

## PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta: Nro. 1**

### **Consulta/Observación:**

Con relación al inicio del plazo de entrega, se advierte que en la documentación del procedimiento se han establecido dos condiciones para el inicio del cómputo del plazo correspondiente a la primera entrega: la notificación de la orden de compra y la suscripción del contrato. Esta dualidad genera incertidumbre respecto al momento exacto en que debe comenzar a contarse dicho plazo.

En ese sentido, solicitamos respetuosamente al Comité de Selección que se precise de manera clara y expresa que el inicio del plazo para la PRIMERA ENTREGA SERÁ CONTABILIZADO A PARTIR DEL DÍA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA, con la finalidad de brindar información clara y precisa.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico

**Numeral:** I

**Literal:** 1.9

**Página:** 15

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

Por lo tanto, SE ACLARA que

en la documentación del procedimiento de selección indica que la primera entrega de reactivos se realizará máximo en cinco (05) días calendarios contados 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 modificará las Bases y se procederá a suprimir ¿y/o suscripción de contrato¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

Con relación al plazo establecido para la primera entrega, se ha previsto su cumplimiento dentro de un periodo de cinco (5) días calendario. No obstante, tras el análisis del requerimiento, consideramos que dicho plazo resulta insuficiente para llevar a cabo, en forma integral y adecuada, todas las actividades contempladas en el mismo.

En tal sentido, solicitamos al Comité de Selección que se sirva ampliar el plazo para la primera entrega a 30 días calendario, contados a partir del día siguiente de la notificación de la Orden de Compra, a fin de garantizar una ejecución técnica apropiada, conforme a los principios que rigen las contrataciones públicas.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico

**Numeral:** I

**Literal:** 1.9

**Página:** 15

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

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

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Cabe indicar que producto de la Indagación de Mercado, SI se cuenta con pluralidad de proveedores que cumplan con lo solicitado, además que SE PRECISA que de acuerdo con la OPINION N° 20-2020/DTN, el área usuaria es responsable de definir su necesidad.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	14:49:36

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Solicitamos al comité de selección sirva INCORPORAR en el REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, el siguiente texto: ¿En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de internet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado¿, suprimiendo así, la exigencia de una DECLARACIÓN JURADA adicional que no aporta ningún valor adicional, primando así, la información que proporcione el ente rector, DIGEMID.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de internet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado

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

Se modificará las Bases y se procederá a suprimir ¿deberá presentar una DECLARACIÓN JURADA indicando dicho extremo¿. Se incluirá los siguiente: ¿deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de internet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta: Nro. 4**

**Consulta/Observación:**

Con relación a la exigencia de: PROTOCOLO DE ANALISIS Y/O CERTIFICADO DE ANALISIS, considerando que los bienes objeto de la convocatoria, son dispositivos médicos de procedencia extranjera bajo estándares de calidad y según la norma regulatoria nacional, para este tipo de caso, sujetas a normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Entendemos que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis, emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y EN SUS PROPIOS FORMATOS. Es oportuno indicar que los documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis, emitidos por el fabricante (extranjero) CON LA INFORMACIÓN QUE ÉSTOS DECLAREN EN EL MISMO Y EN SUS PROPIOS FORMATOS

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico

**Numeral:** II

**Literal:** 2.2

**Página:** 17

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

Por lo tanto, SE ACLARA que

es correcta su apreciación, se aceptará copia SIMPLE de Protocolo o Certificado de Análisis u otro documento equivalente del dispositivo.

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

Se incluirá la palabra: ¿Simple¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	14:49:36

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Con relación a las exigencias señaladas en el acápite ¿Documentos para la admisión de la oferta¿, se advierte que existe una triplicidad de requerimientos en los literales k), l) y m), toda vez que en los tres casos se exige la presentación de un Certificado de Análisis.

Esta reiteración genera redundancia documental y podría dar lugar a confusión entre los postores respecto al contenido o formato exigido para cada literal. En ese sentido, solicitamos respetuosamente al Comité de Selección que se reformule o unifique dichas exigencias, estableciendo de manera clara que bastará con la presentación de un único Certificado de Análisis.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2 Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que suprime el literal m).

