

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

licitacion publica N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - INHERN

N°	RUC	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Consulta u Observación	Artículo y Norma que se vulnera en el caso de observación	Fecha y Hora de Envío	Análisis respecto de la consulta u observación	Precisión de aquello que se incorporará en las Bases a integrarse, de corresponder
1	20108237148	REPRESENTACION ES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observación	Específico	c)	CAP III	36	c) Ficha Técnica del producto (copia simple) - ANEXO 2 indica: Debe contener enumerada las características del producto: forma de presentación, metodología y accesorios de las especificaciones técnicas señaladas por la entidad, lo que es correcto porque se tratan de las características a ACREDITAR según lo indicado en la pág. 18 de las bases, pero observamos con todo respecto al comité que estos requerimientos (forma de presentación, metodología y accesorios) no han sido indicados dentro del ANEXO 2 FICHA TÉCNICA DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE ESSALUD.	ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.	2024-09-13 12:11:07	El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge su observación, en el anexo N°2 se agregará forma de presentación, metodología y accesorios.	En la etapa de integración de las bases EN EL Anexo N° 2, se modificara e incluirá la forma de presentación, metodología y accesorios
2	20108237148	REPRESENTACION ES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observación	Específico	c)	CAP III	36	c) Ficha Técnica del producto (copia simple) - ANEXO 2 indica: Debe contener enumerada las características del producto: forma de presentación, metodología y accesorios de las especificaciones técnicas señaladas por la entidad, lo que es correcto porque se tratan de las características a ACREDITAR según lo indicado en la pág. 18 de las bases, pero observamos con todo respecto al comité que a continuación señalan las bases: ¿e indicar las Normas técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar el cumplimiento de las mismas. Con respecto a este requerimiento, podemos señalar que no corresponde porque la data solicitada no corresponde a una FICHA TÉCNICA DEL PRODUCTO (ANEXO 2) objeto de la contratación y las entidades se ha percatado de esto, motivo por el cual la FICHA TÉCNICA DEL PRODUCTO - ANEXO 2 ya no estipula esta data de un formato antiguo. Por lo que se tendría que retirar o anular este requerimiento (Normas técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad según corresponda), en la integración de bases.	ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.	2024-09-13 12:11:07	El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge su observación, en el literal c. Del numeral 5.4 del capítulo III quedara: "el nombre y la descripción del producto el cual debe ser congruente con lo solicitado por salud según el cuadro de requerimiento. También debe figurar el nombre del producto según su registro sanitario y debe contener enumerada las características del producto: forma de presentación, metodología y accesorios". Se suprimirá Normas Técnicas Nacionales e Internacionales	En la etapa de integración de las bases se suprimirá en el literal c) Ficha Técnica del producto, lo siguiente: "Indicar las Normas técnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad según corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar el cumplimiento de las mismas"
3	20108237148	REPRESENTACION ES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observación	Específico	ANEXO N°1	CAP III	63	las bases citan ANEXO N°1 Declaración Jurada de Presentación del Producto y Vigencia Mínima, al respecto con todo respeto observamos al comité que están citando una Declaración Jurada del producto que no está contenida en el cap. II numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta, ni lo mencionan en ninguna parte de las bases, por lo que se comprende que esta declaración está demás, ya que existe la FICHA TÉCNICA DEL PRODUCTO como ANEXO 2, es así que se tendría que anular o retirar de las bases la citada declaración jurada como ANEXO 1.	ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.	2024-09-13 12:11:07	El comité de selección en coordinación con el área usuaria no acoge su observación ya que ambos documentos son complementarios.	-
4	20108237148	REPRESENTACION ES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Consulta	Específico	PAR RAF O 7	CAP III	31	En el párrafo 7 de la pág. 31, solicitar: Se debe contar con un equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, a fin de asegurar la continuidad de la prestación del servicio en el Laboratorio de Emergencia de la pág. 31. el cual debe ser instalado junto con los equipos en cesión en uso que son solicitados en la presente licitación. Por ello consultamos amablemente al comité, si este equipo tendría que ser de la misma performance del equipo ofertado o puede ser de menor performance? siempre y cuando utilice los mismos reactivos, solo con la variación de cubetas (consumibles), las cuales se proporcionarían en una cantidad adecuada, para que tengan un stock en el momento de ocurrir algún inconveniente con el equipo principal. Asimismo, con la finalidad de aclarar, el equipo backup es para el LABORATORIO DE EMERGENCIA, entendemos que es para CELIM. Es correcto?	ART. 2 PRINCIPIO QUE RIGE A LAS CONTRATACIONES DEL ESTADO.	2024-09-13 12:11:07	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que que solo requiere 6 analizadores grandes de coagulación para los 4 laboratorios, por lo cual se retirara el equipo de respaldo (Backup).	En la etapa de integración de las Bases en el párrafo 7 de la pág. 31, se suprimirá lo siguiente: "Se debe contar con un equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, a fin de asegurar la continuidad de la prestación del servicio en el Laboratorio de Emergencia"

Handwritten signatures and initials.

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HIERM

5	205538533 55	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Especifico	-	-	25	<p>Para la acreditación de las especificaciones técnicas de reactivos, en relación a los accesorios de cada prueba. Algunos de los accesorios que permiten procesar las pruebas son los calibradores, los cuales son imprescindibles para reportar resultados de las pruebas que se expresan en valores de concentraciones, por tanto, resulta importante acreditar que los reactivos a ofertar cuenten con calibradores específicos que permitan realizar calibraciones procesadas y medidas en el equipo y no protocolos precalibrados y/o curvas pre calibradas, pues una manera de asegurar resultados confiables y para garantizar que las pruebas reportadas en concentraciones tienen calibraciones medidas directamente al equipo y en las condiciones en las que trabaja el equipo en el laboratorio.</p>	2024-09-13 18:24:02	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que en cumplimiento de la NTP 072 y las recomendaciones de la federación mundial de hemofilia para asegurar resultados confiables las pruebas reportadas en concentraciones tienen que ser calibradas, medidas directamente en el equipo y en las condiciones en las que trabaja el equipo en el laboratorio.</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente: "Las pruebas reportadas en concentraciones tienen que ser calibradas, medidas directamente en el equipo y en las condiciones en las que trabaja el equipo en el laboratorio"</p>
6	205538533 55	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Especifico	-	-	29	<p>Para la acreditación de las especificaciones técnicas del equipo en cesión de uso, en relación a la acreditación de consumibles, calibradores, controles, complementos y accesorios, entendamos que, se debe acreditar con brochure, insertos o manuales del fabricante los calibradores para todos los reactivos solicitados, solicitamos por favor indicar si nuestra apreciación es correcta.</p>	2024-09-13 18:24:02	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que la acreditación de las especificaciones técnicas del equipo se debe acreditar con brochure, insertos o manuales del fabricante, pero el área usuaria aclara que en cuanto: 1) los calibradores son para todas aquellas pruebas que según metodología del reactivo lo requiera 2) en cuanto al tiempo de transición el número de controles que se requiere se basará en lo descrito en el inserto según metodología es decir uno, dos, tres.</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente: "la acreditación de las especificaciones técnicas del equipo se debe acreditar con brochure, insertos o manuales del fabricante, pero el área usuaria aclara que en cuanto: 1) los calibradores son para todas aquellas pruebas que según metodología del reactivo lo requiera 2) en cuanto al tiempo de transición el número de controles que se requiere se basará en lo descrito en el inserto según metodología es decir uno, dos, tres."</p>
7	205538533 55	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Especifico	-	-	25	<p>Consultamos amablemente al comité si todos los reactivos que se ofrecen y que se vayan a procesar en los equipos de laboratorio Calim, laboratorio central y laboratorio de pediatría deben ser los mismos para todos los analizadores, solicitamos amablemente al comité de selección indicar si es correcta nuestra apreciación.</p>	2024-09-13 18:24:02	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que los reactivos ofertados deben de haber sido validados por el fabricante para su uso en los equipos ofertados en la presente licitación.</p>	

AD

ef

B

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM

										En la etapa de integración de las Bases, se modificará el sistema de contratación a SUMA ALZADA
										El comité de selección en coordinación con el área usuaria acoge la observación, el sistema de contratación de la presente licitación corresponde a suma alzada

Handwritten signature and initials.

