

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código : 20520620801

Fecha de envío : 20/06/2025

Nombre o Razón social : INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.

Hora de envío : 15:17:40

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Se requiere confirmar si, los lentes intraocular dioptría +6.0 a +30.0 cámara posterior plegable 1 pieza, requeridos en el presente procedimiento, deben ser del tipo precargado. Hago esta consulta debido a que, al revisar las especificaciones técnicas, no se menciona expresamente dicha característica. Agradeceré se sirvan confirmar si dicha condición es requerida o no, a fin de evaluar correctamente los productos a ofertar y asegurar el cumplimiento de los requisitos técnicos.

¿Se acepta la presentación de los lentes intraocular dioptría +6.0 a +30.0 cámara posterior plegable 1 pieza precargados?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6

Literal: 6.2.3

Página: 27

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acepta la consulta, por lo tanto, se aclara que, el proceso en curso es por el sistema de implantación por separado es decir cartucho y lente en forma individual, no es por el sistema de implantacion precargado

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20520620801	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.	Hora de envío :	15:17:40

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Se requiere confirmar si, los lentes intraocular dioptría +6.0 a +30.0 cámara posterior plegable 1 pieza pueden ofertarse en diferentes dioptrías dentro de dicho rango, siempre que se alcance la cantidad total solicitada.

¿El proveedor puede despachar y cotizar las distintas dioptrías de acuerdo con su stock actual, o se detallarán las cantidades por cada medida?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6 Literal: 6.2.3 Página: 27

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

Literal i ¿ Transparencia y facilidad de uso, Literal j ¿ Competencia

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

La observación formulada corresponde a una consulta, por lo que se considera pertinente aclarar lo siguiente:

El postor ganador deberá realizar el internamiento de los lentes intraoculares en el rango de dioptrías solicitado, lo que implica que deberá entregar lentes con diferentes dioptrías comprendidas dentro del rango propuesto.

Asimismo, el postor deberá adjuntar una carta de compromiso, en la que se obligue a realizar el canje de dioptrías según la necesidad de la Institución, en un plazo no mayor de 24 horas desde realizada la solicitud correspondiente.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20520620801	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.	Hora de envío :	15:17:40

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Quisiera consultar si sería posible omitir el requisito de rotulado en el empaque del producto, considerando que, de mantenerse dicha exigencia, no sería factible realizar el cambio de medidas en caso se requiera una presentación distinta dentro del margen permitido.

¿Es aceptable omitir el rotulado en este caso?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 6 Literal: 6.2.2 Página: 27

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

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la consulta: debido a que el ítem es un dispositivo usado en cirugías de catarata y que están sujeto a canjes de dioptrías según a la necesidad de la institución NO aplica el logotipo por lo tanto se suprimirá el numeral 6.4.2 del capítulo 3, considerando lo señalado se suprimirá el numeral 6.4.2. Logotipo Cap. III - al momento de integrar las bases integradas

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20520620801	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.	Hora de envío :	15:17:40

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Dado que en la sección de requisitos de calificación de las bases no se detalla el monto facturado acumulado exigido específicamente para micro y pequeñas empresas, y solo se consigna un valor general aplicable a todo tipo de empresa, lo cual no consideraría un trato diferenciado acorde a lo establecido en la normativa y se estaría infringiendo los principios de rectores.

¿podría indicar y añadir cuál sería el monto facturado acumulado aplicable a las micro y pequeñas empresas para este procedimiento?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: B Página: 37

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

Artículo 5, literal h , Artículo 5, literal j, Artículo 5, literal k

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación

Se precisa que el Artículo 131 del Reglamento de la Ley de Contrataciones Públicas (RLCP) establece que 25% respecto al requisito de experiencia en la especialidad aplica únicamente en procedimientos bajo la modalidad abreviada. En el presente caso, al tratarse de una Licitación Pública, dicha disposición no resulta aplicable, por lo que el requisito de experiencia del postor en la especialidad se mantiene conforme a lo establecido en las Bases.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20520620801	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.	Hora de envío :	15:17:40