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

Se modificará en las bases y se procederá a suprimir el literal m).

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	14:49:36

**Consulta:** Nro. 6

**Consulta/Observación:**

Dentro de los documentos para la admisión de la oferta se ha establecido se ha establecido que se deberá presentar ¿ficha técnica indicada, se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen el cumplimiento de dichas características¿, pero ¿Cuáles son estas características? O ¿Cuáles son los documentos permitidos para acreditar las características técnicas?

Sobre el particular, debemos señalar que cuando la Entidad requiere documentación adicional a la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas debe indicar con claridad qué aspecto de las CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES DEL BIEN, serán acreditados con la documentación requerida y no dejar a una libre interpretación si deberán ser acreditadas algunas de ellas o todas; siendo así, en el presente caso, la Entidad inobservó lo dispuesto en las Bases Estándar, lo cual demuestra una incorrecta elaboración de las bases que, a su vez, no genera certeza de aquello que debe ser acreditado, lo cual deviene en una fuente de conflictos.

Las Bases estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida.

Bajo ese entender, las bases deben ser claras y congruentes, a efectos de que los postores entiendan el íntegro de su alcance, a efectos de que incluyan en sus ofertas los documentos necesarios para acreditar lo solicitado en las bases (Se recomienda revisar la Resolución N° 2336-2023-TCE-S3)

En ese sentido solicitamos al comité de selección sirva INCORPORAR en las bases, las características técnicas sujetas a su acreditación, sugiriendo que sean las siguientes:

- DESCRIPCIÓN
- MUESTRA BIOLOGICA/ TIPO DE MUESTRA
- PRESENTACIÓN

Las demás especificaciones técnicas se encontrarán debidamente acreditadas en la oferta con el ANEXO N°03

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      Numeral: II      Literal: 2.2      Página: 18

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se INCORPORARÁ en las bases las características técnicas sujetas a su acreditación, siendo las siguientes: - DESCRIPCION, - TIPO DE MUESTRA, - PRESENTACION.

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

Se incluirá el literal m) Folletería (original o copia simple). Las exigencias requeridas a acreditar serán las mencionadas en éstos (03) tres puntos (DESCRIPCION, TIPO DE MUESTRA, PRESENTACION) dentro del CAPITULO III, Requerimiento, 3.1 Especificaciones Técnicas III. Características Técnicas. El postor deberá presentar Folleto y/o Catálogo y/o Brochure y/o instrucciones de uso emitidos por el fabricante y en caso no se encuentre alguna característica en los documentos antes mencionados se puede presentar una carta emitida por el fabricante, que acrediten las especificaciones técnicas del producto solicitado".

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta: Nro. 7**

**Consulta/Observación:**

Sobre la base de la consulta formulada por nuestra representada; y, en aras de que el comité de selección pueda establecer una correcta trazabilidad de la información que presente los postores en el procedimiento de selección, redundado en ofertas que cumplan el requerimiento del área usuaria; SOLICITAMOS al comité de selección precise en las bases administrativas que los documentos que servirán para acreditar el detalle de características técnicas del bien objeto de la convocatoria sea con: FOLLETOS O INSERTOS O INSTRUCTIVOS O CATÁLOGOS, O FICHAS TÉCNICAS O MANUALES O BROCHURE O CARTAS EMITIDAS POR EL FABRICANTE.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** II    **Literal:** 2.2    **Página:** 18

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que en la CONSULTA N° 06 (del presente pliego) ya se incorporó el literal m) correspondiente a los sugerido en ésta CONSULTA N° 07.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	14:49:36

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Se ha advertido que, en relación con el factor de evaluación ¿Precio¿, se señala un rango de puntaje de 50 a 100 puntos, sin que se precise el puntaje específico que será asignado a dicho factor dentro de la fórmula de evaluación.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que se precise de manera expresa el puntaje exacto asignado al factor ¿Precio¿ será de 100 puntos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: iv Literal: - Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que el puntaje es de ¿100 puntos¿.

