

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código : 20155695901

Fecha de envío : 07/05/2025

Nombre o Razón social : SISTEMAS ANALITICOS SRL

Hora de envío : 17:39:07

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

CONSULTA N°1

Página 17. Capítulo II, numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta de las bases estándar en el literal h) mencionan:

h) Copia simple del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente para todos los bienes que conforman el ítem Paquete y para el equipo ofertado en cesión de uso, emitido por la DIGEMID como ANM, de acuerdo a la legislación y normatividad vigente.

Solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria aclarar que, en referencia a los equipos en cesión en uso, los postores pueden presentar también la carta y/u oficio emitido por DIGEMID que los equipos no se encuentran sujetos registro sanitario.

Acápito de las bases : Sección: General

Numeral: 2.2.1.1

Literal: h

Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta y se aclara que los postores podrán presentar también una carta y/u oficio emitido por DIGEMID en la que indique que los equipos no se encuentran sujetos a registro sanitario, de corresponder.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	17:39:07

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:
CONSULTA N°2

Página 17. Capítulo II, numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta, solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria aclare que, es de presentación obligatoria el registro sanitario, certificado de análisis del bien principal (Reactivos) no incluye accesorios.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: h **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que es de presentación obligatoria: el registro sanitario y el certificado de análisis del bien principal (reactivos) no incluye a los accesorios.

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	17:39:07

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

CONSULTA N°3

Página 17. numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta literal g se indica :
Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Manufactura, ISO 13485 y/o documento equivalente, mencionan que debe tener una vigencia no mayor de 02 años.
Al respecto debemos mencionar que, solicitar una vigencia no mayor a 02 años podría ser una limitación para la participación de potenciales proveedores, en aras de promover una mayor pluralidad de postores solicitamos al comité aclarar que, que aceptara que el CBMP, ISO 13485 y/o documento equivalente se encuentre vigente a la presentación de la propuesta.

Acápite de las bases : Sección: General 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 acepta la consulta y se aclara que para permitir una mayor participación de postores se suprimirá la solicitud de tener una vigencia no mayor a 02 años y se aceptara que el CBMP, ISO 13485 y/o documento equivalente se encuentre vigente a la presentación de la propuesta.

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

null

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura :LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20155695901	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Hora de envío :	17:39:07

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

CONSULTA N°4

Página 24. Capitulo III numeral 5.2.4 Copia simple del Certificado de Buenas Practicas de Manufactura, ISO 13485 y/o documento equivalente, mencionan que debe tener una vigencia no mayor de 02 años.

Al respecto debemos mencionar que, solicitar una vigencia no mayor a 02 años podría ser una limitación para la participación de potenciales proveedores, en aras de promover una mayor pluralidad de postores solicitamos al comité aclarar que, que aceptara que el CBMP, ISO 13485 y/o documento equivalente se encuentre vigente a la presentación de la propuesta.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 5.2.4 Literal: a Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta y se aclara que para permitir una mayor participación de postores se suprimirá la solicitud de tener una vigencia no mayor a 02 años y se aceptara que el CBMP, ISO 13485 y/o documento equivalente se encuentre vigente a la presentación de la propuesta.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Con relación al literal j) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 17 sobre los Documentos para la admisión de la oferta, hemos observado que la entidad solicita, en esta etapa del proceso, la presentación de los rótulos de envase inmediato y mediato. Sin embargo, consideramos que dicho requerimiento corresponde más adecuadamente a una fase posterior, específicamente durante la entrega de los bienes, ya que la verificación de los rótulos no es parte del proceso de evaluación de las especificaciones técnicas de la oferta.

En ese sentido; solicitamos al Comité SUPRIMA este requerimiento, y lo modifique de la siguiente manera:

- j) Copia Simple de insertos, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario de los bienes ofertados que conforman el ítem paquete.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta y se aclara que, para permitir una mayor participación y pluralidad de postores, se SUPRIMIRA no solo lo solicitado que es copia de los rótulos de envase inmediato y mediato, sino también todo lo indicado en el literal j) copia simple de los rotulados de envase inmediato, mediato e inserto, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario de los bienes que conforman el ítem paquete, de los documentos para la admisión de las ofertas.

