

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	03/06/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	16:27:49

Observación: Nro. 1  
Consulta/Observación:

"CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA  
En el presente proceso de selección la entidad está solicitando en el ITEM N° 2 INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO el cual NO REQUIERE DE REGISTRO SANITARIO, para su importación y/o comercialización en el país, por consiguiente, el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura pierde su carácter de obligatorio.  
En tal sentido, solicitamos que en las Bases Integradas del Proceso de Selección se precise que la presentación del Certificados de BPM será de presentación obligatoria únicamente para los productos que requieran del Registro Sanitario para su comercialización en el país."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: h Literal: NA Página: 20  
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Ley 30225, Artículo2 incisos a) b) c) y e)  
Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al pronunciamiento del área usuaria no acoge la observación, toda vez que el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) garantiza que el fabricante cumple con una serie de directrices, procedimientos y controles de calidad que se le aplican como establecimiento que elabora y/o fabrica y/o produce dispositivos médicos fundamentales en los sistemas de salud; en este sentido, se solicita a las empresas ceñirse a lo indicado en las Bases.

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

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	03/06/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	16:27:49

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

5.1.2 Certificado de Análisis del dispositivo medico (Protocolo de Análisis) (...) El certificado de análisis debe de corresponder al lote de la muestra presentada.

Se solicita al Comité de Selección se sirva precisar si corresponderá realizar la presentación de muestra, de requerir se solicita indicar cantidad, fecha, hora, lugar de entrega.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 5.1.2 Página: 28

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

Ley 30225 Artículo 2 incisos a) b) y e.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al pronunciamiento del área usuaria con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será conforme al siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las estudios técnicos y/o resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

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

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

---

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este perm

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	04/06/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	17:38:23

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el literal H) de los Documentos para la admisión de la oferta (2.2.1.1) de las bases para el ítem 01: GLUCONATO CLORHEXIDINA 4% EN CIRCUITO CERRADO, solicitan:

5.1.2 Copia simple de certificado de análisis ¿¿.

Al ser este un documento de vital importancia y relevancia para la comercialización del producto conforme a las normas sanitarias vigentes y a la farmacopea de referencia como la USP, los certificados y/o protocolos de análisis deberían cumplir con las características declaradas para la inscripción del registro sanitario, así también, con las formalidades que exige la Norma Sanitaria, datos actualizados y los plazos y tiempos de análisis que exige la farmacopea de referencia al momento de presentación de ofertas.

¿Es correcta nuestra apreciación?

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: H Página: 19

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al pronunciamiento del area usuaria con la finalidad de proporcionar información clara y coherente para que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores hace de conocimiento que, con ocasión de integración de Bases, la información contenida el punto del "Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis", será conforme al siguiente detalle:

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional.

El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este permita demostrar que un producto está apto para cumplir con su uso previsto.

Los certificados de análisis deben consignar cuanto menos la siguiente información: Las estudios técnicos y/o resultados analíticos obtenidos, firma del o los profesionales responsables del control de calidad y nombre del laboratorio/fabricante que lo emite.

Cuando las técnicas analíticas del producto no se encuentren en ninguna de las normas de calidad nacional e internacional, se aceptará las técnicas analíticas propias del fabricante que se encuentren autorizadas por DIGEMID para la autorización del Registro Sanitario.

En el caso de productos estériles, el certificado de análisis deberá consignar la prueba de esterilidad; asimismo, en dicho certificado se debe indicar el método de esterilización; encaso no lo indique, deberá adjuntar el Certificado de Esterilidad del producto ofertado.

El certificado de análisis por ser un documento técnico debe ser refrendado (nombre, firma y sello) por el Director Técnico de la empresa postora, cuando este corresponda a un establecimiento farmacéutico.

La presentación del Certificado de Análisis del producto que se oferte es obligatoria, independientemente cuente o no con Registro Sanitario.

No es necesario que el número de lote que se presenta en la oferta sea el mismo que se entregará al almacén; en este sentido, al momento de entregar el producto este si deberá tener su protocolo de análisis y registro sanitario vigentes.