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

Se modificará en las bases y se suprimirá: ¿De 50 a¿.



Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	14:49:36

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Con respecto a la solicitud presentada por la entidad, entendemos que esta corresponde a un ITEM PAQUETE conformada por PRUEBAS RAPIDAS INMUNOCROMATOGRAFICAS y PRUEBAS CON METODOLOGIA DE AGLUTINACIÓN EN LATEX. Asimismo, debemos comentar que existen postores en el mercado que cuentan con PRUEBAS RAPIDAS INMUNOCROMATOGRAFICAS que cumplen con las condiciones solicitadas, pero no cuentan con PRUEBAS CON METODOLOGIA DE AGLUTINACIÓN EN LATEX. En este sentido solicitamos amablemente al área usuaria permitir la separación de este ITEM PAQUETE en 2 ITEMS de manera que se pueda permitir una mayor participación de postores en el presente proceso de selección.

Quedando de la siguiente manera:

ITEM N°1: PRUEBAS RAPIDAS INMUNOCROMATOGRAFICAS

- PRUEBA RAPIDA DE HIV
- PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B
- PRUEBA RAPIDA HEPATITIS C
- PRUEBA RAPIDA PARA HELICOBACTER PILORY

ITEM N°2: PRUEBAS CON METODOLOGIA DE AGLUTINACIÓN EN LATEX

- PROTEINA C REACTIVA (LATEX)
- FACTOR REUMATOIDEO (LATEX)
- ESTREPTOLISINA ¿O¿
- PRUEBA RAPIDA ANTIGENO RPR
- PRUEBA RAPIDA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 14

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Cabe señalar que producto de la Indagación de Mercado, SI se cuenta con pluralidad de proveedores que cumplan con lo solicitado, además que SE PRECISA que de acuerdo con la OPINION N° 20-2020/DTN, el área usuaria es responsable de definir su necesidad.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta:** Nro. 10

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

- PRUEBA RAPIDA DE HIV

Se observa una pequeña incongruencia en la DESCRIPCIÓN de la prueba. Si bien se solicita una prueba de tercera generación para la detección de anticuerpos de HIV (UNA PRUEBA DE TERCERA GENERACIÓN SOLO DETECTA ANTICUERPOS), se esta solicitando la detección adicional de antígeno p24, por lo cual la prueba solicitada no es una prueba de tercera generación sino de 4ta.

Solicito amablemente al comité evaluador confirmar si nuestro entender es el correcto y se esta solicitando una prueba rápida de 4ta generación que detecte antígeno p24.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 21

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

Por lo tanto, SE ACLARA que

es correcta su apreciación, para la prueba rápida de VIH se requiere una prueba de cuarta generación.

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

Se modificará las Bases y se procederá a suprimir ¿tercera generación¿ y se incorporará ¿cuarta generación¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta:** Nro. 11

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B / PRUEBA RAPIDA DE HEPATITIS C

ACCESORIOS: CONTROL INTERNO DE LA PRUEBA

Con respecto al control interno de la prueba entendemos que este termino hace referencia al CONTROL INTRAPRUEBA O LINEA DE CONTROL que tiene cada prueba.

Solicitamos amablemente confirmar si nuestro entender es el correcto.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 21

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

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

SE ACLARA que es correcta su apreciación, con respecto al control interno se refiere al CONTROL INTRAPRUEBA O LINEA DE CONTROL que tiene cada prueba.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta:** Nro. 12

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B

ACCESORIOS: La presencia de HBsAg puede ser detectada en menos de 10 minutos con una concentración de 5 ng/ml o mayor, y/o en 15 a 20 minutos a 1 ng/ml.

Debemos comentar que, dependiendo del origen, marca y tipo de validación de cada fabricante, el grado de detección y/o concentración de HBsAg encontrada en cada prueba varía entre los diferentes ensayos existentes en el mercado

Existen en la actualidad ensayos que pueden detectar mayores niveles de Antígeno de superficie en sangre variando así el tiempo de emisión de resultados. Es por ello y con la finalidad fomentar la pluralidad de postores solicitamos amablemente que se suprima este apartado, de esta manera se permitiría la participación de postores con pruebas con mayores niveles de detección, siempre que el tiempo de lectura no sea mayor a 30 minutos.

