

ANEXO 02										
FORMATO DE PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES										
SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA										
ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N° 09-2024-SENASA-PRIMERA CONVOCATORIA										
BIEN										
DESCRIPCIÓN DE LA CONTRATACIÓN										
*ADQUISICIÓN DE KIT PCR EN TIEMPO REAL DE UN PASO P/DETECCIÓN DE PATÓGENOS VIRALES RT(TRANSCRIPTASA REVERSA) X 500 REACCIONES DE 20 µl o 25 µl *										
Nro. Orden	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera(en el caso de observaciones)	Análisis respecto de la consulta u observación	Precisión de aquello que se incorporará en las Bases a integrarse, de corresponder
				Sección	Numeral	Líteral				
1	20160056062	BELOMED S.R.L.	Consulta	Específico	III-3.1	III-6	21	"Respecto a ÍTEM: KIT PCR EN TIEMPO REAL DE UN PASO P/DETECCIÓN DE PTÓGENOS VIRALES RT(TRANSCRIPTASA REVERSA) X 500 REACCIONES DE 20 µL, en III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN, mencionan: ""6. El kit debe contar con: El producto ofertado debe ser aprobado por el National Veterinary Services Laboratory/ Animal and Pinat Health Inspection Service (NVLS/APHIS) u otro laboratorio de referencia para Influencia Aviar de la OMSA, según el Procedimiento operativo estándar, SOP-NVSL-0068 del USDA-APHIS, lo cual será verificado por el área usuaria"". Dado que se indica que esta aprobación será verificada por el área usuaria, se consulta al comité especial ACLARAR si la presentación de algún DOCUMENTO que sustente ello en la presentación de la oferta es OPCIONAL."	Se aclara que la presentación de algún documento al respecto es OPCIONAL, puesto que la verificación será realizada por el área usuaria, bajos los procedimientos establecidos en el requerimiento.	
2	20160056062	BELOMED S.R.L.	Consulta	Específico	III-3.1	III-1	21	"Respecto a ÍTEM: KIT PCR EN TIEMPO REAL DE UN PASO P/DETECCIÓN DE PTÓGENOS VIRALES RT(TRANSCRIPTASA REVERSA) X 500 REACCIONES DE 20 µL, en III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN, mencionan: ""1.- Presentación: KIT x 500 reacciones."" Se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria si aceptaría el KIT x 500 reacciones de 25 uL de volumen de reacción."	Hecho el análisis de la consulta se acepta lo solicitado por lo que se precisa que también será válido la entrega del KIT x 500 reacciones de 25 uL de volumen de reacción, considerando que el volumen depende del protocolo que desarrolla el Área Usuaria	CAPITULO III 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS III. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS 1. Presentación: KIT x 500 reacciones de 20 uL o 25 uL
3	20160056062	BELOMED S.R.L.	Consulta	Específico	III-3.1	III-4	21	"Respecto a ÍTEM: KIT PCR EN TIEMPO REAL DE UN PASO P/DETECCIÓN DE PTÓGENOS VIRALES RT(TRANSCRIPTASA REVERSA) X 500 REACCIONES DE 20 µL, en III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN, mencionan: ""1.- Presentación: KIT x 500 reacciones. 4. Características físicas y químicas: - Master Mix Enzimático, conteniendo transcriptasa inversa y ADN polimerasa en un mismo vial y/o separado. - Buffer RT-PCR, el cual debe incluir ROX en el mismo vial o en vial diferente. - Potenciador de detección que permita mejorar la amplificación de plantillas con alto contenido de GC o estructura secundaria persistente"". Se consulta al comité especial en coordinación con el área usuaria si aceptaría la presentación del Kit solicitado en dos partes: una parte que contenga el Mater Mix Enzimático y Buffer RT-PCR con las características mencionadas, y la otra parte que contenga el potenciador de detección, ambas partes en presentación de 500 reacciones. La presentación ofrecida no afecta el rendimiento ni involucra un costo adicional a la propuesta."	Hecho el análisis de la consulta se acepta lo solicitado precisando que será válido también la entrega a lo ya establecido en las especificaciones técnicas así mismo en dos partes: Primera parte: Master Mix (un vial) y Buffer RT-PCR (un vial), ambos para 500 reacciones. Segunda parte: Potenciador de detección (un vial) para 500 reacciones. Concluyendo que la presentación ofrecida por el participante no afecta el rendimiento del kit en los ensayos a efectuarse.	CAPITULO III 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS III. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS (...) (...) (...) 4. Características físicas y químicas: (...) (...) será válido también la entrega en 2 partes Primera parte: Master Mix (un vial) y Buffer RT-PCR (un vial), ambos para 500 reacciones. Segunda parte: Potenciador de detección (un vial) para 500 reacciones. Concluyendo que la presentación ofrecida por el participante no afecta el rendimiento del kit en los ensayos a efectuarse.

