

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-70-2024-ESSALUD/CEABE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM.

Ruc/código : 20607779695

Nombre o Razón social : CHAPOMEDIC S.A.C.

Fecha de envío : 11/11/2024

Hora de envío : 18:12:19

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM.

Acápite de las bases : Sección: Específico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** B **Página:** 18

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

Resolución del Superintendente Nacional de los Registros Públicos N° 024-2019-SUNARP/SN

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el presente numeral, no se aprecia ninguna consulta u observación objetiva con respecto al procedimiento actual o con relación a la norma mencionada, Por lo que, no se acoge ninguna observación al respecto.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-70-2024-ESSALUD/CEABE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM.

Ruc/código :	20607779695	Fecha de envío :	11/11/2024
Nombre o Razón social :	CHAPOMEDIC S.A.C.	Hora de envío :	18:13:42

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

"Observamos que no están solicitando el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte-BPDTA, el cual en base a la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, y sus modificatorias según la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA; que se encuentra en vigencia desde el 02 de enero del presente año, donde señala lo siguiente:

""Como conjunto de norma mínima obligatoria que establecen los requisitos y procedimiento operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro.""

Según indican en la bases dichos productos van a ser usados en personas, en la cual el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos lleguen desde los almacenes del postor hasta el almacén de la Entidad convocante, en óptimas condiciones conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto.

Por lo expuesto líneas arriba solicitamos al digno COMITE DE SELECCION, integrar como documento obligatorio el CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE emitido por DIGEMID a nombre del postor, y en caso de consorcio al menos uno de los consorciados debe presentar a su nombre dicha certificación."

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 23

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

Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado Ley 30225, Art.28 numeral 28.2 Literal a y b

Análisis respecto de la consulta u observación:

Respecto a su observación, se indica que, según la normativa sanitaria estipulada en el ¿Documento técnico: Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios¿, aprobado mediante la Resolución Ministerial N° 833-2015/MINSA, modificado mediante Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA, cuya finalidad es ¿Regular la distribución y transporte de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios a nivel nacional, a fin de garantizar que éstos sean distribuidos, transportados y manipulados en condiciones adecuadas según las especificaciones establecidas por el fabricante, a efectos de preservar su calidad, eficacia y seguridad¿; establece: ¿el Manual es de cumplimiento obligatorio para las droguerías y almacenes especializados que participan a nivel nacional en el proceso de distribución y transporte de productos farmacéuticos, así como de dispositivos médicos que requieran condiciones de temperatura refrigerada y temperatura congelada¿.

Por lo anterior expuesto, señalamos que la Entidad, en su calidad área usuaria conocedora de sus necesidades, ratifica que para el presente requerimiento, el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transportes (BPDТ), no es un documento de presentación obligatoria, dado que en concordancia con la normativa sanitaria, el producto solicitado no requiere de condiciones especiales (temperatura refrigerada y congelada) para su importación, almacenamiento y distribución. Por lo tanto, no se acoge su observación.

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

null

Entidad convocante : SEGURO SOCIAL DE SALUD

Nomenclatura : AS-SM-70-2024-ESSALUD/CEABE-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : CONTRATACIÓN DEL SUMINISTRO DE MATERIALES, REACTIVOS E INSUMOS DE LABORATORIO PARA LOS ESTABLECIMIENTOS DE SALUD DE ESSALUD, POR UN PERÍODO DE DOCE (12) MESES-01 ÍTEM.

Ruc/código :	20600853059	Fecha de envío :	11/11/2024
Nombre o Razón social :	DROGUERIA DISTRIBUIDORA CENTA PHARMA S.A.C. - CENTA PHARMA S.A.C.	Hora de envío :	20:02:44

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

Solicitamos al comité de selección nos pueda aclarar si la presentación de las láminas porta objeto deben venir con un papel entre cada lámina o si esta característica no es relevante para la calificación

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 65

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

Con respecto a su consulta; se indica que las características técnicas que debe cumplir el material requerido están descritas en la ficha técnica IETSI correspondiente, la cual se encuentra adjunta a las bases del procedimiento de selección.

Sin perjuicio de lo anterior, en la referida ficha técnica IETSI no se hace mención a la presencia de papel entre las láminas; por lo que esta sería una característica adicional del producto ofertado.

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

null