ACCESORIOS: Tiempo de lectura: no mayor a 30 minutos

Acápite de las bases : Sección: Especifico

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 21

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

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

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante.

Por lo tanto, SE ACLARA

que se requiere que los tiempos de lectura de la presencia de HBsAg puede ser detectada en menos de 10 minutos con una concentración de 5 ng/ml o mayor, y/o en 15 a 20 minutos a 1ng/ml.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.

Hora de envío : 14:49:36

**Consulta: Nro. 13**

**Consulta/Observación:**

Con respecto a:

PRUEBA RAPIDA PARA HELICOBACTER PILORY

PRESENTACIÓN: Kit x 20 determinaciones

Debemos comentar que, dependiendo del origen, marca y/o fabricación las distintas pruebas existentes en el mercado varían en algunas características, como, el tipo de presentación y por ende el numero de determinaciones de la misma. Mi representada cuenta con KITS DE PRUEBAS RAPIDAS x 25 DETERMINACIONES que cumple con las características solicitadas. Es por ello y con la finalidad de fomentar la pluralidad de postores solicitamos que la entidad realice la siguiente prescripción:

PRESENTACIÓN: Kit x 25 determinaciones o Kit x 20 determinaciones.

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico Numeral: III

**Literal:** 3.1

**Página:** 26

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

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

Se modificará las Bases y se incorporará: ¿En empaque de 25 determinaciones¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Especificaciones técnicas del ítem  
PRUEBA RAPIDA DE HIV

Descripción:  
Prueba rápida de tercera generación de anticuerpos IgG anti HIV 1-2, Antígeno HIV-1 p24.

Ante ello SOLICITAMOS al área usuaria en coordinación con el área usuaria ACLARAR si la descripción de la prueba rápida de HIV indicada en las bases estándar se refiere a la prueba rápida de CUARTA GENERACION¿ es correcto nuestro entender?

Por lo expuesto, y en virtud al principio de libertad de transparencia a, establecido en el artículo 5 de Ley de Contrataciones del Estado, indican que el acceso a toda plataforma, sistemas, procedimientos y trámites debe ser sencillo, amigable al usuario y oportuno, de modo que garantice la seguridad y brinde información confiable, oficial y útil.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: S/L Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que en la CONSULTA N° 10 (del presente pliego) ya se incorporó lo sugerido.

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

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Especificaciones técnicas del ítem  
PRUEBA RAPIDA DE HIV

Metodología:

¿ Cassette de prueba en sachet con micro gotero y un deshumecedor + frasco o frascos goteros de hasta 5ml del buffer Diluyente.

Ante ello decimos

En el mercado existen diferentes marcas de pruebas rápidas que comercializan, debido a ello cada fabricante maneja volúmenes diferentes de los Buffer Diluyentes, ya que el volumen del frasco no determina la calidad y/o eficiencia de las pruebas (siempre y cuando el postor entregue frascos de diluyente suficiente para realizar todas las pruebas que contenga el kit).; por lo que es innecesario solicitar un volumen exacto del buffer diluyente como requerimiento para el cumplimiento de las EETT; considerando que una sola marca en el mercado cumple con dicho requerimiento.

Antes lo expuesto:

Por el principio de igualdad de trato y libre concurrencia de postores solicitamos al área usuaria y al comité ampliar el requerimiento:

frasco o frascos goteros de hasta 5ml del buffer Diluyente y/o frascos de hasta 2ml del buffer Diluyente.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: S/L Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA al participante que al solicitar frascos goteros de hasta 5 ml del Buffer Diluyente, incluyen también los de 2ml o menos.

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

null

Entidad convocante :HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura :AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Especificaciones técnicas del item

PRUEBA RAPIDA DE HIV

Descripción:

..Lectura de 1 a 15 min

Antes lo expuesto:

Por el principio de igualdad de trato y libre concurrencia de postores solicitamos al área usuaria y al comité de selección ampliar el requerimiento:

..Lectura de 1 a 20 min

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: S/L Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA

que se requiere que la lectura sea entre 1 a 15 minutos.