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PÚBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HINERM

10	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	30	<p>La entidad ha previsto un plazo de implementación del software (3 semanas); no obstante, este plazo difiere de lo indicado en el numeral 1.9 del Capítulo I; siendo así, solicitamos al comité de selección uniformizar el plazo de implementación, estableciendo de manera clara en las bases administrativas.</p> <p>En la página 31 de las bases administrativas, se indica dos condiciones relaciones al POSTOR: compatibilidad entre el reactivo y el equipo; y el programa de control de calidad externo; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección sirva INDICAR cómo se acreditarán tales condiciones en la oferta, entendiendo que se requiere para la admisión de la oferta. Asimismo, deben encontrarse incluidos dentro de los documentos para la admisión de la oferta.</p>	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria señala que La consulta no está claro, sin embargo, se procede a aclarar:</p> <p>1) La implementación de interfaces de los equipos no podrá exceder los 20 días calendario contabilizados desde que la entidad proporcione información al postor adjudicado por lo cual se uniformizará a 20 días.</p> <p>En el numeral 4.6 del capítulo III 2) En referencia a la compatibilidad entre el equipo y reactivo se refiere a que deben de haber sido validados en el equipo ofertado, mediante un protocolo de validación emitido por la casa matriz.</p> <p>3) Para el programa de control de calidad externo el postor presentará declaración jurada de compromiso de entrega de control o evaluación de la calidad externo (anexo N° 3).</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente:</p> <p>1) La implementación de interfaces de los equipos no podrá exceder los 20 días calendario contabilizados desde que la entidad proporcione información al postor adjudicado por lo cual se uniformizará a 20 días.</p> <p>En el numeral 4.6 del capítulo III 2) En referencia a la compatibilidad entre el equipo y reactivo se refiere a que deben de haber sido validados en el equipo ofertado, mediante un protocolo de validación emitido por la casa matriz.</p> <p>3) Para el programa de control de calidad externo el postor presentará declaración jurada de compromiso de entrega de control o evaluación de la calidad externo (anexo N° 3).</p>
11	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	31	<p>En la página 31 de las bases administrativas, se indica dos condiciones relaciones al POSTOR; compatibilidad entre el reactivo y el equipo; y el programa de control de calidad externo; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección sirva INDICAR cómo se acreditarán tales condiciones en la oferta, entendiendo que se requiere para la admisión de la oferta. Asimismo, deben encontrarse incluidos dentro de los documentos para la admisión de la oferta.</p>	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que la compatibilidad entre el equipo y reactivo se refiere a que deben de haber sido validados en el equipo ofertado, mediante un protocolo de validación emitido por la casa matriz y para el programa de control de calidad externo el postor presentará declaración jurada de compromiso de entrega de control o evaluación de la calidad externo (anexo N° 3).</p>	

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PÚBLICA N° 14-2024-ESSALUD-PPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA COAGULACION - HUERM

12	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	34	<p>En la página 34 de las bases se indica que el postor debe presentar una póliza de seguros que ampare los equipos en cesión de uso, y que esta debe ser presentada dentro de los documentos para la firma del contrato (cabe indicar que la exigencia no se encuentra en el apartado específico); lo cual no es concordante con sus disposiciones internas, así como la normativa de contrataciones del Estado.</p> <p>¿En ningún extremo de la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009 ¿ Normas del proceso para el suministro de bienes vinculados a equipos de laboratorio entregados en cesión en uso al Seguro Social de Salud (ESSALUD), se establezca la obligatoriedad de presentar la póliza de seguros sean presentados a la firma del contrato.</p> <p>¿Diversos pronunciamientos del OSCE (PRONUNCIAMIENTO N° 025-2021/OSCE-DGR, PRONUNCIAMIENTO N°380-2020/OSCE-DGR), han establecido que los referidos documentos exigidos deben ser presentados para la ejecución contractual, considerando es que en esta etapa el postor adjudicado con la buena debe cumplir con sus prestaciones en mérito a sus ofertas y las bases del procedimiento de selección. (El contratista es responsable de elejctuar la totalidad de las obligaciones a su cargo)</p> <p>En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección revise los argumentos presentados por nuestra empresa en el marco de la normativa de contratación pública y la Directiva N°004-GG-ESSALUD-2009, modificada por la Resolución de Gerencia General N°1247-GG-ESSALUD-2009, suscrita por el Gerente General de Essalud; precisando que, la póliza de seguros debe ser presentada al INTERNAMIENTO DE LOS BIENES.</p>	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que el postor debe presentar una póliza de seguros que ampare los equipos en cesión de uso mencionado dentro del numeral 5.2 "Condiciones de Operación de los equipos de cesión en uso", correspondiente al numeral 5.2. Condiciones de Operación de los equipos en cesión de uso del numeral 3.1. del Capítulo III-Requrimiento- de las Condiciones especiales del procedimiento de selección, y que esta debe ser presentada dentro de los documentos para la firma del contrato</p>	2024-09-13 19:46:54.0	
13	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	37	<p>En la página 37 se indica que con el MANUAL DE INSTRUCCIÓN DE USOS E INSERTO se acreditará PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y MODO DE USO DEL PRODUCTO; existiendo así una incongruencia con el DETALLE DE CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS sujetas a su acreditación (líneas abajo se indica que para el reactivo se acreditará: PRESENTACIÓN, METODOLOGIA Y ACCESORIOS), así como los documentos que servirán para acreditar estas.</p> <p>En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva CORREGIR las bases administrativas, RATIFICANDO el detalle de características técnicas sujetas a su acreditación para el reactivo, así como para el equipo en cesión de uso; así como los documentos que servirán para acreditar estas en un SOLO APARTADO.</p>	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que ambos apartados no son incongruentes más por el contrato son complementarios. Pero se corrige el siguiente párrafo: Copia simple de Catálogos/ Folletería/ Carta u otro documento complementario emitido por el fabricante, que acredite las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas siguientes:</p> <p>- Para el reactivo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: PRESENTACION, METODOLOGIA Y ACCESORIOS.</p> <p>- Para el equipo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS, CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS.</p>	2024-09-13 19:46:54.0	

*[Handwritten signature]*

*[Handwritten signature]*

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-PRP-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM

14	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico o	III	3.1	37	<p>Con relación a la exigencia: CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VENCIMIENTO, DEFECTOS O VICIOS OCULTOS: sobre el particular, solicitamos que la exigencia sea dividida en dos:</p> <p>1. CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO: Solo para aquellos postores que no cumplan con la vigencia mínima requerida, en concordancia con el numeral 6 VIGENCIA MINIMA, tener en cuenta que la carta es excepcional.</p> <p>2. CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR DEFECTOS O VICIOS OCULTOS: Se deberá presentar obligatorio por todos los POSTORES.</p> <p>Concordar con el FORMATO 1.</p>	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que debe ceñirse a las bases	
15	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico o	III	3.2	69	<p>Dentro de los requisitos de calificación se solicita: INSCRIPCIÓN VIGENTE PARA EL CONTROL DE BIENES FISCALIZADOS A CARGO DE LA SUNAT; se ha establecido correctamente una precisión: ¿EN CASO DE QUE EL CLORURO DE CALCIO SEA UNA MEZCLA Y NO ESTE SUJETO A CONTROL, DE DEBERÁ PRESENTAR EL DOCUMENTO EMITIDO POR SUNAT QUE INDIQUE EL REACTIVO CLORURO DE CALCIO ES UN PRODUCTO NO CONTROLADO?</p> <p>En ese sentido: PARA ESE CASO, no será OBLIGATORIO la presentación ANEXO 6- DECLARACIÓN JURADA indicada en la página 68 de las bases administrativas, considerando el contenido y el alcance de esta, bastará que se presente en la oferta EL DOCUMENTO EMITIDO POR SUNAT QUE INDIQUE EL REACTIVO CLORURO DE CALCIO ES UN PRODUCTO NO CONTROLADO.</p>	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que el anexo N°6 hace referencia a todos los insumos complementarios de las pruebas que sean fiscalizado por la sunat y no específicamente al cloruro de calcio	
16	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico o	III	3.1	13	<p>En relación al ítem 1, observamos que que los equipos están destinados a 4 Laboratorios, Laboratorio Central, Laboratorio CELIM, Laboratorio Emergencia Antigua y Laboratorio Pediátrico. Entendiendo que la necesidad en cada Laboratorio es distinta solicitamos SE ACEPTÉ dividir en subítems, esto con el fin que cada área cuente con disponibilidad de una oferta que se ajuste a su necesidad de requerimiento de calidad.</p>	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que, por tratarse del mismo reactivo con un único código SAP y además el área usuaria expresa que la cantidad total de reactivos es la que se necesita.	
17	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico o	III	3.1	25	<p>En relación al reactivo de fibrinógeno, Consultamos se ACLARE que se requiere que el reactivo sea líquido listo para usar esto con el fin de permitir disminuir el riesgo de errores de pre analítica, así como permitir mayor estabilidad de los reactivos y optimizar los recursos, por lo expuesto solicitamos se aclare que la presentación del reactivo será Líquida, listo para uso.</p>	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que No procede su consulta. Debido a que estaría en contra del principio de la pluralidad de postores.	
18	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico o	III	3.1	23	<p>En relación a los analizadores de Coagulación Grande y Mediano, entendemos que cada fabricante establece los rangos de referencia de acuerdo a su metodología, por lo que solicitamos se ACEPTÉ que los rangos de referencia de las pruebas sean distintos entre ambos analizadores, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.</p>	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que según el ISO 15188 los valores de referencia se tienen que obtener en los laboratorios que usan los reactivos bajo sus propias condiciones como su propio personal, grado de humedad y presión atmosférica.	<p>En la etapa de integración de las bases se aclara lo siguiente: "Los valores de referencia serán obtenidos por cada laboratorio que usan los reactivos bajo sus propias condiciones como su propio personal, grado de humedad y presión atmosférica."</p>

no

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PÚBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNRM

