

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código : 20465722119

Nombre o Razón social : GLOBAL SUPPLY S.A.C.

Fecha de envío : 09/09/2024

Hora de envío : 13:12:21

**Observación: Nro. 1**  
**Consulta/Observación:**

"OBSERVACION N°1  
CANULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA DE ALTO FLUJO ¿ NEONATAL  
Soporta flujos de hasta 30 LPM

Teniendo en cuenta que cada fabricante cuenta con diversos diseños y tecnologías y que la solicitud es para grupo etareo neonatal, en este punto, se solicita al área usuaria ampliar la característica permitiendo participar con cánulas con soporte de flujo hasta 10 lpm, ya que esto no afecta ni pone en riesgo la integridad del paciente durante la terapia aplicada. Asimismo, tomar en cuenta que la cánula solicitada es destinada para paciente neonatal y las terapias respiratorias comúnmente no es usada hasta altos flujo. Así pues, en atención al Principio de Eficiencia y al Principio de Libre Concurrencia y competencia, favoreciendo de esta forma una mayor pluralidad de postores."

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

En atencion a la respuesta del area usuaria, se aclara que, las fichas técnicas de las canulas nasal para oxigenoterapia de alto flujo, han sido elaboradas por el Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion - IETSI.

Cabe señalar que, la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 "Directiva que regula los petitorios de Dispositivos Medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias relacionadas a ESSALUD", aprobada mediante Resolucion de Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion N°13-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 06 de marzo de 2018, preve que el IETSI es el organo desconcentrado de ESSALUD, responsable de la aprobacion para incorporar, excluir o modificar dispositivos medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias, relacionadas a nuestro ambito sectorial, basado en evidencia cientifica y disponible en terminos de seguridad, eficacia, eficiencia, utilidad, costo-efectividad y racionalidad economica para la institucion.

En consecuencia, conforme a la normativa institucional, las fichas tecnicas que elabora y aprueba el IETSI, son de obligatorio cumplimiento en nuestra institucion y no pueden sufrir alteraciones, es decir, no se pueden agregar ni suprimir características.

Es necesario manifestar que en la indagación de mercado concluyo que existe pluralidad de proveedores que cumplen dichas características.

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

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	09/09/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	13:12:21

**Observación: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

"OBSERVACION N°2

CANULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA DE ALTO FLUJO ¿ NEONATAL

Condición biológica:

Aséptico

En este punto, solicitamos al comité ampliar para esta característica la presentación de cánulas en condición biológica estéril, con el objetivo de preservar la integridad y esterilidad del producto, exento de cualquier partícula extraña que pueda adosarse a la cánula y produciendo posibles contaminaciones y infecciones asociadas al dispositivo ventilatorio."

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: FTECNICA Página: 34**

**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:**

En atencion a la respuesta del area usuaria, se aclara que, las fichas técnicas de las canulas nasal para oxigenoterapia de alto flujo, han sido elaboradas por el Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion - IETSI.

Cabe señalar que, la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 "Directiva que regula los petitorios de Dispositivos Medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias relacionadas a ESSALUD", aprobada mediante Resolucion de Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion N°13-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 06 de marzo de 2018, preve que el IETSI es el organo desconcentrado de ESSALUD, responsable de la aprobacion para incorporar, excluir o modificar dispositivos medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias, relacionadas a nuestro ambito sectorial, basado en evidencia cientifica y disponible en terminos de seguridad, eficacia, eficiencia, utilidad, costo-efectividad y racionalidad economica para la institucion.

En consecuencia, conforme a la normativa institucional, las fichas tecnicas que elabora y aprueba el IETSI, son de obligatorio cumplimiento en nuestra institucion y no pueden sufrir alteraciones, es decir, no se pueden agregar ni suprimir características.

Es necesario manifestar que en la indagación de mercado concluyo que existe pluralidad de proveedores que cumplen dichas características.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	09/09/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	13:12:21

**Observación: Nro. 3**

**Consulta/Observación:**

"OBSERVACION N°3

CANULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA DE ALTO FLUJO ¿ NEONATAL

De la presentación:

Envase inmediato: Triple envoltura que garantice la esterilidad e integridad del producto.