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

null



Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20518745876

Nombre o Razón social : LABSYSTEMS S.A.C

Fecha de envío : 24/04/2025

Hora de envío : 16:37:00

**Consulta:** Nro. 17

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem  
PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B

Accesorios:

¿la presencia de HBsAG puede ser detectada en menos de 10min con una concentración de 5/ng/ml o mayor, y/o en 15 a 20 minutos a 1ng/ml.

Antes lo expuesto:

Por el principio de igualdad de trato y libre concurrencia de postores solicitamos al área usuaria y al comité de selección ampliar el requerimiento:

la presencia de HBsAG puede ser detectada en menos de 10min con una concentración de 5/ng/ml o mayor, y/o en 15 a 20 minutos a 1ng/ml y/o 0.5 ng/ml

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1      **Literal:** S/L      **Página:** 22

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

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

Se modificará las Bases y se incorporará ¿y/o 0.5 ng/ml¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

**Consulta: Nro. 18**

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem

PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS B

Para el logro pleno del objetivo de esta contratación, solicitamos al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes, la inclusión de está es crucial por varias razones:

1. Permite una correcta migración capilar es decir el buffer facilita el movimiento homogéneo de la muestra a lo largo del dispositivo, lo cual es esencial para obtener un resultado visible y confiable.
2. Estabiliza los reactivos, algunos componentes del buffer estabilizan los anticuerpos o antígenos inmovilizados en la prueba, lo que mejora su vida útil y su rendimiento al momento del test-

En resumen, el buffer diluyente no es solo un liquido para diluir, es una parte clave del sistema que garantiza la fiabilidad y precisión del resultado.

Ante lo expuesto:

Amparándonos en el principio de Valor por Dinero establecido el art. 5 de la Ley de Contrataciones del Estado que indica que las entidades contratantes maximizan el valor de lo que obtienen en cada contratación, en términos de eficiencia, eficacia y economía, lo cual implica que se contrate a quien asegure el cumplimiento de la finalidad pública de la contratación, considerando la calidad, la sostenibilidad de la oferta y la evaluación de los costos y plazos, entre otros aspectos vinculados a la naturaleza de lo que se contrate, y que no procure únicamente el menor precio.

SOLICITAMOS gentilmente al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes como parte de los accesorios de la prueba rápida de Hepatitis de B

**Acápíte de las bases : Sección: Especifico      Numeral: 3.1      Literal: S/L      Página: 22**

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se incluirá la adición al requerimiento de frasco o frascos goteros de hasta 5ml de buffer diluyentes (también incluye los de 2ml o menos) como parte de las especificaciones técnicas de la prueba rápida de Hepatitis de B para el pleno cumplimiento de la finalidad pública.

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

**Consulta:** Nro. 19

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem

PRUEBA RAPIDA PARA HEPATITIS C

Para el logro pleno del objetivo de esta contratación, solicitamos al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes, la inclusión de está es crucial por varias razones:

1. Permite una correcta migración capilar es decir el buffer facilita el movimiento homogéneo de la muestra a lo largo del dispositivo, lo cual es esencial para obtener un resultado visible y confiable.
2. Estabiliza los reactivos, algunos componentes del buffer estabilizan los anticuerpos o antígenos inmovilizados en la prueba, lo que mejora su vida útil y su rendimiento al momento del test-

En resumen, el buffer diluyente no es solo un liquido para diluir, es una parte clave del sistema que garantiza la fiabilidad y precisión del resultado.

Ante lo expuesto:

Amparándonos en el principio de Valor por Dinero establecido el art. 5 de la Ley de Contrataciones del Estado que indica que las entidades contratantes maximizan el valor de lo que obtienen en cada contratación, en términos de eficiencia, eficacia y economía, lo cual implica que se contrate a quien asegure el cumplimiento de la finalidad pública de la contratación, considerando la calidad, la sostenibilidad de la oferta y la evaluación de los costos y plazos, entre otros aspectos vinculados a la naturaleza de lo que se contrate, y que no procure únicamente el menor precio.

