

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

CAPITULO I : GENERALIDADES

1.9 PLAZO DE ENTREGA

(...) Los plazos de entrega para los dispositivos médicos son:

¿ 1ra. entrega: Debe realizarse como máximo a los diez (10) días calendarios contados a partir del día siguiente de recibir la orden de compra.

¿ Sigüientes entregas: A partir de la 2da. Entrega en adelante, deben realizarse de acuerdo de al Anexo B. El plazo de atención máximo será de 5 días calendario contados a partir del día siguiente de notificado la orden de compra.

Al respecto, Fresenius Medical Care del Perú S.A solicita precisar que para la primera entrega y posteriores sean 15 días calendarios a partir del día siguiente de notificada la orden de compra. Cabe precisar que el producto es rotulado y requiere un periodo de acondicionamiento conforme a las BPA , asimismo al momento del ingreso de la mercadería a los almacenes es necesario la entrega de la orden de compra la cual nos avala que requieren el producto y se pueda evitar devoluciones entre otros.

Por lo expuesto, solicitamos cordialmente al comité considerar:

EL plazo de entrega será de quince (15) días calendarios contabilizados desde el día siguiente de notificada la orden de compra para todas las entregas.

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: I Literal: 1.9 Página: 12

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

principios de equidad y Libertad de concurrencia , estipulado en la Ley N.º 30225.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acoge parcialmente la observación, indicando lo siguiente: El plazo para la primera entrega se mantiene en 10 días calendarios posteriores a la notificación de la orden de compra; mientras que las siguientes entregas se considerará un plazo de 10 días calendario contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

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

Se modifica el numeral 1.9 Plazo de Entrega, en relación al plazo de entrega distinto a la primera entrega.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

CAPITULO II : DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

2.2.1. Documentación de presentación obligatoria:

(¿) Presentación de Muestra. (Anexo ¿ C y D).

Al respecto, cabe indicar que la verificación de los documentos es un método organoléptico, el cual no resulta objetivo para la evaluación de muestras. A modo de ejemplo en la Resolución N.º 0348-2021-TCE-S1, se detallo :
(...) no cabría la posibilidad de verificar objetivamente a través del método organoléptico, todos los aspectos de la muestra señalados en las bases integradas, pues los mismos no son pasibles de ser corroborados a través de apreciaciones sensoriales, sino que sería necesario utilizar una metodología objetiva para determinar su cumplimiento, tales como: i) la composición, la estabilidad dimensional y la solidez del color de la tela, ii) el material del forro y del hilo, entre otros, establecidos como características y/o requisitos funcionales que serán verificados mediante la presentación de la muestra.

De lo señalado se puede inferir que el método organoléptico no resulta necesario y objetivo para ser un método de evaluación y verificación de los productos debido a que la información técnica se encuentra detallado en la documentación obligatoria. Por lo que, no se requeriría la presentación de muestras ya que adicionalmente estaría restringiendo la libertad de concurrencia.

Por lo expuesto, solicitamos cordialmente al comité considerar:
Suprimir la presentación de muestras del producto ofertado ya que se encontrarán detallados en la documentación técnica de los productos (fichas , catálogos, metodología entre otros).

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

Sección: General
Numeral: II
Literal: 2.2.1
Página: 15

principios de Libertad de concurrencia, estipulado en la Ley N.º 30225, Ley de Contrataciones.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acoge la observación efectuada, procediendo con la supresión de la presentación de muestras y todos los formatos en relación a ello, siempre y cuando el producto cumpla con todas las especificaciones técnicas solicitadas.

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

Se suprime la presentación de muestras y todos los formatos referidos a ello.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

CAPITULO II : DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN

Ficha Técnica del Producto (Anexo ¿ D).

Al respecto, solicitamos precisar si el anexo requerido para la presentación de documentos obligatorios es el anexo D y no el C que se refiere según las Especificaciones técnicas a la Ficha técnica.

Asimismo, se requiere detallar que especificaciones técnicas de Essalud del anexo D se requiere susentar en folios debido a que la información solicitada debe ser clara y precisa.

