

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-32-2023-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT PARA DETECCIÓN MÚLTIPLE DE INFLUENZA A Y B RT-PCR X 400 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PÚBLICA

Ruc/código : 20543075354

Nombre o Razón social : BIODIZ S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 23:55:35

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Antecedentes: En el punto 3.2 Requisitos de calificación, Literal A. CAPACIDAD LEGAL, ACREDITACIÓN, se indica: En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda.

Consulta: En caso los proveedores cuenten solo con Constancia de Registro de Establecimiento farmacéutico, se sugiere al comité de selección, solicitar dicha constancia vigente (sin suspensión temporal o definitiva), ya que solo se hace mención a la entrega de una DJ de solicitud de autorización sanitaria, más no de la necesidad de presentar la Constancia de Registro de Establecimiento Farmacéutico VIGENTE. Hacemos notar que la no solicitud de este documento se contrapone con el principio de Igualdad de Trato con respecto a los proveedores que contamos con una Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Vigente.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.2 **Página:** 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la sugerencia, considerando que para el objeto de la contratación no es necesario que cuente con Registro Sanitario, y como consecuencia de ello, no es obligatorio la presentación del "Registro: Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéuticos vigente o Resolución de Autorización Sanitaria..."

Suprimiendo de las bases la exigencia del requisito de calificación Capacidad Legal - Habilitación.

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

Se suprimirá de las bases la exigencia del requisito de calificación Capacidad Legal - Habilitación.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-32-2023-INS-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE KIT PARA DETECCIÓN MÚLTIPLE DE INFLUENZA A Y B RT-PCR X 400 DETERMINACIONES PARA EL CENTRO NACIONAL DE SALUD PÚBLICA

Ruc/código : 20543075354

Nombre o Razón social : BIODIZ S.A.C.

Fecha de envío : 11/08/2023

Hora de envío : 23:55:35

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Antecedentes: En el punto 3.2 Requisitos de calificación, literal A. CAPACIDAD LEGAL, se indica: En el caso que el establecimiento farmacéutico (laboratorio farmacéutico y droguería) cuente solo con Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéutico, debe presentar una Declaración Jurada emitida por el representante legal del establecimiento farmacéutico, que declare que ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento en el caso que la ANM o ARS haya definido el cronograma respectivo y que a la fecha de presentación de la propuesta técnica no tiene opinión desfavorable de la ANM o ARS respecto de su solicitud, según corresponda.

Consulta: En caso los proveedores que cuentan solo con Constancia de Registro de Establecimiento farmacéutico, y presenten una DJ que indique que se ha cumplido con presentar su solicitud de autorización sanitaria de funcionamiento sin opinión desfavorable a la fecha de presentación de la propuesta técnica. Se recomienda que se evalúe la necesidad que esta solicitud de autorización sanitaria se haya hecho con un plazo prudente para obtener respuesta de la autoridad competente sea ANM o ARS. De esta forma se puede prever que postores presenten la solicitud horas de finalizar el envío de la propuesta y aún así cumplan con el requisito de Habilitación en Capacidad Legal; claramente sin dar tiempo de respuesta a la autoridad sobre su solicitud. Debido al vacío de información en este punto, se ha notado que incluso establecimientos con autorización de funcionamiento en estado de BAJA DEFINITIVA por DIGEMID, han logrado tener adjudicaciones. Cabe señalar que este vacío en este requisito de calificación contraviene con los principios de Integridad y Transparencia de la Ley N° 30225 de contrataciones con el estado.

Acápites de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.2 Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la sugerencia, considerando que para el objeto de la contratación no es necesario que cuente con Registro Sanitario, y como consecuencia de ello, no es obligatorio la presentación del "Registro: Constancia de Registro de Establecimientos Farmacéuticos vigente o Resolución de Autorización Sanitaria..."

Suprimiendo de las bases la exigencia del requisito de calificación Capacidad Legal - Habilitación.

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

Se suprimirá de las bases la exigencia del requisito de calificación Capacidad Legal - Habilitación.