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

En el recuadro de evaluación por plazo de entrega se observa que, a menor cantidad de días ofrecidos, se otorgan mayor puntaje. Sin embargo, según lo indicado en el punto 6.6.2 de las bases (página 35), el plazo máximo de entrega es de 7 días calendario. Esto genera una posible incongruencia entre el criterio de evaluación y el plazo establecido, ya que podría interpretarse que se favorece a quienes ofrecen plazos inferiores al máximo permitido, lo que afectaría negativamente a los postores que se ajusten a los 7 días indicados.

¿Podrían confirmar si solo se mantendrá un único puntaje por plazo máximo de entrega de 7 días calendarios, o si se otorgará ventaja a quienes ofrezcan un plazo inferior al establecido en las bases?

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** 2.2 **Literal:** B **Página:** 40

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

Artículo 5, literal j , Artículo 5, literal k

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación.

Conforme a lo señalado en el Capítulo IV, numeral 2.2 de las Bases, Factores de Evaluación Facultativos, literal B), se ha establecido como criterio de evaluación el plazo de entrega ofertado, el cual deberá mejorar el plazo de entrega establecido en el requerimiento técnico, según lo establecido en las bases administrativas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20520620801	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	INVERSIONES MEDICAS SAN MARTIN S.A.C.	Hora de envío :	15:17:40

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

Según el punto 6.2.6 de las bases (página 30), indica que la vigencia del producto no podrá ser menor a 18 meses, y en caso se oferten productos con menor vigencia, solo serán admitidos con carta de compromiso por canje, siempre que dicha vigencia no sea inferior a 15 meses. No obstante, en el recuadro de evaluación del literal G (página 40), se señala que si se presenta un producto con ¿más de 13 hasta 15 meses¿ de vigencia se otorgará un puntaje menor, y que productos con ¿más de 16 hasta 18 meses¿ recibirán un puntaje mayor. Esto resulta contradictorio, ya que las mismas bases establecen que no se admitirán productos con vigencia menor a 15 meses, ni podrá ser menor a 18 meses, lo que generará confusión entre los participantes.

Adicionalmente, el hecho de asignar puntajes diferenciados en función de la vigencia del producto, aun cuando todos cumplan con los requisitos mínimos, podría generar una desventaja para ciertos postores, ya que una diferencia mínima en la vigencia del producto podría ser determinante en la asignación de la buena pro.

¿Podrían confirmar si efectivamente se aceptarán productos con vigencia de 15 a 18 meses, a pesar de lo señalado en el punto 6.2.6, o si el cuadro de evaluación del literal G será corregido para mantener coherencia con lo establecido en las bases?

Asimismo, ¿se mantendrán los dos puntajes diferenciados del recuadro según el rango de meses de vigencia, a pesar de que esto podría beneficiar a algunos postores y darles desventaja a otros?

Acápite de las bases : **Sección:** Específico **Numeral:** 6 **Literal:** 6.2.6 **Página:** 30

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

Artículo 5, literal h , Artículo 5, literal j , Artículo 5, literal k

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge.

Se precisa que el Área Usuaria ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación.

En esa línea, conforme a lo dispuesto en el numeral 8.5 del Capítulo II de las Bases, se establece que la garantía comercial mínima exigida del producto es de 12 meses. Sobre dicho requerimiento, el Comité de Selección ha definido un factor de evaluación que otorga puntaje adicional a las propuestas que superen el plazo mínimo de garantía comercial establecido.

