

# PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA - DIRECCION SUB REGIONAL DE SALUD JAEN

Nomenclatura : AS-SM-2-2025-DSRSJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL, PRODUCTOS SANITARIOS E INSUMOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD ¿ MICROCUBETAS DESCARTABLES PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL MARCA EFK

Ruc/código : 20501887286

Fecha de envío : 04/04/2025

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

Hora de envío : 18:31:10

**Consulta: Nro. 1**

## **Consulta/Observación:**

Con relación al numeral 1.9 del Capítulo I, página 12, referente al Plazo de Entrega, la entidad establece lo siguiente:

No obstante, en el Capítulo III ¿ Requerimiento, página 23, la entidad precisa que el plazo de entrega se establece de la siguiente manera:

¿ "El plazo de cada entrega será de quince (15) días calendario a partir de la recepción de la orden de compra, y dicho plazo se contabilizará a partir del día siguiente a la notificación de la orden de compra al proveedor (...)."

Adicionalmente, se presenta un cronograma de entregas, el cual se detalla de la siguiente forma:

### **A) ENTREGAS:**

¿ Primera Entrega: A quince (15) días calendario después de haber sido notificada la orden de compra.

¿ Segunda Entrega: Septiembre de 2025.

Por lo expuesto, solicitamos al Comité de Selección que se UNIFORMICE el plazo de entrega, con el fin de evitar cualquier confusión que pudiera surgir entre los postores. Con el objetivo de asegurar una correcta interpretación en el procedimiento de selección, proponemos que el plazo de entrega se establezca de la siguiente manera:

¿ Primera Entrega: A quince (15) días calendario después de haber sido notificada la orden de compra.

¿ Segunda Entrega: Durante los primeros quince (15) días del mes de septiembre de 2025.

**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 acoge la consulta realizada por el postor.

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

- Primera Entrega: A quince (15) días calendario después de haber sido notificada la orden de compra.

- Segunda Entrega: Durante los primeros quince (15) días del mes de septiembre de 2025.

Entidad convocante :	GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA - DIRECCION SUB REGIONAL DE SALUD JAEN		
Nomenclatura :	AS-SM-2-2025-DSRSJ-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL, PRODUCTOS SANITARIOS E INSUMOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD ¿ MICROCUBETAS DESCARTABLES PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL MARCA EFK		

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	04/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:31:10

**Consulta: Nro. 2**

**Consulta/Observación:**

Con relación al literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, página 17, referente a los Documentos para la admisión de la oferta, la entidad establece lo siguiente:

¿ E) Ficha Técnica y/o folleto para acreditar las especificaciones técnicas y la marca EKF de acuerdo con la estandarización aprobada mediante la R.D. N° 29-2024-GR.CAJ/DSRSJ-DG/OAJ/ADM.

Sin embargo, cabe señalar que las Bases estándar disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas (Anexo N°3), el postor deba presentar algún otro documento, se debe consignar dentro de un literal el detalle de 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. Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad al no cumplir con las bases estándar: Resolución N° 2336-2023-TCE-S3

En ese sentido, solicitamos al comité de selección establezca que se acreditarán las siguientes especificaciones técnicas para el objeto de convocatoria:

**MICROCUBETAS DESCARTABLES PARA HEMOGLOBINOMETRO PORTATIL:**

- Material: Microcubetas de poliestireno
- Presentación: Caja de cartón x 50 microcubetas descartables, en empaque o sachet individual.
- Permitir la determinación fotométrica de la hemoglobina
- Tamaño adecuado para 8 o 10 microlitros (uL) de muestra.

(Entendiendo que las demás especificaciones técnicas se darán por acreditadas mediante la presentación del ANEXO N° 03)

Caso contrario, las bases administrativas adolecerían de vicios de nulidad conforme a lo señalado por el Tribunal de Contrataciones del Estado según diversas resoluciones, entre ellas, la Resolución N° 2336-2023-TCE-S3.

**Acápite de las bases :**    **Sección:** Especifico    **Numeral:** 2.2.1.1    **Literal:** E    **Página:** 17  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

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

Se acoge la consulta realizada por el postor.

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

e) Ficha técnica y/o folleto para acreditar las especificaciones técnicas y la marca EKF de acuerdo a la estandarización aprobada con R.D. N° 29-2024-GR.CAJ/DSRSJ-DG/OAJ/ADM.

Se debe tener en cuenta la acreditación de las siguientes especificaciones técnicas para las Microcubetas Descartables Para Hemoglobinometro Pórtatil:

- Material: Microcubetas de poliestireno
- Presentación: Caja de cartón x 50 microcubetas descartables, en empaque o sachet individual.
- Permitir la determinación fotométrica de la hemoglobina
- Tamaño adecuado para 8 o 10 microlitros (uL) de muestra.

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE CAJAMARCA - DIRECCION SUB REGIONAL DE SALUD JAEN

Nomenclatura : AS-SM-2-2025-DSRSJ-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS, INSTRUMENTAL, PRODUCTOS SANITARIOS E INSUMOS PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD ¿ MICROCUBETAS DESCARTABLES PARA HEMOGLOBINÓMETRO PORTÁTIL MARCA EFK

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	04/04/2025
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:31:10

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con relación al literal b) del Anexo N° 03 del Capítulo III, página 23, referente a los Entregables, la entidad establece lo siguiente:

Serán presentados al momento en que los productos ingresen al Almacén Especializado de Medicamento:

- ¿ Carta de compromiso de canje (en caso corresponda).
- ¿ Certificado de garantía.
- ¿ Documentos que acrediten el resultado de las pruebas o ensayos realizados.
- ¿ Protocolo de análisis emitido por el fabricante, por cada lote entregado.

En relación con lo anterior, entendemos que, al hacer referencia a "Documentos que acrediten el resultado de las pruebas o ensayos realizados" y al "Protocolo de análisis emitido por el fabricante, por cada lote entregado", la entidad está señalando que ambos conceptos corresponden a un mismo documento.

En relación con lo anterior, entendemos que, al referirse tanto a los ¿ Documentos que acrediten el resultado de las pruebas o ensayos realizados¿ como al ¿Protocolo de análisis emitido por el fabricante, por cada lote entregado¿, la entidad está indicando que ambos términos hacen referencia a un único documento."

Por lo tanto, solicitamos al Comité de Selección que se establezca como único documento para acreditar el resultado de las pruebas o ensayos realizados el Protocolo de análisis emitido por el fabricante, con la información y contenido que éstos declaren en el mismo (en sus propios formatos).

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: ANEXO 3 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Se acoge la consulta realizada por el postor.

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

- Documentos que acrediten el resultado de las pruebas o ensayos realizados y/o protocolo de análisis emitido por el fabricante, por cada lote entregado.