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

null

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura :LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Con relación al literal k) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 18, referido al Documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece, que se acreditarán ciertas características y/o especificaciones técnicas, conforme al siguiente detalle:

¿ Las especificaciones técnicas de los reactivos de Inmunohematología para acreditar son: 1) DESCRIPCIÓN Y USO, 2) METODOLOGIA Y 3) MUESTRA.

Al respecto, consideramos fundamental y beneficioso para la entidad que se pueda acreditar, además de las características indicadas en el literal k), el control de calidad interno, ya que esto garantizaría una mayor calidad y trazabilidad en los productos ofrecidos.

En ese sentido, solicitamos al Comité que modifique y agregue la especificación técnica expuesta, quedando las siguientes especificaciones técnicas sujetas a acreditación:

¿ Las especificaciones técnicas de los reactivos de Inmunohematología para acreditar son: 1) DESCRIPCIÓN Y USO, 2) METODOLOGIA Y 3) MUESTRA, 4) CONTROL DE CALIDAD INTERNO

(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:

No se acepta la consulta y se aclara que lo requerido para acreditar en las especificaciones técnicas de los reactivos es 1) DESCRIPCION Y USO, 2) METODOLOGIA Y 3) MUESTRA entendiendo que las demás especificaciones técnicas se darán por acreditadas con la presentación del ANEXO N° 03 DECLARACION JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

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

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Con relación al literal B del numeral 3.2 Requisitos de Calificación - ¿Experiencia del Postor en la especialidad¿ del capítulo III, pagina 61 de las bases.

Es oportuno señalar que, dentro de los bienes similares para la EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, la entidad ha previsto que esta será; VENTA DE REACTIVOS DE BANCO DE SANGRE y/o LABORATORIO CLINICO EN GENERAL.

Sobre el particular, cabe indicar que, la Dirección Técnica Normativa mediante la Opinión N° 001-2017/DTN, establece que ¿(...) se entenderá como bienes ¿similares¿ a aquellos que guarden semejanza o parecido, es decir, que compartan ciertas características esenciales, referidas a su naturaleza, uso, función, entre otras; siendo susceptibles de contratarse en forma conjunta (...)¿; siendo así, solicitamos que SOLO se consideren como bienes similares: VENTA DE REACTIVOS DE BANCO DE SANGRE, y que NO se consideren como bienes similares REACTIVOS DE LABORATORIO CLÍNICO EN GENERAL, dado que estos reactivos no guardan semejanza con el objeto de la convocatoria, colocando en grave riesgo la especialidad del posible contratista; pudiendo traer perjuicio a la entidad convocante en la ejecución contractual.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.2 **Página:** 61

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acepta la consulta y se aclara que será considerado como bienes similares a REACTIVOS DE BANCO DE SANGRE y será suprimido REACTIVOS DE LABORATORIO CLINICO EN GENERAL

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

null

Entidad convocante :GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura :LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Item ¿PRUEBA CRUZADA MAYOR¿ en el apartado de ¿CONTROL DE CALIDAD¿

Se entiende que al mencionar ¿Controles de calidad interno¿ hace referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la Prueba cruzada mayor y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo mediante la lectura del código de barras.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es parcialmente correcto ya que los controles de calidad hacen referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la prueba cruzada mayor y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo según sea la metodología propuesta pudiendo ser también mediante la lectura del código de barras; en aras de promover una mayor participación y pluralidad de postores en el procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Item ¿REACTIVO PARA DETERMINACIÓN DEL ANTÍGENO D DÉBIL¿ en el apartado de ¿CONTROL DE CALIDAD¿

Se entiende que al mencionar ¿Controles de calidad interno¿ hace referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la confirmación para D débil y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo mediante la lectura del código de barras.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

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

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es parcialmente correcto ya que los controles de calidad hacen referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la confirmación para la determinación del antígeno D débil y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo según sea la metodología propuesta pudiendo ser también mediante la lectura del código de barras; en aras de promover una mayor participación y pluralidad de postores en el procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas del Item ¿PRUEBA DE RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES (CÉLULAS EN PANTALLA)¿ en el apartado de DESCRIPCIÓN Y USO¿ se puede observar que se hace mención al ¿Antígeno Diego a+¿