Asimismo, se aclara que el referido factor de evaluación no está relacionado con la vigencia del producto, entendida como la fecha de expiración o vida útil del bien ofertado, por lo que no existe contradicción entre los criterios técnicos exigidos en las Bases y los factores establecidos para la evaluación de ofertas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20513441208	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	LABOFTA S.A.C	Hora de envío :	16:58:40

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

K) COPIA DE BUENAS PRACTICAS DE TRANSPORTES (BPDyT), SEGÚN LO QUE INDICA NORMATIVA VIGENTE. SEGÚN EL INCISO 13 DEL ARTÍCULO 66° DEL TEXTO UNICO ORDENADO DE LA LEY 27444, LEY DEL PROCEDIMIENTO ADMINISTRATIVO GENERAL, N° 004-2019-JUS, ESTABLECE ¿A QUE, EN CASO DE RENOVACIONES DE AUTORIZACIONES, LICENCIAS, PERMISOS Y SIMILARES, SE ENTIENDAN AUTOMÁTICAMENTE PRORROGADOS EN TANTO HAYAN SIDO SOLICITADOS DURANTE LA VIGENCIA ORIGINAL, Y MIENTRAS LA AUTORIDAD INSTRUYE EL PROCEDIMIENTO DE RENOVACIÓN Y NOTIFICA LA DECISIÓN DEFINITIVA SOBRE ESTE EXPEDIENTE¿

EN RELACIÓN A LO EXPUESTO LINEAS ARRIBA, NUESTRO CERTIFICADO BPDyT VENCIÓ EL 31.05.2025. Y LA RENOVACIÓN FUE INGRESADA EL 28.05.2025.

POR LO ANTES EXPUESTO SE SOLICITA A LOS EVALUADORES CONFIRMAR QUE NUESTRO CERTIFICADO BPDyT SERÁ ADMITIDO SEGÚN LA NORMATIVA VIGENTE.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1.k) Página: 20

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta; si la renovación de su BPDyT lo ha realizado antes de su vencimiento es valido hasta la pronunciación de la autoridad competente

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 8

Consulta/Observación:

Las bases administrativas en el numeral 6.6.2 señalan el siguiente plazo de entrega:
¿Los bienes materia de la presente, se entregarán en el plazo de 07 días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.¿
Sin embargo, el Instituto requiere que en los documentos de facturación se haga referencia al número de la orden de compra y, en caso el proveedor a pesar que cumpla con internar los productos dentro del plazo de entrega señalado en las bases y en el contrato, pero no consigne el número de la orden de compra en dichos documentos, estos son observados por el área de control interno (ya que no existe obligación del Instituto de girar y notificar la orden de compra al proveedor previo al internamiento de los productos). Dicha situación genera una solicitud de refacturación por parte del Instituto, lo que implica un reproceso al proveedor y esto puede ser observado por la SUNAT en una Auditoría.
Adicional a ello, en la página 24 de las bases donde se señalan otras obligaciones para la ejecución de la prestación, se enumeran los documentos que deben ser devueltos a el contratista previamente fechados, sellados y firmados por el jefe de Almacén del Instituto, para efectos de solicitud de pago de facturas, entre los cuales detalla: ¿Original de orden de compra¿
Por todo lo antes señalado, solicitamos a los Evaluadores pueda modificar el plazo de entrega de la siguiente manera:
¿Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de siete (07) días calendarios a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación¿.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. III Literal: 6.6.2 Página: 24

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

Art. 5 numeral i), l) de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación, los bienes materia de la presente, se entregará en el plazo de 07 días calendario, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato. El cual fue establecido en el requerimiento por el área usuaria.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

Respecto de los factores de evaluación facultativos se señala ¿La entidad contratante elige del siguiente listado de factores de evaluación facultativos al menos tres factores de evaluación considerando el objeto de la contratación los cuales deben sumar 60 puntos como mínimo¿. Sin embargo, se observa del cuadro resumen factores de evaluación, ubicado en la página 41, que solo se han considerado dos factores de evaluación facultativos, siendo estos los siguientes:

- Plazo de entrega
- Garantía comercial

Por todo lo antes señalado, solicitamos a los Evaluadores se sirvan corregir y agregar un factor de evaluación facultativo adicional (es), para dar cumplimiento a lo establecido en el Art. 73 del Reglamento.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap iv **Literal:** 2.2 **Página:** 39