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

Certificado de Análisis y/o Protocolo de Análisis (copia simple), en idioma castellano o, en su defecto, acompañado de la respectiva traducción efectuada por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad del Laboratorio Fabricante,

Entidad convocante :	POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD
Nomenclatura :	AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLÓGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

---

en el que se señala los análisis realizados en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. El certificado de análisis es el informe mediante el cual se tiene constancia de que el producto ha sido probado y ha obtenido un resultado conforme para ser liberado al mercado. Este informe, no necesariamente tendrá el ¿título¿ de certificado de análisis, sino que podrá tener otras denominaciones, siempre en cuando este perm

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	04/06/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	17:38:23

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

En el literal H) de los Documentos para la admisión de la oferta (2.2.1.1) de las bases para el ítem 01: GLUCONATO CLORHEXIDINA 4% EN CIRCUITO CERRADO, solicitan:

Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte ¿¿(iii).

Observamos que el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte es un documento obligatorio para Droguerías especializadas en el transporte y distribución de productos Farmacéuticos y Dispositivos médicos que requieran cadena de frío para su traslado. Es decir, los laboratorios Farmacéuticos quedan exonerados de emitir dicho certificado debido a que se encuentra dentro de los alcances de su Certificado de Buenas Prácticas de manufactura para productos farmacéuticos, donde se encuentra categorizado el producto contenido en el ítem 01.

El no aclarar dentro de las bases la exoneración del CBPDT para laboratorios farmacéuticos, genera una total barrera de ingreso y limitante de la pluralidad de marcas y postores, toda vez que contraviene totalmente los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2° de Ley de Contrataciones y el Art. 29° del reglamento de la Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Por lo tanto, en virtud a los principios de libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2°de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29° del reglamento, pedimos al digno comité de selección mencionar dentro de las bases:

Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente a nombre del poster emitida por la ANM o ARM, en cumplimiento a lo dispuesto en la RM. N° 833-2015/MINSA y RM. N° 1000-2016-SA, que entró en vigencia a partir del 02 de enero del 2018. (los laboratorios farmacéuticos quedan exonerados de presentar certificado de buenas Prácticas de Distribución y Transporte por encontrarse dentro de los alcances de la BPM).

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: H Página: 20

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

Literal a), c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento.

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo al pronunciamiento del área usuaria no acoge la observación, en razón de que en las especificaciones se consignó: CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE, CUANDO CORRESPONDA (copia simple) DE CORRESPONDER, lo que significa que dicho documento va a ser de presentación FACULTATIVA, siempre y cuando el producto solicitado no requiera ser transportado en condiciones de temperatura refrigerada y/o temperatura congelada de conformidad al artículo 2° de la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA.

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

null

Entidad convocante : POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura : AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLÓGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Ruc/código :	20109161609	Fecha de envío :	04/06/2024
Nombre o Razón social :	ROKER PERU SA	Hora de envío :	17:38:23

**Observación: Nro. 5**

**Consulta/Observación:**

Observamos la especificación técnica del ítem 01: GLUCONATO CLORHEXIDINA 4% EN CIRCUITO CERRADO, toda vez que:

No solicitan el número exacto y razonable de dispensadores circuito cerrado a pedal en comodato.

Observamos las especificaciones técnicas, ya que no especifican objetivamente la cantidad de dispensadores solicitados, debido a que consideramos se configura como una limitante de la pluralidad de postores por ser un accesorio costoso y fundamental para el correcto uso del jabón GLUCONATO CLORHEXIDINA 4% EN CIRCUITO CERRADO. Asimismo, mencionar que, al ser un dispensador costoso, la cantidad que requiera el hospital tiene efecto directo en el precio final ofertado por cada postor, que dependiendo de la cantidad de dispensadores a pedal requeridos, el precio final podría superar ampliamente el valor estimado del proceso de selección, hecho que generaría ventaja a productos con dispensadores simples y de baja calidad, que de ser adjudicados generarían continuas controversias por su mal funcionamiento, afectando los principios de eficacia y eficiencia del Art. 2º de la Ley de Contrataciones del Estado. Asimismo, No requerir de forma clara y objetiva dispensadores circuito cerrado a pedal, resta claridad al proceso de selección y afecta el principio de publicidad del Art. 2 de la Ley de Contrataciones del Estado ya que no se sabe con objetividad cuáles son las necesidades reales del hospital, en los puntos donde se requiere la instalación, ya que no mencionan los puntos o áreas donde se deberán instalar los dispensadores. También debemos mencionar, que existen mecanismos para garantizar a la entidad el continuo y correcto funcionamiento de los dispensadores, por medio de una carta de compromiso de instalación y mantenimiento de dispensadores, así también, contra cualquier defecto o daño existen las cartas de compromiso de canje, por lo que no mencionar una cantidad exacta y razonable de dispensadores a pedal que cubran sus necesidades, se estaría contraviniendo los principios de competencia, libertad de concurrencia, trato justo e igualitario e integridad del Art. 2º de Ley de Contrataciones y el Art. 29º del reglamento de la Ley de contrataciones del Estado, que en su numeral 29.3. menciona: Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos.