19	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	23	En relación a los analizadores de Coagulación y el control de calidad externo, entendemos que no muchas veces es suficiente una alícuota de Control externo, por lo que consultamos si se deberá entregar un programa de Control de Calidad Externo por cada uno de los analizadores a ofertar.	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que En cumplimiento de la NTP 072, se requiere que como parte del aseguramiento de la calidad se realice el control de calidad mensual, para un adecuado seguimiento del desempeño analítico. Para lo cual el proveedor deberá entregar y asegurar la cantidad de control de calidad externo necesario para todos los equipos ofertados.	En la etapa de integración de las bases se colocará lo siguiente: "El proveedor deberá entregar y asegurar la cantidad de control de calidad externo necesario para todos los equipos ofertados"
20	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	23	En relación al valor del ISI del reactivo de Tiempo de Protrombina, solicitamos se acepte valores distintos de ISI de acuerdo a lo establecido por cada fabricante. Solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que se aceptará como mínimo dos ISI distintos para toda la compra de 12 meses, ya que los reactivos no pueden tener menos de 6 meses de vigencia.	En la etapa de integración de las bases se incluyó lo siguiente: "Se aclara que se aceptará como mínimo dos ISI distintos para toda la compra de 12 meses, ya que los reactivos no pueden tener menos de 6 meses de vigencia."
21	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	III	3.1	23	Para CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES consultamos en CONTROL DE CALIDAD INTERNO si este deberá contar con capacidad de Reporte de Control Interno interlaboratorial para todos los parámetros de Tiempo de Protrombina, Tiempo de Tromboplastina Parcial Activada, Fibrinógeno y tiempo de Trombina, solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin que la entidad cumpla con las exigencias de la Resolución Ministerial N° 627-2008 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno interlaboratorial o Control de Calidad interlaboratorial de tercera opinión, Por lo expuesto solicitamos se precise este punto con el fin de evitar confusiones durante la fase contractual y existan posteriores inspecciones de entidades externas de control de laboratorios clínicos. Así mismo consultamos que esta característica deberá acreditarse a través de la presentación de un reporte de control interno interlaboratorial de un cliente local (territorio nacional)	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que se aceptará que el control interno pueda participar en un programa de control interlaboratorial pero no es de presentación obligatoria..	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que en la presente licitación no se contempla mejoras tecnológicas
22	205018872 86	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Especifico	IV	B	71	En relación a Mejora Tecnológica, no se ha indicado alguna, al respecto solicitamos se considere como mejora tecnológica a Analizador de Coagulación Grande: a que permita Analizador principal ¿con capacidad de realizar análisis de Pre Analítica de hemólisis, ictericia y lipemia sin gasto adicional de cubetas ni volumen adicional de muestra¿, con 5 Puntos y a ¿Equipo Ofrece Software del fabricante con capacidad de herramientas de acreditación tales como Repetibilidad, Reproducibilidad, Límite de Linealidad, Comparación de métodos, contaminación y cálculo de incertidumbre.¿ Considerar 5 puntos. Solicitamos se ACEPTE nuestra consulta con el fin de permitir al área usuaria contar con mejoras a las especificaciones técnicas que permita trazabilidad de los resultados así como herramientas que permitan hacer seguimiento al Control de Calidad interno.	2024-09-13 19:46:54. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que en la presente licitación no se contempla mejoras tecnológicas	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que en la presente licitación no se contempla mejoras tecnológicas
23	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico	CAP III	1.9	15	Considerando que en el mercado cada fabricante posee un rendimiento de pruebas diferente según su presentación, solicitamos al comité permita coordinar en conformidad con el área usuaria una reformulación de las cantidades del cronograma de entrega cumpliendo finalmente con la totalidad de pruebas solicitadas por la institución.	2024-09-13 23:21:15. 0	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que las cantidades solicitadas en el cronograma de entrega están de acorde a la necesidad.	El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que las cantidades solicitadas en el cronograma de entrega están de acorde a la necesidad.

Handwritten signature and initials.



PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PÚBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNRM

24	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o III	4.6	29	<p>Se solicita: Controles internos: proporcionar material de control en dos niveles como mínimo, de un único lote, para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presentada). Considerando que durante la operatividad de los analizadores pudiera ser necesario por acciones preventivas y/o correctivas un gasto adicional de controles pudiendo ser que el proveedor pueda contar con stock necesario, pero de un lote diferente para atender la solicitud de controles, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria considere ampliar la característica de 2 un único lote para todo el periodo de compra, a 2 dos lotes para todo el periodo de compra.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que:</p> <p>1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual está detallado en el inserto.</p> <p>2. Además se aceptará como mínimo dos lotes de controles para toda la compra</p>	<p>En la etapa de integración de bases se incluirá lo siguiente:</p> <p>1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual está detallado en el inserto.</p> <p>2. Se aceptará como mínimo dos lotes de controles para toda la compra</p>
25	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o cap III	4.6	30	<p>ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS REACTIVOS VENENO DE VIBORA DE RUSSEL LIOFILIZADO (TAMIZAJE)/ VENENO DE VIBORA DE RUSSEL LIOFILIZADO (TAMIZAJE) ACCESORIOS: Controles y calibradores de acuerdo a metodología empleada.</p> <p>Considerando que estas pruebas expresan sus resultados en segundos y/o Ratio, solicitamos gentilmente se considere que dentro de accesorios no se solicite calibradores para estas pruebas.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que si para el reactivo veneno de vibora de Russel liofilizado su metodología no requiere calibración no será solicitado.</p>	
26	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o cap III	4.6	30	<p>- La implementación del Software para la Sistematización del laboratorio (LIS) y/o Middleware debe facilitar el proceso de validación a través de la aplicación de algoritmos diagnósticos, valores de referencia, delta check, linealidad, sensibilidad analítica, reglas de control de calidad, alarmas de equipo como mínimo. El proveedor tendrá como máximo 3 semanas para completar la configuración.</p> <p>Consulta: Considerando que el plazo de instalación de los analizadores no podrá exceder los 20 días calendario y que las pruebas de configuración se realizan una vez que los analizadores culminen su instalación, entendemos que las 3 semanas para completar la configuración empiezan una vez culminada la instalación de los analizadores, solicitamos se aclare si es correcta nuestra apreciación.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que se corregirá el término de tres semanas y se cambiará por 20 días calendario desde que la entidad proporcione información sobre el sistema de gestión hospitalaria brindado por la oficina de informática al postor adjudicado, al momento de la instalación de los equipos</p>	<p>En la etapa de integración de bases se corregirá en la implementación del Software para la Sistematización del Laboratorio (LIS) lo siguiente: "El término de tres semanas por 20 días calendario desde que la entidad proporcione información sobre el sistema de gestión hospitalaria brindado por la oficina de informática al postor adjudicado"</p>
27	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o cap III	4.6	30	<p>Para el caso del Dosaje de Tiempo de Trombina se considerará el número de controles recomendados por el fabricante de acuerdo a la metodología, es decir pudieran ser uno, dos o tres, en concordancia con las especificaciones técnicas del reactivo según el Petitorio Nacional de Patología y Anatomía Patológica vigente de Essalud, como se muestra en el siguiente cuadro. Observamos que en la página 30 se hace la aclaración en referencia a la cantidad de niveles de control que se aceptará para el Dosaje de Tiempo de Trombina, es decir respecto al reactivo, sin embargo, se observa que el en petitorio vigente de Essalud para el equipo en cesión de uso se solicita 2 controles internos: proporcionar material de control en dos niveles como mínimo; observamos incongruencias entre lo solicitado para el reactivo de 1, 2 o 3 niveles de control, respecto a lo solicitado por el equipo en donde se indica un mínimo de dos niveles de control, con lo que para cumplir con ambas características señaladas por IETSÍ debería considerarse para el dosaje de tiempo de trombina dos o más niveles de control como mínimo.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que para el tiempo de trombina el número de controles se considerará lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual se sustentará con lo detallado en el inserto (se debe tener en cuenta que la licitación es para la compra de reactivo por lo cual prima las especificaciones del reactivo en este caso particular)</p>	<p>En la etapa de integración de bases se agregará lo siguiente: "Para el tiempo de trombina el número de controles se considerará lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual se sustentará con lo detallado en el inserto."</p>



PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION

LICITACION PÚBLICA N° 14-2024-ESSALUD-PPR-1

ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNRM

28	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico cap III	4.6	31	<p>- El postor deberá ofrecer un programa de control de calidad externo, estará determinado por el programa de control o evaluación de la calidad externo el cual cumpla los requisitos de la norma Internacional ISO/IEC 17043, para el monitoreo de los siguientes parámetros de coagulación (tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboplastina parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, factor XIII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antiplasmina, resistencia a proteína C activada, etc).</p> <p>Con el fin de evitar desvirtuar el requerimiento de la Institución asumimos que ¿etc? hace referencia a que el proveedor deberá proporcionar control de calidad externo para el monitoreo de todos reactivos los parámetros de coagulación</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que el control de calidad externo es para las siguientes pruebas tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboplastina parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antiplasmina, resistencia a proteína C activada</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluya lo siguiente: "El control de calidad externo es para las siguientes pruebas tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboplastina parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antiplasmina, resistencia a proteína C activada"</p>
29	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico cap III	4.60	31	<p>- El postor deberá ofrecer un programa de control de calidad externo, estará determinado por el programa de control o evaluación de la calidad externo el cual cumpla los requisitos de la norma Internacional ISO/IEC 17043, para el monitoreo de los siguientes parámetros de coagulación (tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboplastina parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, factor XIII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antiplasmina, resistencia a proteína C activada, etc).</p> <p>Considerando que en el mercado la disponibilidad de los controles de calidad externo para algunas de las pruebas especiales de coagulación (las que no hacen parte del perfil básico de coagulación) podrían tener un ciclo de participación con frecuencia bimestral, trimestral o anual, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria considerar que se deberá aceptar distribución según fabricante de control de calidad externo.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que en cumplimiento de la NTP 072 se requiere que el control de calidad externo se realice mensual</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se aclarará lo siguiente: "El control de calidad externo se debe realizar mensualmente en cada equipo"</p>
30	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico cap III	4.6	31	<p>Se debe contar con un equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, a fin de asegurar la continuidad de la prestación del servicio en el Laboratorio de Emergencia el cual debe de ser instalado junto con los equipos en cesión en uso que son solicitados en la presente licitación.</p> <p>Es necesario mencionar que el equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, no ha sido contemplado dentro de la distribución de los 6 analizadores (3 Laboratorio central, 1 Laboratorio Celim, 1 Laboratorio de Emergencia Antigua, 1 Laboratorio Pediátrico), solicitamos gentilmente se aclare si este analizador en cesión que será usado como backup hace referencia al analizador de emergencia antigua señalado en el cuadro 4.3 Cantidad y características de equipos en cesión de uso ( página 23).</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que Se retirará equipo backup por lo que solo se considerará 6 equipos para los cuatro laboratorios</p>	<p>En la etapa de integración de las bases Se retirará equipo backup por lo que solo se considerará 6 equipos para los cuatro laboratorios</p>
31	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico cap III	5.1	33	<p>El postor deberá ofrecer en su propuesta técnica 07 PC modelo Slim o barebone con sistema operativo Windows 10 original y programa de ofimática original, Office 2016, 06 impresoras de código de barras, Switch administrable de capa 2, con su respectivo Gabinete de 4 U y un servidor rackeable.</p> <p>Solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria con el fin de estimar adecuadamente la oferta económica a la Institución se aclare si las 07 Pc solicitadas son las que correspondían para el uso de interfase de cada analizador o son adicionales a las de uso de interfase.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que los 06 PC son para el uso de la interfase de los analizadores y 01 PC es adicional</p>	<p>En la etapa de integración de las bases aclarará lo siguiente: 06 PC que son para el uso de la interfase de los analizadores y 01 PC es adicional</p>

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION


LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1


ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA- COAGULACION - HNERM


32	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico	cap III	5.2	33	<p>El proveedor deberá presentar documentación otorgada por el fabricante (casa matriz) que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como la copia de la Declaración Única de Aduana (DUA) donde acredite la fecha de ingreso del equipo al país. Dicha documentación será entregada por el contratista al momento de internamiento de los bienes en la elección contractual. Entendemos que la documentación hace referencia al fabricante del analizador, solicitamos gentilmente se aclare si es correcta nuestra apreciación.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que el fabricante (casa matriz) debe otorgar documentación donde indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie de los equipos ofertados, de otro lado debe presentar la DUA donde se acredite la fecha de ingreso de los equipos al país.</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se aclarará lo siguiente: "La verificación de la precisión y veracidad es para los 6 equipos solicitados que están distribuidos en los cuatro laboratorios"</p>
33	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico	cap III	5.2	33	<p>CONDICIONES DE OPERACIÓN DE LOS EQUIPOS DE CESION DE USO</p> <p>Verificación de la precisión y veracidad según CLSI</p> <p>Para dicha evaluación inicial de los reactivos, el proveedor debe obligatoriamente suministrar el número de pruebas utilizadas para la evaluación de los reactivos adjudicados para el laboratorio de Hemostasia y Coagulación del Laboratorio Central y Madre niño del HNERM y CELUM.</p> <p>Observamos que en los laboratorios que están contemplados para la verificación solo están contemplados 3 de los 4 laboratorios que están en la distribución de analizadores según el ítem 4.3 CANTIDAD Y CARACTERISTICAS DE EQUIPOS DE CESION EN USO, por ello solicitamos se aclare si serán 3 o 4 los laboratorios que necesitarán la verificación de sus analizadores.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que la verificación de la precisión y veracidad es para los 6 equipos solicitados que están distribuidos en los cuatro laboratorios</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente: Se amplía a 5 días el plazo de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. Pero tendrá que ser el mismo lote de reactivo sin costo para la entidad</p>
34	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico	cap III	F	37	<p>Solicitar:</p> <p>f. Carta de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. (Formato N° 1)</p> <p>El canje por vencimiento de los productos sólo procede cuando el producto entregado a la Entidad tenga una vigencia menor a la requerida en las bases, o cuando el producto haya sufrido alteración de sus características físico-químicas sin causa atribuible a EsSalud, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración, o ante una No Conformidad de un control de calidad. El postor adjudicado se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor a 02 días calendario y sin costo para la Entidad.</p> <p>Solicitamos gentilmente al comité de selección considere que, en caso de algún canje, brindar un plazo no mayor de 10 días calendarios, ya que pudiera ser probable que al momento de la solicitud de canje el proveedor pueda contar con stock necesario, pero de un lote diferente para atender la solicitud y/o requiera una logística dependiente de terceros para la adquisición de los productos.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que Se amplía a 5 días el plazo de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. Pero tendrá que ser el mismo lote de reactivo sin costo para la entidad</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente: Se amplía a 5 días el plazo de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. Pero tendrá que ser el mismo lote de reactivo sin costo para la entidad</p>
35	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico	cap III	d	37	<p>La documentación requerida debe ser elaborada por el fabricante (casa matriz) y/o dueño de la marca del reactivo y/o del equipo en cesión de uso que permita demostrar que los reactivos y los equipos ofertados cumplen con las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas antes detalladas. Entendemos que en caso de documentación que se requiera para acreditación en el caso de los reactivos es por el fabricante de los reactivos y/o dueño de la marca del reactivo, mientras que para el equipo en cesión de uso es por el fabricante y/o dueño de la marca del equipo, indicar si es correcta nuestra apreciación.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que Es correcta su apreciación</p>	

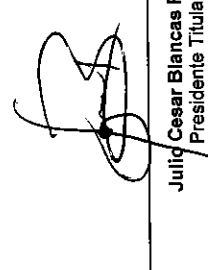
Handwritten signature and initials.

PLIEGO DE ABSOLUCION DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES DEL COMITE DE SELECCION											
LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1											
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - INERM											
36	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o	cap III	13.1	41	<p>El plazo máximo para la entrega de los equipos de cesión en uso que incluye la instalación en el lugar solicitado por el área usuaria y puesta en funcionamiento de los equipos, accesorios y complementos, no podrá exceder de los veinte (20) días calendario, contados a partir de la notificación de la orden de compra.</p> <p>Considerando que las instalaciones en total contemplar 4 laboratorios con un total de 6 analizadores, siendo 20 días el plazo total, siendo necesario también las coordinaciones con terceros para el correcto funcionamiento de los equipos, solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria ampliar el plazo de instalación de los equipos en cesión de uso de 30 días calendario, contados a partir de la notificación de la orden de compra.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que la compra es para el procesamiento de muestras de pacientes de emergencia y de pacientes quirúrgicos, por lo cual no se puede ampliar el tiempo de instalación de equipos. Por tanto no acoge su solicitud.</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente:</p> <p>1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual está detallado en el inserto.</p> <p>2. Además se aceptará dos lotes de controles para toda la compra</p>
37	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o	cap III	4.6	29	<p>ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO: 8) CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS : Controles Internos: proporcionar material de control en dos niveles como mínimo, de un único lote, para todo el periodo de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folletería presentada).</p> <p>Considerando que durante la operatividad de los analizadores pudiera ser necesario por acciones preventivas y/o correctivas un gasto adicional de controles pudiendo ser que el proveedor pueda contar con stock necesario, pero de un lote diferente para atender la solicitud de controles, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria considere ampliar la característica de ¿un único lote para todo el periodo de compra¿, a ¿dos lotes para todo el periodo de compra¿.</p>	2024-09-13 23:21:15.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que:</p> <p>1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual está detallado en el inserto.</p> <p>2. Además se aceptará dos lotes de controles para toda la compra</p>	<p>En la etapa de integración de las bases se incluirá lo siguiente:</p> <p>1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual está detallado en el inserto.</p> <p>2. Además se aceptará dos lotes de controles para toda la compra</p>
38	201556959 01	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Especifico o	cap III	13.1	32	<p>Se indica en las bases que el plazo de implementación de interfaces de los equipos no podrá exceder los 20 días calendario contabilizados desde que la entidad proporcione información sobre el sistema de gestión hospitalaria brindado por la oficina de informática al postor adjudicado, al momento de la instalación de los equipos.</p> <p>Teniendo en cuenta los requisitos solicitados para la Interface que se deben de desarrollar, y que son 4 los laboratorios con un total de 6 analizadores los que deben de ser conectados a la Interface, consideramos que un plazo adecuado para todo este desarrollo sería 30 días calendario, contabilizados desde que la entidad proporcione la información sobre el sistema de gestión.</p> <p>Por todo lo anteriormente expuesto, solicitamos al comité, que acepte ampliar el plazo de entrega de la Interface de 20 a 30 días calendario.</p>	2024-09-13 23:39:35.0	<p>El comité de selección en coordinación con el área usuaria aclara que la compra es para el procesamiento de muestras de pacientes de emergencia y de pacientes quirúrgicos, por lo cual no se puede ampliar el tiempo de instalación de equipos. Por tanto no acoge su solicitud.</p>	

