NUESTRO SERVICIO CONTAMOS CON EQUIPOS DE LAS MARCAS DRAGER Y ACUTRONIC, DE TAL FORMA QUE LOS CIRCUITOS SOLICITADOS DEBEN CUMPLIR CON EL FUNCIONAMIENTO ADECUADO PARA DICHAS MARCAS.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

GENERALES: Compatible con todos los ventiladores convencionales y de alta frecuencia

Como es de conocimiento público, las distintas Entidades tienen ventiladores de diferentes marcas y configuraciones, lo que significa que pueden tener conexiones especiales o de una marca en específico, dificultando la oferta de los postores ya que no se tiene claridad sobre los tipos de conectores o ubicación de la línea de monitorización (interna o externa).

Por ejemplo, los ventiladores de la marca Fabian cuentan con la línea de monitorización por fuera del circuito de tubos, mientras que los de la Marca Drager, la tienen por dentro, lo cual altera en gran manera la configuración del producto a ofertar.

En nuestra experiencia y conocimiento, un producto que tiene la línea de monitorización por fuera es mucho más compatible con los diferentes tipos de ventiladores, por lo que resulta más beneficiosos para la Entidad.

Por lo anteriormente mencionado, solicitamos a la Entidad aclarar si el que la línea de monitorización sea externa es suficiente para garantizar que el producto es compatible con todos los ventiladores convencionales.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP III Literal: 3.1 Página: 27
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

Mediante NOTA INFORMATIVA N°1630-2023-SF-DAT-HONADOMANI-SB el área usuaria, NO SE ACEPTA SU OBSERVACIÓN. LUEGO DE ANALIZAR SU OBSERVACION MENCIONA QUE LO SOLICITADO ES REQUERIMIENTO TÉCNICO MÍNIMO ADECUADO POR EL ESTABLECIMIENTO DE SALUD SEGÚN SUS NECESIDADES. MENCIONAMOS QUE LA LINEA DE PRESION SEA EXTERNA Y COMPATIBLE PARA LOS VENTILADORES DE LAS MARCAS QUE CUENTA EL SERVICIO DRAGER Y ACUTRONIC.

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

Entidad convocante : HOSPITAL NACIONAL DOCENTE MADRE NIÑO - SAN BARTOLOME

Nomenclatura : AS-SM-20-2023-HONADOMANI-SB-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE JUEGO CIRCUITO CORRUGADO NEONATAL DESCARTABLE PARA VENTILADOR MECANICO PARA ATENCION DE PACIENTES DEL HONADOMANI-SB

Ruc/código :	20471476898	Fecha de envío :	07/08/2023
Nombre o Razón social :	MULTIMEDICAL SUPPLIES SAC	Hora de envío :	18:37:05

Observación: Nro. 15

Consulta/Observación:

Observamos que en el ANEXO <Hoja de presentación del producto para cada ítem>, se menciona que las especificaciones técnicas a acreditar son las indicadas en el literal e) del numeral 2.1.1.1 del Capítulo II; sin embargo, en la página 27 de las Bases, dentro del capítulo III, se encuentra también una lista de especificaciones que es diferente a la mencionada en el literal e), ya que incluye especificaciones adicionales.

Con el fin de evitar confusiones y errores por parte de los postores al momento de su acreditación, solicitamos a la Entidad aclarar cuáles son las especificaciones técnicas que se deben acreditar.

Acápite de las bases : **Sección:** Anexos **Numeral:** SN **Literal:** SN **Página:** 44

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

"El Comité de Selección, ACLARA SU OBSERVACION TEBIENDO EN CUENTA QUE SE ACUERDO A LO INDICADO EN EL LITERAL e) ES LO SIGUIENTE: e)
DOCUMENTACIÓN QUE SERVIRÁ PARA ACREDITAR EL CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

e.1 Hoja de presentación del producto. Lo ofertado debe cumplir con las especificaciones técnicas de las bases. Teniendo en cuenta las siguientes características relevantes:

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

null