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

Art. 5 numeral b), c), i), j) k), o) de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación. En ese sentido, al momento de integrar las Bases Administrativas se procederá a efectuar la modificación correspondiente respecto a los factores de evaluación facultativos, en cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 73 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

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

Cap. IV

FACTORES DE EVALUACIÓN

(¿)

CUADRO RESUMÉN FACTORES DE EVALUACIÓN

A. OFERTA ECONÓMICA 40 puntos

FACTORES DE EVALUACIÓN FACULTATIVOS

B. PLAZO DE ENTREGA 30 puntos

F. INTEGRIDAD EN LA CONTRATACIÓN PÚBLICA 5 puntos

G. GARANTÍA COMERCIAL DEL POSTOR 25 puntos

PUNTAJE TOTAL 100 puntos

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 10

Consulta/Observación:

Respecto de los factores de evaluación facultativos se señala ¿La entidad contratante elige del siguiente listado de factores de evaluación facultativos al menos tres factores de evaluación considerando el objeto de la contratación los cuales deben sumar 60 puntos como mínimo¿.

Teniendo en cuenta que solo se han considerado dos factores facultativos (debiendo ser tres como mínimo), solicitamos a los evaluadores puedan considerar como factor facultativo las siguientes mejoras a las especificaciones técnicas, considerando el objeto de la convocatoria es la Adquisición priorizada de dispositivo médico lente intraocular dioptría +6.0 a +30.0 cámara posterior plegable 1 pieza para el servicio de Farmacia:

Mejora tecnológica:
Zona óptica de 6mm: total y efectiva

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap. iv **Literal:** 2.2 **Página:** 39

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

Art. 5 numeral b), c), i), j), k), o) de la Ley de Contrataciones del Estado

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se precisa que el Área Usuaría ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación. Por lo tanto las características técnicas del ítem esta definidas por el comité farmacoterapéutico de la institución siendo el objetivo dar mayor pluralidad y concurrencia de postores.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

LLas bases administrativas, dentro del Requerimiento Técnico Mínimo solicitan en el numeral 6.4.2:
Logotipo
El envase mediato e inmediato del dispositivo médico a adquirirse e internarse deberá llevar obligatoriamente el siguiente impreso (logotipo) con las letras visibles y tinta indeleble de color negro, remarcado; no se aceptarán sticker, sellos de tampón a manuscrito con el logo solicitado.
Siendo los lentes intraoculares un dispositivo médico de alta rotación y que las bases solicitan que el postor adjudicado realice el canje de dioptrías solicitamos a los Evaluadores se exonere de dicho requerimiento con la finalidad de facilitar el Canje de dioptrías solicitados por el área usuaria de acuerdo con la necesidad de los pacientes.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap III **Literal:** 6.4.2. **Página:** 33

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

Art. 5 numeral b), c), i), j) k) de la Ley de Contrataciones del Estado

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación: debido a que el ítem es un dispositivo usado en cirugías de catarata y que están sujeto a canjes de dioptrías según a la necesidad de la institución NO aplica el logotipo por lo tanto se suprimirá el numeral 6.4.2 del capitulo 3, considerando lo señalado se suprimirá l numeral 6.4.2. Logotipo Cap. III - al momento de integrar las bases integradas

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan el siguiente documento de presentación obligatoria:

e) Copia de la Resolución Directoral del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario vigente otorgado por la DIGEMID-MINSA.

Las características técnicas mínimas para el ítem 1, solicitan a los postores que el producto "deben contar con sistema de implantación de lente (inyector y cartucho)¿.

El lente intraocular, así como el cartucho para la implantación del lente, son dispositivos médicos que tienen su propio Registro Sanitario emitido por la Digemid. Por lo que se entiende que el postor deberá presentar en su oferta tanto el Registro Sanitario del lente intraocular, así como el Registro Sanitario del cartucho.