  
Julio Cesar Blancas Rafael  
Presidente Titular

  
Janeth Lucia Gamarral Ojeda  
Primer Miembro Titular

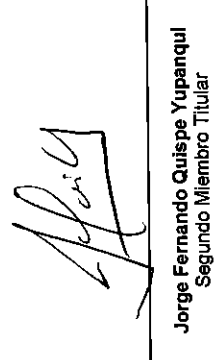
  
Jorge Fernando Quispe Yupanqui  
Segundo Miembro Titular



Julio Cesar Blancas Rafael  
Presidente Titular



Janeth Lucía Gamarra Ojeda  
Primer Miembro Titular



Jorge Fernando Quispe Yupanqui  
Segundo Miembro Titular

**“Decenio de la Igualdad de Oportunidades para Mujeres y Hombres”**  
**“Año del Bicentenario, de la consolidación de nuestra Independencia, y de la conmemoración  
de las heroicas batallas de Junín y Ayacucho”**

**NOTA N° 02 - INT -SHYBO-DPC-GADYT-HNERM-2024.**

Lima, 12 de octubre del 2024.

**Sr Miembro Comité de Selección LP N° 2407L00141**

**Presente. -**

**ASUNTO:** Se remite pliego de Consultas y Observaciones para la Absolución elaboradas por el área usuaria el proceso de adquisición LP N° 2407L00141 “ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA - COAGULACIÓN – HNERM”.

Por intermedio de la presente me dirijo a usted para saludarlo cordialmente, y en atención al asunto de la referencia, cumpto con remitir la absolución a las consultas realizadas por los postores del proceso de Selección LP N° 2407L00141 "ADQUISICIÓN DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGÍA - COAGULACIÓN – HNERM", realizado por el área usuaria del presente proceso.

Sin otro particular me despido de usted.

Atentamente,

ESSALUD  
HOSPITAL NACIONAL EGGARDO NEGAGLIATI MARTINEZ  
Dr. PERCY M. ORTIZ GUERRA  
Jefe Servicio Hematología y Co. Organon  
Calle 47 No. 100, 09000

PHOG/rro  
cc. Archivo

**NIT :3345 – 2024 – 063**

**NOTA N/8 SHyBO-DPC-GADyT- GHNERM-GRPR-EsSalud-2024**

Lima, 11 de octubre del 2024

Señor:

**DR. PERCY ORTIZ GUERRA**

Jefe del servicio de Hematología y Banco de Órganos

Presente. -

**Asunto:**

**RESPUESTA AL PLIEGO DE CONSULTAS Y/U OBSERVACIONES REFERIDAS A  
LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS " ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL  
SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM".**

Mediante la presente saludo a usted cordialmente y en relación al asunto de la referencia, le hago llegar las respuestas a las absoluciones y a las consultas realizadas, emitidas por personal del área de coagulación.

**Dr. Julio C. Blancas Rafael**  
Servicio de Hematología y Banco de Órganos  
CMP: 47958 RNE: 23210

PLIEGO DE CONSULTA									
U OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICA NES TECNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulaci3n	Acapite de las Bases			Consulta u Observaci3n		
	RUC/C3digo	Nombre o Raz3n Social		Secci3n	Numeral	Literar	P3gina	Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
1	20108237148	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observaci3n	Especifico	c)	CAP III	36	c) Ficha T3cnica del producto (copia simple) - ANEXO 2 indica: Debe contener enumerada las caracteristicas del producto: forma de presentaci3n, metodologfa y accesorios de las especificaciones t3cnicas sealadas por la entidad, lo que es correcto porque se tratan de las caracteristicas a ACREDITAR segun lo indicado en la p3g. 18 de las bases, pero observamos con todo respeto al comit3 que estos requerimientos (forma de presentaci3n, metodologfa y accesorios) no han sido indicados dentro del ANEXO 2 FICHA T3CNICA DEL PRODUCTO CONFORME A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ESSALUD.	Se acoge su observaci3n, en el anexo N°2 se agregar3 forma de presentaci3n, metodologfa y accesorios.
2	20108237148	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observaci3n	Especifico	c)	CAP III	36	c) Ficha T3cnica del producto (copia simple) - ANEXO 2 indica: Debe contener enumerada las caracteristicas del producto: forma de presentaci3n, metodologfa y accesorios de las especificaciones t3cnicas sealadas por la entidad, lo que es correcto porque se tratan de las caracteristicas a ACREDITAR segun lo indicado en la p3g. 18 de las bases, pero observamos con todo respeto al comit3 que a continuaci3n sealan las bases: ¿e indicar las Normas t3cnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad segun corresponda, mediante las cuales se pueda comprobar el cumplimiento de las mismas. Con respecto a este requerimiento, podemos sealar que no corresponde porque la data solicitada no corresponde a una FICHA T3CNICA DEL PRODUCTO (ANEXO 2) objeto de la contrataci3n y las entidades se ha percatado de esto, motivo por el cual la FICHA T3CNICA DEL PRODUCTO - ANEXO 2 ya no estipula esta data de un formato antiguo. Por lo que se tendrfa que retirar o anular este requerimiento (Normas t3cnicas Nacionales, Internacionales y/o propias de calidad segun corresponda) , en la integraci3n de bases.	Se acoge su observaci3n, en el literal c. Del numeral 5.4 del capitulo III quedara: "el nombre y la descripci3n del producto el cual debe ser congruente con lo solicitado por salud segun el cuadro de requerimiento. Tambi3n debe figurar el nombre del producto segun su registro sanitario y debe contener enumerada las caracteristicas del producto: forma de presentaci3n, metodologfa y accesorios".
3	20108237148	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Observaci3n	Especifico	ANEXO N°1	CAP III	63	las bases citan ANEXO N°1 Declaraci3n Jurada de Presentaci3n del Producto y Vigencia Mfima, al respecto con todo respeto observamos al comit3 que est3n citando una Declaraci3n Jurada del producto que no est3 contenida en el cap. II numeral 2.2.1.1 Documentos para la admisi3n de la oferta, ni lo mencionan en ninguna parte de las bases, por lo que se comprende que esta declaraci3n est3 dem3s, ya que existe la FICHA T3CNICA DEL PRODUCTO como ANEXO 2, es asi que se tendrfa que anular o retirar de las bases la citada declaraci3n jurada como ANEXO 1.	El 3rea usuaria no acoge su observaci3n ya que ambos documentos son complementarios.
4	20108237148	REPRESENTACIONES MEDICAS DEL PERU S.R.L.	Consulta	Especifico	PARRAF O 7	CAP III	31	En el p3rrafo 7 de la p3g. 31, solicitan: Se debe contar con un equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, a fin de asegurar la continuidad de la prestaci3n del servicio en el Laboratorio de Emergencia de la p3g. 31, el cual debe ser instalado junto con los equipos en cesi3n en uso que son solicitados en la presente licitaci3n. Por ello consultamos amablemente al comit3, si este equipo tendrfa que ser de la misma performance del equipo ofertado o puede ser de menor performance? siempre y cuando utilice los mismos reactivos, solo con la variaci3n de cubetas (consumibles), las cuales se proporcionarfan en una cantidad adecuada, para que tengan un stock en el momento de ocurrir algun inconveniente con el equipo principal. Asimismo, con la finalidad de aclarar, el equipo backup es para el LABORATORIO DE EMERGENCIA, entendemos que es para CELIM. Es correcto?	El 3rea usuaria aclara que solo requiere 6 analizadores grandes de coagulaci3n para los 4 laboratorios, por lo cual se retirara el equipo de respaldo (Backup).
5	20553853355	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Especifico	-	-	25	Para la acreditaci3n de las especificaciones t3cnicas de reactivos, en relaci3n a los accesorios de cada prueba. Algunos de los accesorios que permiten procesar las pruebas son los calibradores, los cuales son imprescindibles para reportar resultados de las pruebas que se expresan en valores de concentraciones, por tanto, resulta importante acreditar que los reactivos a ofertar cuenten con calibradores especificos que permitan realizar calibraciones procesadas y medidas en el equipo y no protocolos precalibrados y/o curvas pre calibradas, pues una manera de asegurar resultados confiables y para asegurar tambi3n un adecuado control de calidad, se debe garantizar que las pruebas reportadas en concentraciones tienen calibraciones medidas directamente el equipo y en las condiciones en las que trabaja el equipo en el laboratorio.	El 3rea usuaria aclara que en cumplimiento de la NTP 072 y las recomendaciones de la federaci3n mundial de hemofilia para asegurar resultados confiables las pruebas reportadas en concentraciones tienen que ser calibradas, medidas directamente en el equipo y en las condiciones en las que trabaja el equipo en el laboratorio.