Por lo expuesto, solicitamos precisar que solo es requisito obligatorio el anexo D y no el C ni el E que se detallan en el capítulo III. Además , se requiere detallar las especificaciones técnicas de Essalud a sustentar. Caso contrario informar que solo basta con la presentación de los documentos técnicos solicitados : Certificado de análisis, Manual de instrucción o Inserto o Folleto o Catálogo así como la metodología de análisis que sustente el cumplimiento de las Especificaciones técnicas requeridas en el capítulo III numeral 3.1.

Acápite de las bases : **Sección:** General **Numeral:** II **Literal:** 2.2.1 **Página:** 15

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

principios de transparencia, estipulado en la Ley N.º 30225, Ley de Contrataciones del Estado.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en base a la respuesta dada por el área usuaria, acoge parcialmente la observación, precisando lo siguiente: El anexo C contiene las especificaciones técnicas de los bienes a contratar. En ese sentido los anexos de presentación obligatoria son el D y E. En el Anexo D se debe especificar para el dispositivo Set de Línea arteriovenosa para hemodiálisis las características técnicas puntos 6,7,8, 9 y 10 (del punto 10 sólo características y envase) y para el dispositivo dializador para hemodiálisis de bajo flujo las características técnicas puntos 5 y 6 (excepto logotipo, embalaje y rotulado) . Se podrá acreditar el cumplimiento de cualquiera de las especificaciones técnicas con carta del fabricante, siempre y cuando estén acorde a las especificaciones técnicas solicitadas.

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

Se modifica el numeral 4.4. Ficha Técnica del Producto, precisando el literal del anexo que corresponde.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:
CAPITULO III : REQUERIMIENTO
En referencia al acta de muestreo indicada en la página 60 , se solicita precisar que el control de calidad no es realizado por parte del proveedor. Asimismo, cada insumo entregado presentará su certificado de análisis de lote despachado. Por lo expuesto precisar que no se realizará control de calidad por parte del proveedor.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 60

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):
principio de transparencia, estipulado en la Ley N.º 30225, Ley de Contrataciones del Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:
El comité de selección en coordinación con el área usuaria, no acoge la observación planteada; sin embargo se aclara que, durante la ejecución contractual, conforme a lo indicado en las Fichas Técnicas de los dispositivos médicos, acápite CONTROL DE CALIDAD, el dispositivo médico estará sujeto al control de calidad en el Centro Nacional de Control de Calidad o cualquiera de los laboratorios que conforman la Red de laboratorios Oficiales de Control de Calidad del país, por ello en caso sea necesario se utilizará el Anexo K, denominado Acta de Muestreo.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
En vista de que no se acoge la observación, las bases no se modifican.

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 5

Consulta/Observación:

CAPITULO III: REQUERIMIENTO

8. VIGENCIA MÍNIMA DE ENTREGA

La vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a dieciocho 18 meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en el almacén de la entidad adquirente.

Al respecto, Fresenius Medical Care del Perú S.A no ofrece presenta una vigencia mínima de 18 meses. Sin embargo, ofrecemos 12 MESES DE VIGENCIA DEL PRODUCTO. Así mismo, considerando los trámites de importación ya que los productos son de procedencia Alemania, China y adicionalmente con el tiempo de permanencia en nuestros almacenes, se atiende generalmente con una vigencia de producto no menor de 12 meses.

Por lo expuesto, solicitamos cordialmente al comité considerar:

Vigencia del Producto:

La Vigencia del medicamento deberá ser igual o mayor a doce (12) meses al momento de su (s) fecha(s) de entrega de Almacén de la entidad adquirente.

Acápite de las bases : Sección: Específico Numeral: III Literal: 8 Página: 26

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

principios de Libertad de concurrencia y pluralidad de postores, estipulado en la Ley N.º 30225.

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en base a la respuesta del área usuaria, acoge la observación, y teniendo como referencia los principios de Libertad de concurrencia y pluralidad de postores, estipulado en la Ley N.º 30225, acepta lo propuesto por el participante, por tanto, la vigencia mínima del dispositivo médico deberá ser igual o mayor a doce 12 meses al momento de su(s) fecha(s) de entrega en el almacén de la entidad adquirente, debiendo presentar carta de canje.