Solicitamos a los Evaluadores confirmar si nuestra apreciación es correcta y precisar que los postores deberán presentar en su oferta el Registro Sanitario del lente intraocular y del cartucho para el ítem 1.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. III Literal: 6.3.a Página: 31

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta: es correcta su apreciación deberá presentar en su oferta su registro sanitario tanto del lente como el del cartucho.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan el siguiente documento de presentación obligatoria:

f) Copia del Protocolo o Certificado de Análisis.

Las características técnicas mínimas para el ítem 1 solicitan a los postores que el producto "deben contar con sistema de implantación de lente (inyector y cartucho)¿.

El lente intraocular, así como el cartucho para la implantación del lente, son Dispositivos Médicos que tienen su propio Registro Sanitario emitido por la Digemid. Por lo que se entiende que el postor deberá presentar en su oferta tanto el Protocolo o Certificado de Análisis del lente intraocular, así como el Protocolo o Certificado de Análisis del cartucho. Solicitamos a los Evaluadores confirmar si nuestra apreciación es correcta y precisar que los postores deberán presentar en su oferta el Protocolo o Certificado de Análisis del lente intraocular y del cartucho para el ítem 1.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Cap. III **Literal:** 6.3.b **Página:** 31

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta: es correcta su apreciación deberá presentar en su oferta el protocolo o certificado de análisis tanto del lente como el del cartucho.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 14

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan el siguiente documento de presentación obligatoria:

m) Compromiso de canje por fecha de vencimiento próxima del producto (Anexo N° 18)

En el numeral 6.2.6. se señala que: La fecha de expiración no podrá ser menor a dieciocho (18) meses. En caso que oferten e ingresen con vigencia menor a los 18 meses, se podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferte el producto. No se aceptará vigencia menores a 15 meses para los lentes intraoculares.

Respecto al cartucho, no se aceptará vigencias menores a 07 meses.

Sin embargo, en el Anexo N° 18 en su segunda párrafo se señala que: El canje será efectuado en el caso de que el producto por su naturaleza ingrese al almacén con una fecha de expiración menor al requerido en las bases.

Entendemos que el Anexo N° 18 aplica para ¿aquellos dispositivos médicos o familia de dispositivos médicos que por su naturaleza no puedan cumplir con la vigencia mínima establecida en las bases del presente proceso de selección¿ (por ejemplo su condición biológica, física o química)

Sin embargo, las bases no precisan que dicha situación deberá ser debidamente sustentada por el postor en su propuesta técnica, con la finalidad que pueda ser evaluado.

Por lo que solicitamos a los Evaluadores se sirva aclarar y precisar en las bases que los postores que quieran aplicar a esta excepción deberán sustentar en su propuesta técnica de manera fehaciente que propiedad biológica, física y química le imposibilita cumplir con dicha vigencia mínima solicitada de acuerdo con las bases, para que pueda ser evaluado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Cap. II **Literal:** 2.2.1.m **Página:** 20

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

Art. 5 numeral b), c), i), j) k) de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación: Se precisa que el Área Usuaría ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación, en ese sentido en su registro sanitario vigente emitido por la DIGEMID, documento el cual acredita que el producto cumple con la evaluación técnico-sanitaria exigida por la autoridad competente.No siendo necesario solicitar dichos estudios técnicos.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan como anexos que forman parte del requerimiento:

n) Hoja de presentación de producto a ofertar. (Anexo N° 19)

Dentro del Anexo 19, el postor debe consignar información del dispositivo médico, referente a su Registro Sanitario, entre los cuales destacamos los siguientes puntos: Forma de Presentación, N° Registro Sanitario, Nombre con que aparece en el Registro Sanitario, Fecha de vencimiento del Registro Sanitario, Vigencia del producto.