PLIEGO DE CONSULTA U OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICAS IES TECNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulaci3n	Acapite de las Bases			Consulta u Observaci3n		
	RUC/C3digo	Nombre o Raz3n Social		Secci3n	Numeral	Literal			
6	20553853355	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Específico	-	-	<p>Para la acreditaci3n de las especificaciones t3cnicas del equipo en cesi3n de uso, en relaci3n a la acreditaci3n de consumibles, calibradores, controles, complementos y accesorios, entendemos que, se debe acreditar con brochure, insertos o manuales del fabricante los calibradores para todos los reactivos solicitados, solicitamos por favor indicar si nuestra apreciaci3n es correcta.</p>		
7	20553853355	SIMED PERU S.A.C.	Consulta	Específico	-	-	<p>Consultamos amablemente al comit3 si todos los reactivos que se oferten y que se vayan a procesar en los equipos de laboratorio Celim, laboratorio central y laboratorio de pediatria deben ser los mismos para todos los analizadores, solicitamos amablemente al comit3 de selecci3n indicar si es correcta nuestra apreciaci3n.</p>		
8	20553853355	SIMED PERU S.A.C.	Observaci3n	Específico	1.5	-	<p>En el numeral 1.5 - Sistema de Contrataci3n del Capitulo I - Generalidades de las Bases, se establece que el presente procedimiento de selecci3n se rige por el sistema de precios unitarios.</p> <p>De acuerdo con el literal b) del articulo 35° del Reglamento, se establece que este sistema de contrataci3n es "aplicable en las contrataciones de bienes, servicios en general, consultorías y obras, cuando no puede conocerse con exactitud o precisi3n las cantidades o magnitudes requeridas." (Opini3n N° 115-2019-DTN)</p> <p>Asimismo, en la Opini3n N° 058-2021/DTN se indica lo siguiente: "Como se aprecia, una Entidad ¿Juego de analizar las circunstancias particulares de su necesidad, así como la naturaleza y características de la prestaci3n, puede contratar la prestaci3n de servicios bajo el sistema de precios unitarios cuando no puede definir con exactitud la cantidad o magnitud de las prestaciones requeridas, por lo que el postor formulará su oferta en funci3n a las cantidades referenciales contenidas en los documentos del procedimiento de selecci3n, las cuales se valorarán de acuerdo a su ejecuci3n real en un plazo determinado."</p> <p>Sin embargo, en el numeral 3.1 de las especificaciones t3cnicas del Capitulo III - Requerimiento, se determina con claridad los productos y las cantidades requeridas por cada uno de ellos. De igual manera, en el numeral 9 - Plazo de Entrega del Capitulo III - Requerimiento, la Entidad establece con claridad la periodicidad del suministro (seis entregas).</p> <p>En ese sentido, observamos las Bases y solicitamos que se modifique el sistema de contrataci3n a SUMA ALZADA por corresponder a un procedimiento de selecci3n en el que las cantidades y magnitudes est3n claramente definidas.</p>		
							<p>Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)</p> <p>La acreditaci3n de las especificaciones t3cnicas del equipo se debe acreditar con brochure, insertos o manuales del fabricante, pero el área usuaria aclara que en cuanto: 1) los calibradores son para todas aquellas pruebas que según metodologías del reactivo lo requiera 2) en cuanto al tiempo de trombina el número de controles que se requiere se basará en lo descrito en el inserto según metodología es decir uno, dos, tres.</p> <p>El área usuaria aclara que los reactivos ofertados deben de haber sido validados por el fabricante para su uso en los equipos ofertados en la presente licitaci3n.</p> <p>El comit3 de selecci3n en coordinaci3n con el área usuaria acoge su observaci3n, el sistema de contrataci3n de la presente licitaci3n corresponde a suma alzada</p>		



PLIEGO DE CONSULTA U OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICAS IES TECNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Numeral	Líteral			
	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	II	2.2	<p>Dentro de los documentos para la admisión de la oferta, la entidad ha precisado dos apartados con lo siguiente: 1) MANUAL DE INSTRUCCIONES O INSERTO, 2) COPIA SIMPLE DE CATALOGOS/FOLLETERIA/INSERTO/CARTA U OTRO DOCUMENTO COMPLEMENTARIO EMITIDO POR EL FABRICANTE:</p> <p>No obstante, estos tienen como objetivo acreditar las características técnicas del reactivo y del equipo en cesión de manera INDISTINTA, es más se repite la exigencia de INSERTO, siendo así, debemos recordar que la información que brinden las Entidades a los proveedores, en cualquier etapa de la contratación (incluyendo el procedimiento de selección), debe ser clara, es decir, debe ser fácil de comprender y no dejar lugar a duda o incertidumbre; y, además, debe ser coherente, es decir, debe tener conexión o relación con el objeto del procedimiento de selección y con la legislación aplicable al mismo.</p> <p>En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selección que precise de manera EXPRESA Y ORDENADA, que los documentos que servirán para acreditar las características técnicas para el equipo en cesión de uso y el reactivo, será con ¿folletos o insertos o instructivos o catálogos, o manuales o fichas técnicas o brochures o cartas emitidas por el fabricante,</p>	<p>El área usuaria aclara que se corrige los siguientes párrafos y debe decir: Copia simple de Catálogos/Folletería/ Carta u otro documento complementario emitido por el fabricante, que acredite las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas:</p> <p>- Para el reactivo, acreditar: PRESENTACION, METODOLOGIA Y ACCESORIOS.</p> <p>- Para el equipo acreditar: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS, CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS.</p>	

PLIEGO DE CONSULTA: J OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Número	Literal			
10	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	La entidad ha previsto un plazo de implementación del software (3 semanas), no obstante, este plazo difiere de lo indicado en el numeral 1.9 del Capítulo I; siendo así, solicitamos al comité de selección uniformizar el plazo de implementación, estableciendo de manera clara en las bases administrativas En la página 31 de las bases administrativas, se indica dos condiciones relacionadas al POSTOR: compatibilidad entre el reactivo y el equipo; y el programa de control de calidad externo; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección sirva INDICAR cómo se acreditarán tales condiciones en la oferta, entendiendo que se requiere para la admisión de la oferta. Asimismo, deben encontrarse incluidos dentro de los documentos para la admisión de la oferta.	La consulta no está clara, sin embargo, se procede a aclarar: 1) La implementación de interfaces de los equipos no podrá exceder los 20 días calendario contabilizados desde que la entidad proporcione información al postor adjudicado por lo cual se uniformizará a 20 días. En el numeral 4.6 del capítulo III 2) En referencia a la compatibilidad entre el equipo y reactivo se refiere a que deben de haber sido validados en el equipo ofertado, mediante un protocolo de validación emitido por la casa matriz. 3) Para el programa de control de calidad externo el postor presentará declaración jurada de compromiso de entrega de control o evaluación de la calidad externo (anexo N° 3).	
11	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	En la página 31 de las bases administrativas, se indica dos condiciones relacionadas al POSTOR: compatibilidad entre el reactivo y el equipo; y el programa de control de calidad externo; siendo así, SOLICITAMOS al comité de selección sirva INDICAR cómo se acreditarán tales condiciones en la oferta, entendiendo que se requiere para la admisión de la oferta. Asimismo, deben encontrarse incluidos dentro de los documentos para la admisión de la oferta.	Se aclara la compatibilidad entre el equipo y reactivo se refiere a que deben de haber sido validados en el equipo ofertado, mediante un protocolo de validación emitido por la casa matriz y para el programa de control de calidad externo el postor presentará declaración jurada de compromiso de entrega de control o evaluación de la calidad externo (anexo N° 3).	