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

Se modifica el numeral 7.1 de la vigencia mínima de entrega y se adiciona el anexo de Carta de Canje.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

CAPITULO III: REQUERIMIENTO

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

El postor debe acreditar un monto facturado hasta tres veces el valor estimado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, (¿)

Al respecto, no se precisa cual es el valor estimado por lo cual la información solicitada no es precisa.

Por lo expuesto, solicitamos cordialmente al comité considerar:

Indicar el monto del valor estimado para tener el monto que se debe acreditar.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: B Página: 63

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

principio de transparencia, estipulado en la Ley N.º 30225, Ley de Contrataciones del Estado.

Análisis respecto de la consulta u observación:

En coordinación con el área usuaria y en base a la respuesta dada, se acoge la observación por lo cual se procederá a modificar el apartado B, correspondiente a la experiencia del postor en la especialidad.

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

Se realiza la precisión siguiente en la experiencia del postor en la especialidad.

ÍTEM 1: DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS BAJO FLUJO 1.8M2-2.0M2 --> 700 000 SOLES.

ÍTEM 2: DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS BAJO FLUJO 2.1M2-2.2M2 --> 600 000 SOLES.

ÍTEM 3: SET DE LÍNEA ARTERIOVENOSA --> 500 000 SOLES

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20462793791	Fecha de envío :	21/01/2025
Nombre o Razón social :	FRESENIUS MEDICAL CARE DEL PERU S.A.	Hora de envío :	17:50:25

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

CAPITULO III: REQUERIMIENTO

En referencia al set de línea atereovenosa para hemodialisis precisamos que nuestro método de esterilización es de OXIDO DE ETILENO .

Por lo cual , solicitamos que se precise en las bases dicho método o se considere nuestro método de esterilización.

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:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclara que, según la ficha técnica del mencionado dispositivo, en el acápite que indica: Condición biológica, se establecen las características que debe cumplir el producto, en cumplimiento a lo establecido en la RM N°204-2000-SA/DM, "Manual de Buenas Practicas de Manufacturas de Insumos de Uso Médico, Quirúrgico u Odontológico Estériles y Productos Sanitarios Estériles"

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

La aclaración no modifica las bases.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	16:34:51

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:
Como parte de los documentos de presentación obligatoria se incluye en el literal e) un listado de documentos que incluyen los siguientes Anexos: A, B, C, D, I, J, K.
Sin embargo, de la revisión del contenido de dichos anexos pareciera no corresponder a documentos de presentación obligatoria en la oferta.
¿Podría confirmar que las ofertas NO deben incluir los Anexos A, B, C, D, I, J, K?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1. Literal: E Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclara que, los anexos A y B detallan las cantidades y el cronograma de atención, por otro lado el Anexo C detalla las características y especificaciones técnicas de los bienes referidos. Finalmente, os anexos que son de presentación obligatoria son los Anexos D y E.
Los Anexos J y K serán presentados en caso corresponda.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se realizan las precisiones en el numeral 2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta; literal e)

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	16:34:51

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En las instrucciones para el llenado de la ficha técnica se indica que, en la tercera columna, se debe consignar el documento que acredita el cumplimiento de la especificación técnica.
En ese sentido, en el penúltimo párrafo se hace mención a los documentos que servirán para sustentar el cumplimiento.
¿Podría confirmar que también se podrá acreditar el cumplimiento de cualquiera de las especificaciones técnicas con carta del fabricante?

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

Sección: Especifico
Numeral: 4.4
Literal: --
Página: 22

N-A

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, aclara que lo solicitado se encuentra establecido en el numeral 4.5.2 del requerimiento La folletería, catálogo o inserto contiene literatura y/o gráficos relacionados con el dispositivo médico u otro documento técnico emitido por el fabricante, como la carta del fabricante excepcionalmente, ya que se requiere corroborar el dispositivo médico a entregar por ser de clase de riesgo IV.