Siendo que el postor adjudicado deberá entregar los dispositivos médicos lente plegable y cartucho, en cumplimiento a lo solicitado en las características del ítems 1; se solicita a los Evaluadores precisar que los postores deberán detallar la información solicitada en el Anexo N° 19, tanto del dispositivo médico lente plegable como del cartucho, tales como: Forma de Presentación, N° Registro Sanitario, Nombre con que aparece en el Registro Sanitario, Fecha de vencimiento del Registro Sanitario, Vigencia del producto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Cap II **Literal:** 2.2.1.1.n. **Página:** 20

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta; se precisa que los postores deberán detallar, de manera independiente, en el Anexo N° 19 la información correspondiente tanto al dispositivo médico lente plegable como al cartucho.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan como anexos que forman parte del requerimiento:

n) Hoja de presentación de producto a ofertar. (Anexo N° 19)

Dentro del Anexo 19, el postor debe consignar información del dispositivo médico, referente a su Registro Sanitario, entre los cuales se solicita: Vigencia del producto.

Se entiende que el postor deberá declarar en este documento la vigencia del producto a ofertar, detallando la cantidad de meses y que esto aplica a todo el sistema de implantación del lente (cartucho).

Por lo que se solicita a los Evaluadores aclarar que los postores deberán detallar por separado en el Anexo N° 19 la vigencia mínima a ofertar de los dispositivos médicos que conforman el sistema de implantación, es decir lente plegable y Cartucho, esto en concordancia con los solicitado en las bases administrativas (numeral 6.2.3.)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. II Literal: 2.2.1.1.n Página: 20

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se aclara la consulta, que los postores deberán detallar por separado, en el Anexo N° 19, la vigencia del producto a ofertar correspondiente a los dispositivos médicos que conforman el sistema de implantación, es decir, el lente plegable y el cartucho, conforme a lo señalado en el numeral 6.2.3 de las Bases Administrativas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 17

Consulta/Observación:

Dentro de las características técnicas mínimas, las bases solicitan lo siguiente:

Para el ítem N° 1: Con filtro UV y/o filtro de luz azul

En los pacientes que se someten a una cirugía de cataratas, reemplazar el cristalino con lentes intraoculares artificiales que no imitan al cristalino de un adulto sano podría provocar efectos visuales negativos, incluida la discapacidad por deslumbramiento.

Las lentes intraoculares con filtro de luz azul se diseñaron para filtrar la luz de onda corta además de la luz ultravioleta e imitar el cristalino natural. Los actuales estudios indican que las lentes intraoculares con filtro de luz azul pueden brindar protección contra el daño retiniano inducido por la luz azul y retardar el desarrollo y la progresión de la degeneración macular relacionada con la edad. Además, se ha demostrado que las lentes intraoculares con filtro de luz azul mejoran el contraste cromático, reducen el tiempo de recuperación al fotoestrés, reducen la discapacidad y la incomodidad por deslumbramiento y, en general, mejoran el rendimiento visual en condiciones de deslumbramiento.

La evidencia médica sugiere que las lentes intraoculares con filtro de luz azul devuelven al ojo a un estado más natural en comparación con las lentes que no filtran la luz azul.

Adicionalmente, es importante considerar aquellos pacientes que recibieron como primer implante un lente intraocular con filtro de luz azul llamado cromóforo amarillo y que para un segundo implante (segundo ojo) recibiría un lente sin filtro de luz azul lo que podría ocasionar discomfort visual y una percepción visual distorsionada.

Por lo anteriormente expuesto, se solicita a los Evaluadores incluir dentro de las características técnicas mínimas para el ítem N° 1: Con filtro UV y filtro de Luz Azul, esto en concordancia con el principio de vigencia tecnológica regulado en la Ley de Contrataciones del Estado.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Cap. III **Literal:** 6.2.3. **Página:** 27

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

Art. 5 numeral b) y o) de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación: Se precisa que el Área Usuaria ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación, por lo tanto las características técnicas del ítem esta definidas por el comité farmacoterapéutico de la institución siendo el objetivo dar mayor pluralidad y concurrencia de postores.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 18

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan el siguiente documento de presentación obligatoria:

o) Compromiso de canje y/o reposición por vicios ocultos, sólo aplicable a lo descrito en el numeral 5.2.5 del Capítulo III expiración de los medicamentos. (Anexo N° 21)

Sin embargo, en el Capítulo III Requerimiento, no se visualiza ningún numeral 5.2.5. En el numeral 6.2.5 se detalla lo correspondiente a la Declaración Jurada de compromiso de Canje y/o reposición por vicios ocultos.