PLIEGO DE CONSULTA Y OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNRM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulaci3n	Acapite de las Bases			Consulta u Observaci3n	Articulo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
	RUC/C3digo	Nombre o Raz3n Social		Secci3n	Numeral	Literales			
12	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	En la página 34 de las bases se indica que el postor debe presentar una p3liza de seguros que ampare los equipos en cesi3n de uso, y que esta debe ser presentada dentro de los documentos para la firma del contrato (cabe indicar que la exigencia no se encuentra en el apartado específi3co); lo cual no es concordante con sus disposiciones internas, así como la normativa de contrataciones del Estado.  ¿En ningún extremo de la Directiva N° 004-GG-ESSALUD-2009 ¿ Normas del proceso para el suministro de bienes vinculados a equipos de laboratorio entregados en cesi3n en uso al Seguro Social de Salud (ESSALUD), se establece la obligatoriedad de presentar la p3liza de seguros sean presentados a la firma del contrato. ¿Diversos pronunciamientos del OSCE (PRONUNCIAMIENTO N° 025-2021/OSCE-DGR, PRONUNCIAMIENTO N°380-2020/OSCE-DGR), han establecido que los referidos documentos exigidos deben ser presentados para la ejecuci3n contractual, considerando es que en esta etapa el postor adjudicado con la buena debe cumplir con sus prestaciones en mérito a sus ofertas y las bases del procedimiento de selecci3n. (El contratista es responsable de ejecutar la totalidad de las obligaciones a su cargo)  En ese sentido, SOLICITAMOS al comité de selecci3n revise los argumentos presentados por nuestra empresa en el marco de la normativa de contrataci3n pública y la Directiva N°004-GG-ESSALUD-2009, modificada por la Resoluci3n de Gerencia General N°1247-GG-ESSALUD-2009, suscrita por el Gerente General de Essalud; precisando que, la p3liza de seguros debe ser presentada al INTERNAMIENTO DE LOS BIENES, considerando que no resulta razonable ni proporcional exigir la citada documentaci3n para la etapa de suscripci3n de contrato mas aún cuando existen proveedores que ofertaran equipos nuevos; y no podrían presentar dicha documentaci3n dentro de los requisitos para el perfeccionamiento del contrato.	No es correcta su apreciación ya que ambos apartados no son incongruentes más por el contrario son complementarios. Pero se corrige el siguiente párrafo: Copia simple de Catálogos/ Folleto/ Carta u otro documento complementario emitido por el fabricante, que acredite las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas siguientes: - Para el reactivo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: PRESENTACION, METODOLOGIA Y ACCESORIOS. - Para el equipo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS, CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS.	
	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	En la página 37 se indica que con el MANUAL DE INSTRUCCI3N DE USOS E INSERTO se acreditará PRESENTACION DEL PRODUCTO Y MODO DE USO DEL PRODUCTO; existiendo así una incongruencia con el DETALLE DE CARACTERISTICAS TÉCNICAS sujetas a su acreditaci3n (líneas abajo se indica que para el reactivo se acreditará: PRESENTACION, METODOLOGIA Y ACCESORIOS), así como los documentos que servirán para acreditar estas.  En ese sentido, solicitamos al comité de selecci3n sirva CORREGIR las bases administrativas, RATIFICANDO el detalle de características técnicas sujetas a su acreditaci3n para el reactivo, así como para el equipo en cesi3n de uso; así como los documentos que servirán para acreditar estas en un SOLO APARTADO.	No es correcta su apreciación ya que ambos apartados no son incongruentes más por el contrario son complementarios. Pero se corrige el siguiente párrafo: Copia simple de Catálogos/ Folleto/ Carta u otro documento complementario emitido por el fabricante, que acredite las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas siguientes: - Para el reactivo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: PRESENTACION, METODOLOGIA Y ACCESORIOS. - Para el equipo, estas serán las especificaciones técnicas a acreditar: TIPO, METODOLOGIA, PERFORMANCE, CARACTERISTICAS, CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES, COMPLEMENTOS Y ACCESORIOS.	

PLIEGO DE CONSULTA U OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación		
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Número	Lítera	Página	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
14	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	37	<p>Con relación a la exigencia: CARTA DE COMPROMISO DE CANJE Y/O REPOSICIÓN POR VENCIMIENTO, DEFECTOS O VICIOS OCULTOS: sobre el particular, solicitamos que la exigencia sea dividida en dos:</p> <p>1.CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR VENCIMIENTO: Solo para aquellos postores que no cumplan con la vigencia mínima requerida, en concordancia con el numeral 6 VIGENCIA MÍNIMA, tener en cuenta que la carta es excepcional.</p> <p>2.CARTA DE COMPROMISO DE CANJE POR DEFECTOS O VICIOS OCULTOS: Se deberá presentar obligatorio por todos los POSTORES.</p> <p>Concordar con el FORMATO 1.</p>	No es correcta su apreciación, ceñirse a las bases
15	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.2	69	<p>Dentro de los requisitos de calificación se solicita: INSCRIPCIÓN VIGENTE PARA EL CONTROL DE BIENES FISCALIZADOS A CARGO DE LA SUNAT: se ha establecido correctamente una precisión: ¿EN CASO DE QUE EL CLORURO DE CALCIO SEA UNA MEZCLA Y NO ESTE SUJETO A CONTROL, DEBERÁ PRESENTAR EL DOCUMENTO EMITIDO POR SUNAT QUE INDIQUE EL REACTIVO CLORURO DE CALCIO ES UN PRODUCTO NO CONTROLADO?</p> <p>En ese sentido; PARA ESE CASO, no será OBLIGATORIO la presentación ANEXO 6- DECLARACIÓN JURADA indicada en la página 68 de las bases administrativas, considerando el contenido y el alcance de esta, bastará que se presente en la oferta EL DOCUMENTO EMITIDO POR SUNAT QUE INDIQUE EL REACTIVO CLORURO DE CALCIO ES UN PRODUCTO NO CONTROLADO.</p>	No es correcta su apreciación el anexo N°6 hace referencia a todos los insumos complementarios de las pruebas que sean fiscalizado por la sunat y no específicamente al cloruro de calcio
16	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	13	<p>En relación al ítem 1, observamos que los equipos están destinados a 4 Laboratorios, Laboratorio Central, Laboratorio CELIM, Laboratorio Emergencia Antigua y Laboratorio Pediátrico. Entendiendo que la necesidad en cada Laboratorio es distinta solicitamos SE ACEPTE dividir en subítems, esto con el fin que cada área cuente con disponibilidad de una oferta que se ajuste a su necesidad de requerimiento de calidad.</p>	No es correcta su apreciación, por tratarse del mismo reactivo con un único código SAP y además el área usuaria expresa que la cantidad total de reactivos es la que se necesita.
17	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	25	<p>En relación al reactivo de fibrinógeno, Consultamos se ACLARE que se requiere que el reactivo sea líquido listo para usar esto con el fin de permitir disminuir el riesgo de errores de pre analítica, así como permitir mayor estabilidad de los reactivos y optimizar los recursos, por lo expuesto solicitamos se aclare que la presentación del reactivo será Líquida, listo para uso.</p>	No procede su consulta, Debido a que estaría en contra del principio de la pluralidad de postores.
18	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	23	<p>En relación a los analizadores de Coagulación Grande y Mediano, entendemos que cada fabricante establece los rangos de referencia de acuerdo a su metodología, por lo que solicitamos se ACEPTE que los rangos de referencia de las pruebas sean distintos entre ambos analizadores, esto con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.</p>	No es correcto su apreciación. Según el ISO 15189 los valores de referencia se tienen que obtener en los laboratorios que usan los reactivos bajo sus propias condiciones como su propio personal, grado de humedad y presión atmosférica.

PLIEGO DE CONSULTA "10 OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICAS" VIES TECNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	RUC/Código	Participante Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
				Sección	Número	Líteral			
19	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	En relación a los analizadores de Coagulación y el control de calidad externo, entendemos que no muchas veces es suficiente una alícuota de Control externo, por lo que consultamos si se deberá entregar un programa de Control de Calidad Externo por cada uno de los analizadores a ofertar.	En cumplimiento de la NTP 072, se requiere que como parte del aseguramiento de la calidad se realice el control de calidad mensual, para un adecuado seguimiento del desempeño analítico. Para lo cual el proveedor deberá entregar y asegurar la cantidad de control de calidad externo necesario para todos los equipos ofertados.	
20	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	En relación al valor del ISI del reactivo de Tiempo de Protrombina, solicitamos se acepte valores distintos de ISI de acuerdo a lo establecido por cada fabricante. Solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin de permitir nuestra participación del proceso de selección.	Se aclara que se aceptara como mínimo dos ISI distintos para toda la compra de 12 meses, ya que los reactivos no pueden tener menos de 6 meses de vigencia.	
21	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	III	3.1	Para CONSUMIBLES, CALIBRADORES, CONTROLES consultamos en CONTROL DE CALIDAD INTERNO si este deberá contar con capacidad de Reporte de Control Interno interlaboratorial para todos los parámetros de Tiempo de Protrombina, Tiempo de Tromboplastina Parcial Activada, Fibrinógeno y tiempo de Trombina, solicitamos se acepte nuestra consulta con el fin que la entidad cumpla con las exigencias de la Resolución Ministerial N° 627-2009 MINSA, en la que indica que los laboratorios deberán contar con Control de Calidad Interno Interlaboratorial o Control de Calidad interlaboratorial de tercera opinión. Por lo expuesto solicitamos se precise este punto con el fin de evitar confusiones durante la fase contractual y existan posteriores inspecciones de entidades externas de control de laboratorios clínicos. Así mismo consultamos que esta característica deberá acreditarse a través de la presentación de un reporte de control interno interlaboratorial de un cliente local (territorio nacional)	Se aceptará que el control interno pueda participar en un programa de control interlaboratorial pero no es de presentación obligatoria.	
22	20501887286	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Consulta	Específico	IV	B	En relación a Mejora Tecnológica, no se ha indicado alguna, al respecto solicitamos se considere como mejora tecnológica a Analizador de Coagulación Grande; a que permita Analizador principal ¿con capacidad de realizar análisis de Pre Analítica de hemólisis, ictericia y lipemia sin gasto adicional de cubetas ni volumen adicional de muestra?, con 5 Puntos y a ¿Equipo Ofrece Software del fabricante con capacidad de herramientas de acreditación tales como Repetibilidad, Reproducibilidad, Límite de Linealidad, Comparación de métodos, contaminación y cálculo de incertidumbre. ¿ Considerar 5 puntos. Solicitamos se ACEPTE nuestra consulta con el fin de permitir al área usuaria contar con mejoras a las especificaciones técnicas que permita trazabilidad de los resultados así como herramientas que permitan hacer seguimiento al Control de Calidad interno.	No es correcta su apreciación, el área usuaria no contempla en esta licitación mejoras tecnológicas	
23	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	CAP III	1.9	Considerando que en el mercado cada fabricante posee un rendimiento de pruebas diferente según su presentación, solicitamos al comité permita coordinar en conformidad con el área usuaria una reformulación de las cantidades del cronograma de entrega cumpliendo finalmente con la totalidad de pruebas solicitadas por la institución.	No es correcta su apreciación le área usuaria expresa que las cantidades solicitadas en el cronograma de entrega están de acorde a la necesidad.	