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

Se adiciona una precisión en el apartado "Manual de Instrucciones de uso o Inserto o Folletería o Catálogo" del literal e) del numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20608675028	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	ZMART WORKS HOLDING E.I.R.L.	Hora de envío :	19:04:29

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En el numeral 1.2 del capítulo 1 se observa que en el objeto de la convocatoria figura un cuadro con 5 ítem detallados de la siguiente manera:

Ítem N°1. SET DE LÍNEA ARTERIO VENOSA PARA HEMODIALISIS.

Ítem N°2. KIT DE CATETER PERMANENTE DOBLE LUMEN PARA HEMODIALISIS PEDIATRICO 10 FR (+/- 2) X 18CM (+/- 2).

Ítem N°3. DIALIZADOR DE BAJO FLUJO DE MEMBRANA SINTETICA DE 0 9 M2 ¿ 1 0 M2.

Ítem N°4. DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS DE BAJO FLUJO DE MEMBRANA SINTETICA DE 1 8M2-2 0M2.

Ítem N°5. DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS DE BAJO FLUJO DE MEMBRANA SINTETICA DE 2 1M2-2 2M2.

Sin embargo, en la plataforma del SEACE cuando hacemos uso de la herramienta VER LISTADO DE ITEM, solo se encuentran publicados 3 ítem y en un orden y numeración distinta, siendo el ítem N°1: DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS DE BAJO FLUJO DE MEMBRANA SINTETICA DE 1.8 M2 - 2.0 M2.

Ítem N°2: DIALIZADOR PARA HEMODIALISIS DE BAJO FLUJO DE MEMBRANA SINTETICA DE 2.1 M2 - 2.2 M2

Ítem N°3: SET DE LÍNEA ARTERIOVENOSA PARA HEMODIÁLISIS

Motivo por el cual solicitamos al comité de selección se sirvan suprimir en las bases los datos y fichas técnicas de dispositivos médicos que no correspondan a la convocatoria a fin de evitar confusiones al momento de realizar la presentación de oferta.

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** I **Literal:** 1.2 **Página:** 11
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acepta la consulta planteada y aclara que, el procedimiento de selección cuenta de 03 ítems y se modificará de acuerdo a lo descrito en la pagina de SEACE, se procederá a suprimir lo que no corresponda.

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

Se modifica el cuadro denominado CUADRO DE REQUERIMIENTO DE DISPOSITIVOS MEDICOS ESPECIALIDAD HEMODIALISIS - RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 del numeral 1.2 Objeto de la Convocatoria.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20608675028	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	ZMART WORKS HOLDING E.I.R.L.	Hora de envío :	19:04:29

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:
Se visualiza el cuadro del cronograma de entrega (trimestral) en el cual se incluyen dispositivos médicos que no forman parte de la convocatoria en curso.

Se solicita al comité de selección suprimir los datos de dispositivos médicos que no correspondan a la convocatoria a fin de evitar confusiones, y adicional a ello corregir las cantidades plasmadas para cada una de las entregas del ÍTEM: SET DE LÍNEA ARTERIOVENOSA PARA HEMODIÁLISIS ya que en el cuadro figuran 4 entregas de 600 unidades cada una, lo que sumaría un total de 2,400 unidades, y el total a entregar es de 24,000, por lo que se tendría que corregir a 6,000 unidades cada entrega trimestral del mencionado ítem.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 12

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

Análisis respecto de la consulta u observación:
El comité de selección en coordinación con el área usuaria, acoge la consulta y aclara que, cada entrega trimestral de set de líneas arteriovenosas es de 6,000 unidades, siendo un total de 24, 000 unidades anuales.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
Se modifica el cuadro denominado I. CUADRO DE ENTREGAS DE DISPOSITIVOS MEDICOS ESPECIALIDAD HEMODIALISIS - RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024, del numeral 1.9 Plazo de entrega del Capítulo I - Generalidades

Entidad convocante :	SEGURO SOCIAL DE SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20608675028	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	ZMART WORKS HOLDING E.I.R.L.	Hora de envío :	19:04:29

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Teniendo en cuenta que la LEY N° 30225 LEY DE CONTRATACIONES DEL ESTADO, específicamente al Artículo 2: Principios que rigen las contrataciones, literal a) Libertad de concurrencia, el cual indica que: Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores.