Entendemos que para acreditar que el ¿antígeno Diego a¿ se debe adjuntar la tabla de antígenos o antigram correspondiente donde se evidencia la presencia del antígeno Diego a+ en la presentación y calificación de ofertas.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 34

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que lo solicitado es un panel de 3 células, no pool y al menos una de ellas debe incluir el antígeno Diego a+ dentro del kit o células pantalla I-II + Antígeno Dia+ y células pantalla I-II-III + Antígeno Dia+. También aceptará un conjunto de reactivos de 3 células que incluya dentro o fuera del kit la célula con el antígeno Diego (a+), la cual se procese conjuntamente con todo el panel de células, sin afectar el desarrollo y la atención oportuna de las unidades de sangre, es decir para fomentar una mayor participación y pluralidad de postores se aceptara todas esas opciones incluso la última en la cual además de los reactivos de las 3 células se pueda entregar otra célula fuera del kit con el antígeno Diego (a+), por lo cual se aclara que su entender es parcialmente correcto, toda vez que en armonía a todas las opciones de los reactivos solicitados (anteriormente descritos), se deberá acreditar el literal DESCRIPCION Y USO para el antígeno Diego a+ con la tabla de antígenos o antigram correspondiente donde se evidencie la presencia del antígeno Diego a+ o también se aceptara su acreditación de acuerdo a la presentación de cada fabricante, es decir se podrá aceptar que se acredite de ambas formas.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Al revisar las especificaciones técnicas de los Items ¿PRUEBA DE RASTREO DE ANTICUERPOS IRREGULARES (CÉLULAS EN PANTALLA)¿¿ en el apartado de ¿CONTROL DE CALIDAD¿

Se entiende que al mencionar ¿Controles de calidad interno¿ hace referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la prueba de rastreo de anticuerpos irregulares y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo mediante la lectura del código de barras.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es parcialmente correcto ya que los controles de calidad hacen referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de la prueba de rastreo de anticuerpos irregulares y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo según sea la metodología propuesta pudiendo ser también mediante la lectura del código de barras; en aras de promover una mayor participación y pluralidad de postores en el procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Al revisar las ¿especificaciones técnicas para el equipo en cesión en uso¿ en el apartado ¿3. CARACTERISTICA¿. Se hace mención lo siguiente:

- ¿Con control de calidad
- Que permita tipificación de grupo sanguíneo ABO globular y sérico
- Que permita tipificación de grupo sanguíneo Fenotipo Rh-Kell
- Que permita prueba cruzada mayor
- Que permita rastreo e identificación de anticuerpos antieritrocitarios
- Que permita la determinación del antígeno D débil¿

Entendemos que al mencionar al ¿control de calidad¿ hace referencia al control de calidad interno diseñado por el fabricante de reactivos para la validación de todas las pruebas objeto de convocatoria y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo mediante la lectura del código de barras.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es parcialmente correcto ya que los controles de calidad hacen referencia a los controles de calidad interno provistos por el mismo fabricante de reactivos y capaces de validar los resultados de todas las pruebas objeto de la convocatoria y que son reconocidos como controles de calidad por el equipo según sea la metodología propuesta pudiendo ser también mediante la lectura del código de barras; en aras de promover una mayor participación y pluralidad de postores en el procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA-HOSPITAL GENERAL DE JAEN

Nomenclatura : LP-SM-4-2025-HGJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE REACTIVOS DE INMUNOHEMATOLOGIA CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO PARA EL SERVICIO DE HEMOTERAPIA Y BANCO DE SANGRE DEL HOSPITAL GENERAL DE JAÉN

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	07/05/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:36:46

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Al revisar las ¿especificaciones técnicas para el equipo en cesión en uso¿ en el apartado ¿5. CONTROLES, CONSUMIBLES, SOLUCIONES, ACCESORIOS Y COMPLEMENTOS¿ hace referencia a ¿Control de calidad interno¿

Entendemos que al hacer mención de control de calidad interno se hace referencia a los controles de calidad mencionados también en el punto 3. CARACTERISTICAS.

Solicitamos al comité de selección PRECISAR si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 40

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara que su entender es correcto ya que al hacer mención de control de calidad interno se hace referencia a los controles de calidad mencionados también en el punto 3. CARACTERISTICAS.

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

null