

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-13-2023-ESSALUD/RAPI-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DEL SUMINISTRO DE MATERIAL MEDICO (TIRA REACTIVA PARA DETECTAR GLUCOSA EN LA SANGRE) PARA LA RED ASISTENCIAL PIURA

Ruc/código : 20100177341

Fecha de envío : 19/07/2023

Nombre o Razón social : PRODUCTOS ROCHE Q F S A

Hora de envío : 22:55:46

**Consulta: Nro. 1**

## Consulta/Observación:

En las Bases, Capítulo III, REQUERIMIENTO, Numeral 5, VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO, pag. 26 se indica:  
¿La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a 18 meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en los almacenes de la Entidad adquirente (¿)?

Cabe mencionar que si bien este insumo (Tiras reactiva para detectar glucosa en sangre) está considerado como un dispositivo médico, se trata de un producto que dentro de su composición cuenta con un reactivo químico para detectar glucosa, que, como todos los reactivos de este tipo existentes en el mercado, cuenta con una vigencia que no supera los 18 meses desde su fabricación.

Teniendo en cuenta que estos reactivos se fabrican en países de Europa, Asia o Norte América, y considerando los trámites logísticos (trasporte vía marítima, desaduanaje e inspecciones locales), que pueden tardar varias semanas, se hace materialmente imposible que los laboratorios importadores puedan cumplir con la vigencia mínima solicitada (18 meses).

Sumado a ello, tenemos que considerar que la Entidad está solicitando realizar entregas mensuales (según el Anexo 1: Cuadro de requerimiento mensual del ítem), lo que permite concluir que el producto sería consumido en un tiempo aproximado de 30 días por cada entrega.

## CONSULTA:

Por lo antes mencionado, solicitamos al Comité de Selección, previa consulta con el Área Usuaria, que acepte una vigencia de 14 meses por cada entrega, dado que con esta vigencia se estaría asegurando en extremo las óptimas condiciones del producto entregado según las exigencias de la Entidad.

Y que, para el caso de vigencias menores, el proveedor haga la entrega de los productos presentando la Carta de Compromiso de Canje correspondiente.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: xx Página: 26**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

## Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA que el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación.

Así, en el numeral 29.8 del citado artículo, se dispuso que el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación

El OEC en coordinación con el área usuaria, manifiesta que se aceptará la vigencia mínima de catorce (14) meses

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-13-2023-ESSALUD/RAPI-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DEL SUMINISTRO DE MATERIAL MEDICO (TIRA REACTIVA PARA DETECTAR GLUCOSA EN LA SANGRE) PARA LA RED ASISTENCIAL PIURA

Ruc/código : 20100177341

Fecha de envío : 19/07/2023

Nombre o Razón social : PRODUCTOS ROCHE Q F S A

Hora de envío : 22:55:46

**Observación: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

En las Bases, Capítulo III, REQUERIMIENTO, Numeral 6, ENVASE Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO, pag. 26, se indica lo siguiente:

Logotipo

¿ Los envases mediatos e inmediatos de los dispositivos médicos a adquirirse, deben llevar el logotipo solicitado por la Entidad, con letras visibles y tinta indeleble (¿)¿

- Consignar la frase: ¿ Estado Peruano ¿

- Nombre de la Entidad: ¿ EsSalud ¿

- Consignar la frase: ¿ Prohibida su venta ¿

- Nomenclatura del proceso de selección: EsSalud (Aplicable sólo al envase mediatos)

¿ Es obligatorio para el contratista imprimir los rótulos indicados en el presente numeral, en el 100% de los envases de las cantidades a entregar mensualmente (¿)¿

En este punto es de suma importancia resaltar que los diferentes postores ofertan sus productos en envases mediatos o secundarios sellados (caja de cartón sellada), lo que implicaría que, para cumplir con la condición exigida en las Bases respecto al Logotipo en el envase inmediato (envase primario), se tendría que deteriorar o destruir la caja sellada (envase secundario). Esto implicaría que se estaría alterando una de las principales condiciones que garantiza la calidad del producto desde que sale de fábrica.

Lo expuesto anteriormente contraviene la Ley de Contrataciones del Estado en lo siguiente:

Artículo 2.- Principios que rigen las Contrataciones

a) Libertad de Concurrencia: Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias (¿)

**OBSERVACIÓN:**

Solicitamos al Comité de Selección, previa consulta con el área usuaria, considerar para el caso de productos con envase mediatos sellado (caja de cartón sellada), se exija la impresión del Logotipo ÚNICAMENTE en el mencionado Envase Mediatos, conforme a la explicación antes expuesta. Como referencia, podemos mencionar lo exigido en las Bases Integradas del Proceso AS-33-2021-ESSALUD-RPR-1 o AS-29-2022-ESSALUDRAAR-1, en donde se solicita la impresión del Logotipo solo en el envase mediatos.

**Acápites de las bases :** Sección: Especifico

**Numeral:** 6

**Literal:** xx

**Página:** 26

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

Artículo 2 , literal a) de la Ley de Contrataciones

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

El comité de selección en coordinación con el área usuaria ACLARA que el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (las especificaciones técnicas en caso de bienes), debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación.

Así, en el numeral 29.8 del citado artículo, se dispuso que el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

En ese sentido el comité OEC ACOGE la observación planteada y se estableciera que la impresión del logotipo sea únicamente al envase MEDIATOS

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

null