Agregar que cada dispensador debe ser colocado donde se ubica un lavadero y punto de usos del producto, esto servirá de referencia para determinar la cantidad de dispensadores a pedal que necesiten o requieran.

Por lo tanto, en virtud a los principios de libertad de concurrencia, igualdad de trato, transparencia y competencia que rige en el Art. 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y el Art. 29º del reglamento, pedimos al digno comité de selección DETALLAR EL NÚMERO RAZONABLE DE DISPENSADORES CIRCUITO CERRADO A PEDAL, REQUERIDOS POR EL ÁREA USUARIA EL MISMO QUE NO DEBE SUPERAR (1) DISPENSADOR POR CADA CUARENTA (50) LITROS A ADQUIRIR, PUESTO QUE AFECTARÍA DIRECTAMENTE LA OFERTA ECONÓMICA DE LOS POSTORES PUSIENDO SOBREPASAR CONSIDERABLEMENTE EL VALOR ESTIMADO DEL ÍTEM, Asimismo, mencionar que LOS PROVEEDORES SE ENCARGUEN DE LA INSTALACIÓN Y MANTENIMIENTO DE LOS DISPENSADORES CON LA FINALIDAD DE QUE SE ENCUENTREN OPERATIVOS HASTA AGOTAR TODOS LOS PRODUCTOS REQUERIDOS.

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: CAP. III Página: 33

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2º de la ley y el Art. 29º del Reglamento

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

De acuerdo al pronunciamiento del área usuaria acoge su observación y en virtud a los principios de Libertad de Concurrencia, Igualdad de Trato, Transparencia y Competencia, establecidos en el artículo 2º de la Ley de Contrataciones del Estado y al artículo 29º de su Reglamento, hacemos de conocimiento que por cada CINCUENTA (50) frascos de un litro de GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO, se solicitará UN (01) DISPENSADOR CIRCUITO CERRADO A PEDAL EN COMODATO, los mismos que serán instalados en las usuarias con sus respectivos accesorios hasta su operatividad; en caso, el accesorio presentara algún defecto durante su uso este será reemplazado de inmediato por la empresa proveedora, de conformidad a las especificaciones técnicas. Para la instalación de los DISPENSADORES CIRCUITO CERRADO A PEDAL EN

Entidad convocante :POLICÍA NACIONAL DEL PERÚ - DIRECCIÓN DE SANIDAD

Nomenclatura :AS-SM-22-2024-DIRSAPOL-UE 020-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICIÓN DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO Y EL INDICADOR BIOLOGICO PARA PEROXIDO DE HIDROGENO PRODUCTOS AFINES PARA LAS IPRESS PNP A NIVEL NACIONAL

Especifico3.1CAP. III33

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

Literal a), b) c) y e) del Art. 2° de la ley y el Art. 29° del Reglamento

Análisis respecto de la consulta u observación:

COMODATO la empresa deberá de coordinar con el área usuaria de la IPRESS PNP (Hospital Nacional PNP Luis N. Sáenz). Tales observaciones acogidas serán contempladas en la integración de las Bases.

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

Por cada CINCUENTA (50) frascos de un litro de GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% EN CIRCUITO CERRADO, se solicitara UN (01) DISPENSADOR CIRCUITO CERRADO A PEDAL EN COMODATO, los mismos que serán instalados en las usuarias con sus respectivos accesorios hasta su operatividad; en caso, el accesorio presentara algún defecto durante su uso este será reemplazado de inmediato por la empresa proveedora, de conformidad a las especificaciones técnicas. Para la instalación de los DISPENSADORES CIRCUITO CERRADO A PEDAL EN COMODATO la empresa deberá de coordinar con el área usuaria de la IPRESS PNP (Hospital Nacional PNP Luis N. Sáenz)