En este punto, se solicita al comité aceptar la presentación de empaque, según lo declarado en su registro sanitario, puesto que este, no afecta y disminuye la efectividad de protección del producto."

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** FTECNICA    **Página:** 34

**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:**

En atención a la respuesta del área usuaria, se aclara que, las fichas técnicas de las canulas nasal para oxigenoterapia de alto flujo, han sido elaboradas por el Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion - IETSI.

Cabe señalar que, la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 "Directiva que regula los petitorios de Dispositivos Medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias relacionadas a ESSALUD", aprobada mediante Resolución de Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion N°13-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 06 de marzo de 2018, preve que el IETSI es el órgano desconcentrado de ESSALUD, responsable de la aprobación para incorporar, excluir o modificar dispositivos médicos, equipos biomedicos y otras tecnologías, relacionadas a nuestro ambito sectorial, basado en evidencia científica y disponible en terminos de seguridad, eficacia, eficiencia, utilidad, costo-efectividad y racionalidad económica para la institución.

En consecuencia, conforme a la normativa institucional, las fichas tecnicas que elabora y aprueba el IETSI, son de obligatorio cumplimiento en nuestra institucion y no pueden sufrir alteraciones, es decir, no se pueden agregar ni suprimir características.

Es necesario manifestar que en la indagación de mercado concluyo que existe pluralidad de proveedores que cumplen dichas características.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20511549249	Fecha de envío :	11/09/2024
Nombre o Razón social :	NOVA MEDICAL S.A.C.	Hora de envío :	15:57:32

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Pag32

ITEM 3.1

Consulta

CIRCUITO DE PRESION POSITIVA CONTINUA (CPAP NASAL)

CONDICIONES BIOLOGIICAS ESTERIL, HIPOALERGENICO, APIROGENO Y ATOXICO

El circuito neonatal de presión positiva continua de Fisher & Paykel cumple con los más altos estándares de calidad y normativas internacionales, respaldado por certificaciones de la Unión Europea y la FDA, lo que garantiza un desempeño seguro y eficiente en la ventilación de poblaciones de alto riesgo.

En relación con la especificación de que el producto deba ser estéril, es relevante aclarar que, siendo un dispositivo semicrítico, puede presentarse en condiciones asépticas que aseguren la ausencia de riesgo de contaminación para el paciente durante su uso. Los consumibles de Fisher & Paykel no requieren ser estériles, dado que las vías respiratorias están naturalmente expuestas al aire atmosférico y el cuerpo humano cuenta con mecanismos de defensa para enfrentar posibles contaminaciones biológicas en dichas vías. Además, no existe ningún fármaco mundial ni directrices actualizadas de las principales autoridades respiratorias, como la \*AARC\*, que sugieran la necesidad de esterilización de los circuitos de un solo uso.

Se debe resaltar que para la pluralidad de postores, se solicita a este respetuoso comité poder aceptar nuestra consulta para el beneficio del paciente en el soporte respiratorio y la tranquilidad del grupo usuario, porque con lo solicitado se estaría vulnerando los principios de un requerimiento mínimo según el artículo 2, F (eficiencia y eficacia) G (vigencia tecnológica)

Petitorio:

De tal forma solicitamos que dicha EETT quede de la siguiente manera y cumplir pluralidad de postor.

CONDICIONES BIOLOGIICAS ESTERIL O ASEPTICO, HIPOALERGENICO, APIROGENO Y ATOXICO

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ITEM 1 3.1 Página: 32

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

artículo 2 G y F (EFICIENCIA Y EFICACIA)

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, se acoge a su consulta, se adecuara el termino"o aseptico" en condición biológica

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

MATERIAL

(¿) condiciones biologicas: esteril o aseptica, hipoalergénico, apirógeno y atóxico.