Q

4	20501262260	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Consulta	Específico I	1.9.	15	<p>Antecedentes: CAPÍTULO I GENERALIDADES 1.9. PLAZO DE ENTREGA Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán de manera periódica bajo el siguiente detalle: Entrega 1: A los 90 días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra. Entrega 2: A los 210 días calendario, contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra. Consulta: Considerando que el bien objeto de la presente convocatoria se entregará de manera periódica (dos entregas) y que el plazo de cada entrega se a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra, ¿podría el Comité de Selección precisar si se emitirá una sola orden de compra por la totalidad del bien?</p>	<p>Al respecto se precisa que se emitirá una sola orden de compra por la totalidad de los entregables.</p>			<p>CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN 2.6. FORMA DE PAGO La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación para cada entregable: (...) CAPÍTULO III 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS (...) VIII. FORMA DE PAGO (...) Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación para cada entregable: (...)</p>
5	20501262260	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Observación	Específico II	2.6.	18	<p>Antecedentes: CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN 2.6. FORMA DE PAGO La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en único pago. Observación: Considerando que el bien objeto de la presente convocatoria se entregará de manera periódica (dos entregas), solicitamos al Comité de Selección tenga a bien modificar la forma de pago, de tal manera que el pago de la contraprestación sea por cada entrega.</p>	<p>Al respecto se acoge lo solicitado y se uniforma la FORMA DE PAGO lo establecido en el Capítulo III con lo señalado en el capítulo II numeral 2.6 precisándose que el pago se efectuará de manera parcial de acuerdo al cumplimiento de cada entregable. Se precisará en las bases.</p>			<p>CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN 2.6. FORMA DE PAGO La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación para cada entregable: (...) CAPÍTULO III 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS MÍNIMAS (...) VIII. FORMA DE PAGO (...) Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación para cada entregable: (...)</p>
6	20501262260	GEN LAB DEL PERU S.A.C.	Observación	Específico III	3.1.	20	<p>Antecedentes: CAPÍTULO III REQUERIMIENTO 3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS III. OBJETIVOS DE LA CONTRATACIÓN El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de Adquisición de KIT PCR EN TIEMPO REAL DE UN PASO P/DETECCION DE PATOGENOS VIRALES RT (TRANSCRIPTASA REVERSA) X 500 REACCIONES DE 20 µL, permitirá contar con una herramienta diagnóstica confirmatoria para el virus de influenza A y la detección de diferentes agentes infecciosos que afectan la producción pecuaria en el país. Observación: En el mercado existen marcas para el diagnóstico de influenza Aviar que cuentan con distinta presentación en número de reacciones. En particular, el producto con el cual estamos evaluando nuestra participación, tiene una forma de presentación de "kit x 1000 reacciones de 50 µL", pudiendo entregarse de la siguiente manera: 1ra entrega: 1 kit x 1000 reacciones de 50 µL (en lugar de 2 kits x 500 reacciones de 20 µL) 2da entrega: 7 kits x 1000 reacciones de 50 µL (en lugar de 13 kits x 500 reacciones de 20 µL) En virtud de que no se estaría incumpliendo con la cantidad mínima de reacciones para cada entrega, solicitamos respetuosamente al Comité de Selección tenga a bien aceptar nuestro producto.</p>	<p>No se acoge la observación, se precisa que la menor presentación aceptable será de 500 µL, por motivos de flujo de trabajo y almacenamiento en el laboratorio.</p>			

OK

7	20501262260	GEN LAB DE., PERU S.A.C.	Consulta	Específico III	3.1.	21	<p>CAPITULO III REQUERIMIENTO</p> <p>3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</p> <p>III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN</p> <p>4.- Características físicas y químicas:</p> <p>Debe incluir:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Potenciador de detección que permita mejorar la amplificación de plasmillas con alto contenido de GC o estructura secundaria persistente. <p>Consulta:</p> <p>El producto con el cual estamos evaluando nuestra participación cuenta con una combinación de enzimas transcriptasas reversas Omniscript y Sensiscript que facilitan la transcripción sobre estructuras secundarias ¿Podría el Comité de Selección considerar esta química como el potenciador que permitirá la detección de estructuras secundarias persistentes?</p> <p>Antecedentes:</p> <p>CAPITULO III REQUERIMIENTO</p> <p>3.1. ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</p> <p>III. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS MÍNIMAS DEL BIEN</p> <p>6.- El kit debe contar con:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Certificado de análisis (el contratista debe entregarlo cuando ingrese el producto a almacén). <p>Consulta:</p> <p>¿Podría el Comité de Selección precisar que el certificado de análisis debe ser presentado junto al producto al momento de su ingreso al almacén de la entidad y no en la oferta?</p>	<p>No se acepta la solicitud, debido a que el protocolo SOP-NVSL-0068 del USDA-APHIS ha sido validado con todos los componentes que contiene el kit</p>	
8	20501262260	GEN LAB DE., PERU S.A.C.	Consulta	Específico III	3.1.	21	<p>Se precisa que la acreditación del certificado de análisis es en el momento del internamiento del producto en Almacén a cargo de Contratista.</p>		

LIMA 19 DE MARZO 2025

MINISTERIO DE DESARROLLO AGRARIO Y RIEGO
SERVICIO NACIONAL DE SANIDAD AGRARIA
UNIDAD DEL CENTRO DE DIAGNOSTICO DE SANIDAD ANIMAL



M.V. Jorge Luis Ocampo Ramos
Director (e)