Por lo que solicitamos a los Evaluadores se sirva modificar el numeral o) de los documentos de admisión de la oferta, lo correspondiente a la Declaración Jurada de compromiso de Canje y/o reposición por vicios ocultos, que se encuentra establecida en el numeral 6.2.5 del Capítulo III

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap II **Literal:** 2.1.1.1.o **Página:** 20

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

Art. 5 numeral i) de la Ley de Contrataciones del Estado.

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación. En tal sentido, al momento de integrar las Bases Administrativas, se modificará el numeral o), subnumeral 2.2.1.1 del numeral 2.2.1 del Capítulo II, el cual quedará redactado de la siguiente manera:

Cap. II

2.2.1 Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:

(¿)

o) Compromiso de canje y/o por reposición por vicios ocultos. solo aplicable a lo descrito en el numeral 6.2.5 , del Capítulo III, Expiración de los medicamentos. (Anexo N° 20)

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

Cap. II

2.2.1 Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:

(¿)

o) Compromiso de canje y/o por reposición por vicios ocultos. solo aplicable a lo descrito en el numeral 6.2.5 , del Capítulo III, Expiración de los medicamentos. (Anexo N° 20)

(¿)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20212561534	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU SA	Hora de envío :	20:17:22

Observación: Nro. 19

Consulta/Observación:

Las bases administrativas solicitan el siguiente documento de presentación obligatoria:

J. Copia de certificado vigente de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) Y Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA):

Para dispositivos médicos importados:

Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) del Fabricante. Vigente de acuerdo con el ítem ofertado, emitido por autoridad competente del país de origen, con traducción oficial al idioma castellano en el caso que se requiera.

Y además ¿también se aceptará como documento alternativo el certificado CE de la comunidad europea:

Directiva 93/42/CEE, relativa a los productos sanitarios.

Directiva 90/385/CEE, relativa a los productos sanitarios implantables activos.

Sin embargo, es importante señalar que ambas directivas fueron derogadas oficialmente el 26 de mayo de 2021, conforme al Reglamento (UE) 2017/745 del Parlamento Europeo y del Consejo, también conocido como MDR (Medical Device Regulation).

Se solicita a vuestros evaluadores modificar dichas directivas y configurar las vigentes. Es decir, certificado CE conforme al Reglamento (UE) 2017/745 (MDR).

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** Cap. II **Literal:** 2.2.1.1.J **Página:** 20

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

Art. 5 incisos b), n) y o)

Estado: Se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación: debido a la actualización del (MDR) (reglamento de la UE que establece los requisitos para la comercialización de dispositivos médicos) que reemplazo las anteriores directivas (93/42/CEE y 90/385/CEE) se modificara conforme al nuevo reglamento (UE) 2017/745 (MDR), el cual quedará redactado de la siguiente manera:

Cap. II

2.2.1 Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:

(¿)

j) (...) También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea al Reglamento (UE) 2017/745 (MDR), vigente para dispositivos médicos, según corresponda; o el certificado de la FDA. Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485)..