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20511549249	Fecha de envío :	11/09/2024
Nombre o Razón social :	NOVA MEDICAL S.A.C.	Hora de envío :	15:57:32

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

PAG 33

CONSULTA

ITEM2

CANULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA DE ALTO FLUJO PEDIATRICO

Nos dirigimos al comité con el objetivo de presentar nuestra solución tecnológica innovadora en el ámbito de las cánulas nasales para oxigenoterapia de alto flujo pediátrico. Nuestra propuesta se basa en una tecnología de vanguardia reconocida a nivel mundial, que utiliza un diseño avanzado con materiales de acero inoxidable \*Flexitube\*. Este material permite mantener la humedad y la temperatura a lo largo de todo el recorrido de la cánula, evitando la condensación y asegurando una temperatura óptima para el paciente. Esto garantiza una adecuada humidificación de las vías aéreas en recién nacidos y pacientes pediátricos, sin los efectos adversos asociados a la disminución de la temperatura.

El uso de acero inoxidable no solo contribuye a mantener la temperatura adecuada, sino que también previene obstrucciones por acodamiento, asegurando la entrega del flujo laminar programado en el dispositivo. Estos beneficios no solo optimizan la terapia respiratoria, sino que también mejoran la seguridad y el bienestar del paciente.

Estamos convencidos de que nuestra tecnología aportará una mejora significativa en los tratamientos de oxigenoterapia pediátrica, elevando los estándares de atención y ofreciendo soluciones confiables y efectivas para los profesionales de la salud. Solicitamos atentamente la evaluación y acogida de esta mejora tecnológica por parte del comité.

Lo cual consideramos que nuestra mejora tecnológica tenga un puntaje dentro de los factores de evaluación.

MEJORA TECNOLOGICA

Material de acero inoxidable \*Flexitube\*. - 10 PUNTOS

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ITEM 2 Página: 33

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

ART. 2 G) VIGENCIA TECNOLOGICA

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, no se acoge a su consulta, debido que en la indagación de mercado no se a determinado a exista mejoras, la cual no garantiza la pluralidad de postores que cuenten la mejora flexitube, por lo que el único factor a evaluar es el precio.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20511549249	Fecha de envío :	11/09/2024
Nombre o Razón social :	NOVA MEDICAL S.A.C.	Hora de envío :	15:57:32

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

PAG 23

CONSULTA

CAP III - 3.1 - B

B. DE LA EXPERENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

CON LA FINALIDAD DE CUMPLIR CON LAS DEMANDAS DE EXPERENCIA DEL POSTOR, SOLICITAMOS AL COMITE EN CONSIDERAR TAMBIEN LA EXPERENCIA DE VENTAS DE EQUIPOS MEDICOS, YA QUE NUESTRA EMPRESA NOVA MEDICAL SE ENCARGA EN LA COMERCIALIZACION DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y EQUIPOS MEDICOS.

SOLICITAMOS SE CONSIDERE BIENES SIMILARES A LOS SIGUIENTES: DISPOSITIVO MEDICO EN GENERAL Y

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 23

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

ART. 2

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, no se acoge a su consulta, debido que los bienes adquirir son dispositivos médicos y no equipos medicos, la cual no tiene ningún tipo de relación, grupo o familia.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	13/09/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	16:19:36

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

"CAPÍTULO III  
REQUERIMIENTO  
3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS  
10. CONTROL DE CALIDAD  
10.1 DEL CONTROL PREVIO  
El dispositivo médico estará sujeto al control de calidad previo a la entrega (Ver Anexo-E. Cronograma de controles por ítem), el costo es asumido por el proveedor y se realizará en el Centro Nacional de Control de Calidad o en cualquiera de los laboratorios autorizados por el Ministerio de Salud-MINSA.

