

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO
Nomenclatura :	LP-SM-12-2024-INSN-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR COMITÉ FARMACOLOGICO - IMIGLUCERASA 400 UI INY

Ruc/código :	20101260373	Fecha de envío :	13/01/2025
Nombre o Razón social :	TECNOFARMA S A	Hora de envío :	18:05:33

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

Solicitamos aclarar que la forma farmacéutica es polvo para concentrado para Solución para Perfusión.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5.2 Literal: 5.2 Página: 19

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 se ACLARA que la forma farmacéutica es polvo para concentrado para Solución para Perfusión.

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

NO SE INCORPOA

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO

Nomenclatura : LP-SM-12-2024-INSN-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : SUMINISTRO DE MEDICAMENTO NO PNUME APROBADO POR COMITÉ FARMACOLOGICO - IMIGLUCERASA 400 UI INY

Ruc/código :	20101260373	Fecha de envío :	13/01/2025
Nombre o Razón social :	TECNOFARMA S A	Hora de envío :	18:05:33

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

Solicitamos se precise que la impresión del logotipo de la entidad solo se realice en el envase mediato (estuche o caja) y no en el envase inmediato, debido a que el producto convocado es un producto biológico con cadena de frio, la manipulación para la impresión implicaría un riesgo para la cadena de frio al exponer el producto a temperaturas de calor al realizar el proceso de marcado, además del deterioro de la caja al retirar el precinto de seguridad.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 8 Literal: 8 Página: 22

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 SU CONSULTA debido a la naturaleza del producto. En tal sentido el literal 8.1.2 de las EE.TT. queda de la siguiente manera:

8.1.2 Rotulado: (envase mediato).
Debe corresponder al producto farmacéutico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID, e indicar lo siguiente:

"Instituto Nacional de Salud del Niño y la (Nomenclatura del procedimiento de selección)".

Dicha modificación se realizara en la etapa de integración de bases

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
SE INCORPORA DE ACUERDO A LO SIGUIENTE:

En tal sentido, el literal 8.1.2 de las EE.TT. queda de la siguiente manera:

8.1.2 Rotulado: (envase mediato).
Debe corresponder al producto farmacéutico, de acuerdo a lo autorizado en su registro sanitario por la DIGEMID, e indicar lo siguiente:

"Instituto Nacional de Salud del Niño y la (Nomenclatura del procedimiento de selección)".