(¿)

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

Cap. II

2.2.1 Documentación de presentación obligatoria

2.1.1.1. Documentos para la admisión de la oferta:

(¿)

j) (¿)

También se aceptará como documento alternativo el certificado CE. de la comunidad europea al Reglamento (UE) 2017/745 (MDR), vigente para dispositivos médicos, según corresponda; o el certificado de la FDA. Para los productos provenientes de países donde no se emiten CBPM ni certificado CE, ni FDA, podrán presentar el Certificado de Libre Venta o el certificado de libre comercialización, en los que deberán señalar que la empresa cumple con las BPM o de Fabricación u otro documento emitido por la autoridad competente del país de origen

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

que acredite las buenas prácticas de manufactura (entre ellos el ISO/ EN 13485).
(¿)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código : 20602808913

Fecha de envío : 20/06/2025

Nombre o Razón social : TAGA INTERNATIONAL S.A.C.

Hora de envío : 22:47:00

Observación: Nro. 20

Consulta/Observación:

Señores del Comité de Selección:

Mediante la presente, solicitamos se modifique la especificación técnica que indica que el inyector debe ser reutilizable.

Esta condición restringe la participación de postores, ya que dicho tipo de inyector es ofrecido por un grupo muy limitado de proveedores. Por ello, solicitamos se permita también la oferta de inyectores de un solo uso, los cuales presentan beneficios como:

Mayor seguridad al evitar riesgos de contaminación.

No requieren esterilización, optimizando tiempo y recursos.

Son ampliamente aceptados en el mercado y cumplen con estándares internacionales.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: 6.2.3

Literal: 1

Página: 27

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

Estado: No se acoge

Análisis respecto de la consulta u observación:

No se acoge la observación: Se precisa que el Área Usuaria ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación, por lo tanto las características técnicas del ítem esta definidas por el comité farmacoterapéutico de la institución.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE OFTALMOLOGIA

Nomenclatura : LP-SM-2-2025-INO-MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN PRIORIZADA DE DISPOSITIVO MÉDICO LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA PARA EL SERVICIO DE FARMACIA

Ruc/código :	20602808913	Fecha de envío :	20/06/2025
Nombre o Razón social :	TAGA INTERNATIONAL S.A.C.	Hora de envío :	22:47:00

Observación: Nro. 21

Consulta/Observación:

Señores del Comité de Selección:

Nos dirigimos a ustedes respetuosamente para solicitar la revisión del criterio de experiencia del postor establecido en las bases del procedimiento, específicamente en lo referido a la definición de bienes similares, donde actualmente se señala: ¿dispositivos médicos oftalmológicos como lentes intraoculares¿.

Consideramos que dicha formulación podría restringir injustificadamente la participación de otros proveedores del sector, ya que limita la experiencia válida únicamente a un tipo específico de producto. Por ello, proponemos que se amplíe el alcance de esta definición, indicando simplemente ¿dispositivos médicos oftalmológicos¿.

Este cambio permitiría incluir una mayor variedad de productos del rubro oftalmológico que forman parte de procedimientos quirúrgicos oftálmicos y requieren estándares de calidad similares.

La modificación propuesta mantendría la coherencia técnica con el objeto de la convocatoria, al tiempo que promovería una mayor concurrencia de postores, en línea con los principios de libre competencia y eficiencia en la contratación pública.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: II Literal: B Página: 37

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

Estado: Se acoge parcialmente

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la observación parcialmente: Se precisa que el Área Usuaria ha definido las especificaciones técnicas considerando una descripción objetiva y precisa de las características y requisitos funcionales necesarios para satisfacer la finalidad pública de la contratación, por lo tanto, se amplía los bienes similares: B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

(¿)

Se consideran bienes similares a los siguientes: Dispositivos médicos oftalmológicos lentes intraoculares de todas las presentaciones, pudiendo ser lentes intraoculares de 3 piezas, lentes intraoculares de 1 pieza, lentes rígidos, trifocales.

(¿)

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

Cap. III

II. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

(¿)

Se consideran bienes similares a los siguientes: Dispositivos médicos oftalmológicos lentes intraoculares de todas las presentaciones, pudiendo ser lentes intraoculares de 3 piezas, lentes intraoculares de 1 pieza, lentes rígidos, trifocales.

(¿)