SOLICITAMOS gentilmente al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes como parte de los accesorios de la prueba rápida de Hepatitis de C

**Acápíte de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1      **Literal:** S/L      **Página:** 22

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se incluirá la adición al requerimiento de frasco o frascos goteros de hasta 5ml de buffer diluyentes (también incluye los de 2ml o menos) como parte de las especificaciones técnicas de la prueba rápida de Hepatitis de C para el pleno cumplimiento de la finalidad pública.

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

Especificaciones técnicas del ítem  
FACTOR REUMATOIDEO LATEX  
..Límite de detección de 30UL/ML

Antes lo expuesto:  
Por el principio de igualdad de trato y libre concurrencia de postores solicitamos al área usuaria y al comité de selección ampliar el requerimiento:  
.. Límite de detección de 30UL/ML A MAS

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: S/L Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que  
modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:  
Límite de detección de 30UL/ML A MAS.

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

**Consulta:** Nro. 21

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem

ANTIESTRETOLISINA ¿O¿ (ASO LATEX)

Para el logro pleno del objetivo de esta contratación, solicitamos al área usuaria INCLUIR como parte de las especificaciones técnicas ¿Límite de detección¿, la inclusión de está es crucial ya que nos permite conocer y respetar el límite de detección de la prueba para asegurar resultados precisos y clínicamente útiles.

Ante lo expuesto:

Amparándonos en el principio de Valor por Dinero establecido el art. 5 de la Ley de Contrataciones del Estado que indica que las entidades contratantes maximizan el valor de lo que obtienen en cada contratación, en términos de eficiencia, eficacia y economía, lo cual implica que se contrate a quien asegure el cumplimiento de la finalidad pública de la contratación, considerando la calidad, la sostenibilidad de la oferta y la evaluación de los costos y plazos, entre otros aspectos vinculados a la naturaleza de lo que se contrate, y que no procure únicamente el menor precio.

SOLICITAMOS gentilmente al área usuaria INCLUIR:

Límite de Detección desde 200 IU/ML

**Acápíte de las bases :**    **Sección:** Específico    **Numeral:** 3.1    **Literal:** S/L    **Página:** 24

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que

modificándose en los extremos de las bases de la siguiente manera:

Límite de detección de 200 UI/ml

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20518745876	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	LABSYSTEMS S.A.C	Hora de envío :	16:37:00

**Consulta:** Nro. 22

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem

PRUEBA RAPIA PARA HELICOBACTER PYLORI

Para el logro pleno del objetivo de esta contratación, solicitamos al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes, la inclusión de está es crucial por varias razones:

1. Permite una correcta migración capilar es decir el buffer facilita el movimiento homogéneo de la muestra a lo largo del dispositivo, lo cual es esencial para obtener un resultado visible y confiable.
2. Estabiliza los reactivos, algunos componentes del buffer estabilizan los anticuerpos o antígenos inmovilizados en la prueba, lo que mejora su vida útil y su rendimiento al momento del test-

En resumen, el buffer diluyente no es solo un liquido para diluir, es una parte clave del sistema que garantiza la fiabilidad y precisión del resultado.

Ante lo expuesto:

Amparándonos en el principio de Valor por Dinero establecido el art. 5 de la Ley de Contrataciones del Estado que indica que las entidades contratantes maximizan el valor de lo que obtienen en cada contratación, en términos de eficiencia, eficacia y economía, lo cual implica que se contrate a quien asegure el cumplimiento de la finalidad pública de la contratación, considerando la calidad, la sostenibilidad de la oferta y la evaluación de los costos y plazos, entre otros aspectos vinculados a la naturaleza de lo que se contrate, y que no procure únicamente el menor precio.

SOLICITAMOS gentilmente al área usuaria INCLUIR frasco o frascos goteros de hasta 2ml de buffer diluyentes como parte de los accesorios de la PRUEBA RAPIA PARA HELICOBACTER PYLORI

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1      **Literal:** S/L      **Página:** 24

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se incluirá la adición al requerimiento de frasco o frascos goteros de hasta 5ml de buffer diluyentes (también incluye los de 2ml o menos) como parte de las especificaciones técnicas de la prueba rápida de la prueba rápida de Helicobacter Pylori.