Se solicita aclarar, si se requiere Control de Calidad, de ser el caso indicar en qué número de entrega se deberá de realizar el control, debido a que no registra en el Anexo E el cronograma de control de calidad, se debe tener en consideración que al solicitar este tipo de controles eleva el costo del producto a ofertar."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 10.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, se adecuara en el numeral 10.4 de las especificaciones técnicas. Se precisara en las bases. Se suprimirá (¿) que se indique en el control de calidad, según el cronograma (anexo.E)

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

10.4 ASPECTOS ADICIONALES A SER CONSIDERADOS EN EL CONTROL DE CALIDAD

(¿)

EN CADA ENTREGA, OBLIGATORIAMENTE SE TENDRÁ QUE SOMETER A CONTROL DE CALIDAD A UN LOTE DISTINTO AL SOMETIDO ANTERIORMENTE (¿)

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	13/09/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	16:19:36

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

"CAPÍTULO III  
REQUERIMIENTO  
4. DOCUMENTOS TÉCNICOS

4.4 Certificado de Análisis de producto terminado o Protocolo de Análisis  
El certificado de análisis es un informe técnico suscrito por el profesional responsable de control de calidad, en el que se señala los análisis realizados en todos sus componente, los límites y los resultados obtenidos en el que se señala los análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Cuando se haga mención a protocolo de análisis se refiere a Certificado de Análisis.

Se solicita al comité se sirva considerar al documento que contiene los análisis realizados en todos sus componente, los límites y los resultados obtenidos en el que se señala los análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en las normas específicas de calidad de reconocimiento internacional, pero que el fabricante le otorga otra denominación, distinta a protocolo de análisis o certificado de análisis; estando además este documento autorizado ante Digemid."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 4.4 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, no se acoge a su consulta el postor no precisa con que documento equivalente se podría acreditar la condición establecida 4.4 del requerimiento.

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



Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : LP-SM-26-2024-ESSALUD-RPR-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS PARA EL SERVICIO DE NEONATOLOGIA DEL DEPARTAMENTO DE PEDIATRIA CLINICA-DEL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS, POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES

Ruc/código :	20465722119	Fecha de envío :	13/09/2024
Nombre o Razón social :	GLOBAL SUPPLY S.A.C.	Hora de envío :	16:19:36

Observación: Nro. 9

Consulta/Observación:

"ITEM 2

CANULA NASAL PARA OXIGENOTERAPIA DE ALTO FLUJO

FICHA TÉCNICA DEL DISPOSITIVO MÉDICO

9. De la presentación:
- Envase mediato:
- Individual para cada componente
  - El material puede ser de cartón u otro

Se solicita al comité que acepte la entrega de productos; ya sea en envase inmediato o en envase inmediato y mediato; considerando lo autorizado en su registro sanitario respecto a su forma de presentación, permitiendo así la pluralidad de postores, teniendo en cuenta que cada fabricante maneja su propio modo de comercialización garantizando el almacenamiento y manipulación del producto."

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

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

Ley 30225, artículo 2, ítems a, b y f.

Análisis respecto de la consulta u observación:

En atención a la respuesta del área usuaria, se aclara que, las fichas técnicas de las canulas nasal para oxigenoterapia de alto flujo, han sido elaboradas por el Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion - IETSI.

Cabe señalar que, la Directiva N°01-IETSI-ESSALUD-2018 "Directiva que regula los petitorios de Dispositivos Medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias relacionadas a ESSALUD", aprobada mediante Resolucion de Instituto de Evaluacion de Tecnologia en Salud e Investigacion N°13-IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 06 de marzo de 2018, preve que el IETSI es el organo desconcentrado de ESSALUD, responsable de la aprobacion para incorporar, excluir o modificar dispositivos medicos, equipos biomedicos y otras tecnologias, relacionadas a nuestro ambito sectorial, basado en evidencia cientifica y disponible en terminos de seguridad, eficacia, eficiencia, utilidad, costo-efectividad y racionalidad economica para la institucion.

En consecuencia, conforme a la normativa institucional, las fichas técnicas que elabora y aprueba el IETSI, son de obligatorio cumplimiento en nuestra institución y no pueden sufrir alteraciones, es decir, no se pueden agregar ni suprimir características.

Es necesario manifestar que en la indagación de mercado concluyo que existe pluralidad de proveedores que cumplen dichas características.

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

null