Solicitamos al comité de selección, acogerse a lo citado en el párrafo previo y suprimir este requisito de la presentación de muestra por tratarse de un bien de alto costo, y en su reemplazo solicitar la ficha técnica emitida por el fabricante del producto a fin de que se puedan comprobar todas las características técnicas.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** II **Literal:** E **Página:** 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En coordinacion con el area usuaria acoge la consulta, procediendo con la eliminacion de presentacion de muestras y todos los formatos en relacion a ello, siempre y cuando el producto cumpla todas las especificaciones tecnicas solicitadas.

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

Se elimina la exigencia de la presentación de muestras.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20608675028	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	ZMART WORKS HOLDING E.I.R.L.	Hora de envío :	19:04:29

Consulta: Nro. 13
Consulta/Observación:
En el capítulo II, solicitan como documentación de presentación obligatoria los anexos C y D.

Sin embargo, De acuerdo al Pronunciamiento N°262-2023/OSCE-DGR, el OSCE concluyó con lo siguiente:

"Ahora bien, respecto de la presentación de la Ficha técnica de presentación del producto y la Declaración Jurada de Presentación del producto y vigencia mínima, se aprecia que fue considerada como documentación obligatoria; sin embargo, dicho requerimiento resultaría excesivo, toda vez que, en dichos formatos no se indicaría la acreditación de especificaciones técnicas, ya que se requiere datos meramente informativos del bien, según corresponda, que incluso, requeriría copiar uno a uno los requerimiento técnico mínimos; por lo que, dicha documentación no correspondería ser requerida para la presentación de ofertas, sino que, deberá ser presentada para la suscripción del contrato."
Por tanto, solicitamos al Comité de Selección suprimir estos documentos para la presentación de ofertas.

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

Sección: Especifico
Numeral: II
Literal: E
Página: 15

Análisis respecto de la consulta u observación:
Según PRONUNCIAMIENTO N° 691-2024/OSCE-DGR concluye que el propósito de mantener los Anexos E (Declaración Jurada de Presentación del dispositivo médico ofertado, de compromiso de plazo de entrega y vigencia) es servir como referencia durante la evaluación de ofertas, facilitando la verificación de la información técnica presentada en folletos, catálogos y otros documentos que sí acrediten el cumplimiento de las especificaciones técnicas. Esto significa que dichos anexos, por sí mismos, no validan ninguna especificación técnica; más bien, el comité de selección los utilizará para localizar en qué parte de los documentos (folios) se encuentra la acreditación correspondiente a las especificaciones técnicas. En ese sentido, el comité de selección en coordinación con el área usuaria ha decidido NO ACOGER el presente cuestionamiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
La aclaración no amerita modificación de bases.

Entidad convocante :
Nomenclatura :
Nro. de convocatoria :
Objeto de contratación :
Descripción del objeto :

SEGURO SOCIAL DE SALUD
LP-SM-8-2024-ESSALUD/RAAR-1
1
Bien
CONTRATACION DEL DISPOSITIVO MEDICO DE HEMODIALISIS-RED ASISTENCIAL AREQUIPA 2024 PARA UN PERIODO DE 12 MESES

Ruc/código :	20608675028	Fecha de envío :	22/01/2025
Nombre o Razón social :	ZMART WORKS HOLDING E.I.R.L.	Hora de envío :	19:04:29

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En las características de la presentación del dispositivo médico se visualiza:
Envase tipo sobre.

Considérese el término ¿BOLSA¿ equivalente a ¿SOBRE¿, puesto que ambos cumplen la función de envase inmediato, envolviendo y protegiendo el producto individual, garantizando las propiedades físicas, condiciones biológicas, esterilidad e integridad del producto.
Se debe considerar que el envase no tiene ningún efecto relevante para el tratamiento del paciente que sufre enfermedad renal crónica y recibe sesiones de hemodiálisis.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 6 Página: 49

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

La especificación establecida en la Ficha Técnica del dispositivo médica, señala el envase es de tipo SOBRE, lo cual es imprescindible, en ese sentido, este colegiado en coordinación con el área usuaria, NO ACOGEN el presente cuestionamiento.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
No amerita modificación de bases.