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20518745876

Nombre o Razón social : LABSYSTEMS S.A.C

Fecha de envío : 24/04/2025

Hora de envío : 16:37:00

**Consulta:** Nro. 23

**Consulta/Observación:**

Especificaciones técnicas del ítem  
PRUEBA RAPIA DE HORMONA GONADOTROPINA CORIONICA (HCG)  
Muestra Bilógica: suero o plasma

Antes lo expuesto:

Por el principio de igualdad de trato y libre concurrencia de postores solicitamos al área usuaria y al comité de selección ampliar el requerimiento:

Muestra Bilógica: suero o plasma y/o orina

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.1      **Literal:** S/L      **Página:** 24

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

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

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante.  
que se requiere que el tipo de muestra para dicho requerimiento sea suero o plasma.

Por lo tanto, SE ACLARA

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

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20518745876

Nombre o Razón social : LABSYSTEMS S.A.C

Fecha de envío : 24/04/2025

Hora de envío : 16:37:00

**Consulta:** Nro. 24

**Consulta/Observación:**

Requisitos de calificación

B. Experiencia del postor en la especialidad

Es oportuno señalar que, dentro de los bienes similares para la EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, la entidad ha previsto que esta será; REACTIVOS DE INMUNOLOGIA AUTOMATIZADA.

Por lo expuesto, y en virtud al principio de libertad de concurrencia, establecido en el artículo 5 de Ley de Contrataciones del Estado, indican que las entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias, así como también al principio de igualdad de trato establecido en el artículo 5 de Ley de Contrataciones del Estado, indica que todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, SOLICITAMOS gentilmente al comité de selección AMPLIAR la experiencia del postor a:

VENTA DE PRUEBAS RAPIDAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS

**Acápite de las bases :** Sección: Especifico      **Numeral:** 3.2      **Literal:** S/L      **Página:** 30

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

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

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

que, dentro de los bienes similares para la EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD, será de: REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS EN GENERAL.

Por lo tanto, SE ACLARA

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.



Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto prueba rápida VIH, se solicita presentación caja x 40 determinaciones. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda aceptar la presentación de HIV p24 x 30 determinaciones, sin que ello afecte la cantidad total de kits a entregar (400 kits x 30 determinaciones que serían las 12 000 determinaciones solicitadas), con el fin de que se pueda presentar una mayor diversidad de ofertas.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 3.1      Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA al participante que en las especificaciones técnicas se indica la presentación en caja de hasta 40 cassettes (ésta incluye también 30 cassettes o menos).

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto prueba rápida HbsAg, se solicita presentación caja x 40 determinaciones. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda aceptar la presentación de HbsAg x 30 determinaciones, sin que ello afecte la cantidad total de kits a entregar (400 kits x 30 determinaciones que serían las 12 000 determinaciones solicitadas), con el finde de que se pueda presentar una mayor diversidad de ofertas.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA al participante que en las especificaciones técnicas se indica la presentación en caja de hasta 40 cassettes (ésta incluye también 30 cassettes o menos).

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto prueba rápida HbsAg, solicita que el tiempo de detección dependa de la concentración de HbsAg que pueda tener la muestra. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda evaluar eliminar dicha concentración, ya que lo ideal al realizar la lectura de cualquier prueba rápida es esperar el tiempo final indicado en el inserto, ya que si quisiéramos determinar concentración de HbsAg en la muestra se tendría que recurrir a otros métodos de cuantificación. Tener en cuenta que las pruebas rápidas son netamente CUALITATIVAS.

Acápite de las bases : Sección: General      Numeral: III      Literal: 3.1      Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que, para una mayor precisión del resultado de la prueba, se requiere las lecturas establecidas en el tiempo de acuerdo a su concentración.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código : 20557788841

Fecha de envío : 24/04/2025

Nombre o Razón social : CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.

Hora de envío : 16:54:38

**Consulta:** Nro. 28

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto prueba rápida Hepatitis C, se solicita presentación caja x 40 determinaciones. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda aceptar la presentación de HCV x 30 determinaciones, sin que ello afecte la cantidad total de kits a entregar (14 kits x 30 determinaciones que serían las 400 determinaciones solicitadas), con el fin de que se pueda presentar una mayor diversidad de ofertas.

**Acápite de las bases :** Sección: General

Numeral: III

Literal: 3.1

Página: 22

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

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

SE ACLARA al participante que en las especificaciones técnicas se indica la presentación en caja de hasta 40 cassettes (ésta incluye también 30 cassettes o menos).

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

**Consulta:** Nro. 29

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto Proteína C reactiva látex directo, se solicita un límite de detección de 6.0 mg/L, sin embargo la OMS refiere como estándar internacional (CRM) una concentración mínima de 7.5 mg/L, es decir, que el reactivo de PCR pueda obtener resultados positivos, aglutinación, para concentraciones de PCR superiores a 7,5 mg/L, por lo que solicitamos al comité, junto con el área usuaria pueda aceptar dicha concentración de 7.5 mg/L.

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

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

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

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se requiere un límite de detección de 6.0 mg/L, ya que existe en el mercado pruebas rápidas para la detección de Proteína C reactiva látex directo.

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

null

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto Factor Reumatoideo látex, se solicita un límite de detección de 30 UI/mL, sin embargo, sin embargo la OMS refiere como estándar internacional para FR (CRM) una concentración mínima de 20 UI/mL, es decir, que el reactivo de FR pueda obtener resultados positivos, aglutinación, en presencia de niveles de factores reumatoides superiores a 20 UI/mL, por lo que solicitamos al comité, junto con el área usuaria pueda solicitar una sensibilidad de 20 UI/mL.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante. Por lo tanto, SE ACLARA que se modificará que el límite de detección para la prueba de factor reumatoideo sea de 20 a 30 UI/ml a más.

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

Se modificará en las EE.TT y en las Bases.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas, para el producto prueba rápida Helicobacter pylori, se solicita presentación caja x 20 determinaciones. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda aceptar la presentación de H.pylori x 30 determinaciones, sin que ello afecte la cantidad total de kits a entregar (20 kits x 30 determinaciones que serían las 600 determinaciones solicitadas), con el fin de de que se pueda presentar una mayor diversidad de ofertas

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE CONSIDERA la pretensión del participante.

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

Se modificará las Bases y se incorporará: ¿En empaque de 30 determinaciones¿.

Entidad convocante : HOSPITAL DE LIMA ESTE - VITARTE

Nomenclatura : AS-SM-1-2025-HLEV-CS-1-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION ANUAL DE REACTIVOS DE PRUEBAS RAPIDAS INMUNOLOGICAS PARA EL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA

Ruc/código :	20557788841	Fecha de envío :	24/04/2025
Nombre o Razón social :	CORPORACION JEM BIOS E.I.R.L.	Hora de envío :	16:54:38

**Consulta:** Nro. 32

**Consulta/Observación:**

En el Capítulo III - Requerimientos, en el punto 3.1 de Especificaciones técnicas. Para el producto prueba rápida de Hormona Gonadotropina Coriónica (HCG) no se menciona el nivel de corte que debe tener la prueba. En ese sentido, solicitamos que el comité en coordinación con el área usuaria pueda evaluar solicitar un punto de corte para una mayor precisión de la prueba; es decir, pueda aceptar un punto de corte de 10mIU/mL, para que en muestras con hCG presente en un nivel igual o superior a 10 mIU/mL en suero, pueda conjugarse y por lo tanto sea detectado y brindar mayor precisión en los resultados.

**Acápite de las bases :** Sección: General      **Numeral:** III      **Literal:** 3.1      **Página:** 24

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

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

NO SE CONSIDERA la pretensión del participante. Cabe señalar que producto de la Indagación de Mercado, SI se cuenta con pluralidad de proveedores que cumplan con lo solicitado, además que SE PRECISA que de acuerdo con la OPINION N° 20-2020/DTN, el área usuaria es responsable de definir su necesidad.

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

null