PLIEGO DE CONSULTA Y OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación		Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Numeral	Literal			
24	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	CAP III	4.6	29	Se solicita: Controles Internos: proporcionar material de control en dos niveles como mínimo, de un único lote, para todo el período de compra, en cantidad suficiente para cumplir con el protocolo de cada metodología (descrita en insertos o folleteria presentada). Considerando que durante la operatividad de los analizadores pudiera ser necesario por acciones preventivas y/o correctivas un gasto adicional de controles pudiendo ser que el proveedor pueda contar con stock necesario, pero de un lote diferente para atender la solicitud de controles, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria considere ampliar la característica de ¿un único lote para todo el período de compra, a ¿dos lotes para todo el período de compra¿.	Se aclara que: 1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual esta detallado en el inserto. 2. Además se aceptará como mínimo dos lotes de controles para toda la compra
25	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.6	30	ESPECIFICACIONES TECNICAS DE LOS REACTIVOS VENENO DE VIBORA DE RUSSEL LIOFILIZADO (TAMIZAJE)/ VENENO DE VIBORA DE RUSSEL LIOFILIZADO (TAMIZAJE) ACCESORIOS: Controles y calibradores de acuerdo a metodología empleada. Considerando que estas pruebas expresan sus resultados en segundos y/o Ratio, solicitamos gentilmente se considere que dentro de accesorios no se solicite calibradores para estas pruebas.	El área usuaria aclara que si para el reactivo veneno de vibora de Russel liofilizado su metodología no requiere calibración no será solicitado.
26	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.6	30	- La implementación del Software para la Sistematización del laboratorio (LIS) y/o Middleware debe facilitar el proceso de validación a través de la aplicación de algoritmos diagnósticos, valores de referencia, delta check, linealidad, sensibilidad analítica, reglas de control de calidad, alarmas de equipo como mínimo. El proveedor tendrá como máximo 3 semanas para completar la configuración. Consulta: Considerando que el plazo de instalación de los analizadores no podrá exceder los 20 días calendario y que las pruebas de configuración se realizan una vez que los analizadores culminen su instalación, entendemos que las 3 semanas para completar la configuración empiezan una vez culminada la instalación de los analizadores, solicitamos se aclare si es correcta nuestra apreciación.	Se aclara que se corregirá el término de tres semanas y se cambiará por 20 días calendario desde que la entidad proporcione información sobre el sistema de gestión hospitalaria brindado por la oficina de informática al posterior adjudicado, al momento de la instalación de los equipos
27	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.6	30	Para el caso del Dosaje de Tiempo de Trombina se considerará el número de controles recomendados por el fabricante de acuerdo a la metodología, es decir pudieran ser uno, dos o tres, en concordancia con las especificaciones técnicas del reactivo según el Petitorio Nacional de Patología y Anatomía Patológica vigente de Essalud, como se muestra en el siguiente cuadro. Observamos que en la página 30 se hace la aclaración en referencia a la cantidad de niveles de control que se aceptará para el Dosaje de Tiempo de Trombina, es decir respecto al reactivo, sin embargo, se observa que el en petitorio vigente de Essalud para el equipo en cesión de uso se solicita ¿controles internos : proporcionar material de control en dos niveles como mínimo¿, observamos incongruencias entre lo solicitado para el reactivo de 1, 2 o 3 niveles de control, respecto a lo solicitado por equipo en donde se indica un mínimo de dos niveles de control, con lo que para cumplir con ambas características señaladas por IETS/ debería considerarse para el dosaje de tiempo de trombina dos o más niveles de control como mínimo.	El área usuaria aclara que para el tiempo de trombina el número de controles se considerara lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual se sustentara con lo detallado en el inserto (se debe tener en cuenta que la licitación es para la compra de reactivo por lo cual prima las especificaciones del reactivo en este caso particular)

PLIEGO DE CONSULTA "IU OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS"									
LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulacion	Acepte de las Bases			Consulta u Observación		
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Numeral	Lítera	Página		
26	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.6	31	<p>- El postor deberá ofrecer un programa de control de calidad externo, estará determinado por el programa de control o evaluación de la calidad externo el cual cumpla los requisitos de la norma internacional ISO/IEC 17043, para el monitoreo de los siguientes parámetros de coagulación (tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboelastografía parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antipiasmina, resistencia a proteína C activada, etc).</p> <p>Con el fin de evitar desvirtuar el requerimiento de la institución asumimos que ¿etc, hace referencia a que el proveedor deberá proporcionar control de calidad externo para el monitoreo de todos reactivos los parámetros de coagulación</p>	<p>Se aclara que el control de calidad externo es para las siguientes pruebas tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboelastografía parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antipiasmina, resistencia a proteína C activada</p>
29	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.60	31	<p>- El postor deberá ofrecer un programa de control de calidad externo, estará determinado por el programa de control o evaluación de la calidad externo el cual cumpla los requisitos de la norma internacional ISO/IEC 17043, para el monitoreo de los siguientes parámetros de coagulación (tiempo de protrombina, tiempo de trombina y tiempo de tromboelastografía parcial activada, fibrinógeno, INR, factor II, factor V, factor VII, factor VIII, factor IX, factor X, factor XI, factor XII, proteína C, proteína S, antitrombina III, plasminógeno, antipiasmina, resistencia a proteína C activada, etc).</p> <p>Considerando que en el mercado la disponibilidad de los controles de calidad externo para algunas de las pruebas especiales de coagulación (las que no hacen parte del perfil básico de coagulación) podrían tener un ciclo de participación con frecuencia bimestral, trimestral o anual, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria considerar que se deberá aceptar distribución según fabricante de control de calidad externo.</p>	<p>Se aclara que en cumplimiento de la NTP 072 se requiere que el control de calidad externo se realice mensual</p>
30	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	4.6	31	<p>Se debe contar con un equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, a fin de asegurar la continuidad de la prestación del servicio en el Laboratorio de Emergencia el cual debe de ser instalado junto con los equipos en cesión en uso que son solicitados en la presente licitación.</p> <p>Es necesario mencionar que el equipo de respaldo (Backup), en caso de inoperatividad, no ha sido contemplado dentro de la distribución de los 6 analizadores (3 Laboratorio central, 1 Laboratorio Celim, 1 Laboratorio de Emergencia Antigua, 1 laboratorio Pediátrico), solicitamos gentilmente se aclare si este analizador en cesión que será usado como backup hace referencia al analizador de emergencia antigua señalado en el cuadro 4.3 Cantidad y características de equipos en cesión de uso ( página 23).</p>	<p>Se retirará equipo backup por lo que solo se considerará 6 equipos para los cuatro laboratorios</p>
31	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	5.1	33	<p>El postor deberá ofrecer en su propuesta técnica 07 PC modelo Slim o barebone con sistema operativo Windows 10 original y programa de oficina original, Office 2016, 06 impresoras de código de barras, Switch administrable de capa 2, con su respectivo Gabinete de 4 U y un servidor rackable.</p> <p>Solicitamos al comité en coordinación con el área usuaria con el fin de estimar adecuadamente la oferta económica a la institución se aclare si las 07 Pc solicitadas son las que corresponden para el uso de interfase de cada analizador o son adicionales a las de uso de interfase.</p>	<p>Se aclara que los 06 PC son para el uso de la interfase de los analizadores y 01 PC es adicional</p>
32	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	5.2	33	<p>El proveedor deberá presentar documentación otorgada por el fabricante (casa matriz) que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofrecido, así como la copia de la Declaración Única de Aduana (DUA) donde acredite la fecha de ingreso del equipo al país. Dicha documentación será entregada por el contratista al momento de internamiento de los bienes en la ejecución contractual.</p> <p>Entendemos que la documentación hace referencia al fabricante del analizador, solicitamos gentilmente se aclare si es correcta nuestra apreciación.</p>	<p>Se aclara que el fabricante (casa matriz) debe otorgar documentación donde indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie de los equipos ofertados, de otro lado debe presentar la DUA donde se acredite la fecha de ingreso de los equipos al país.</p>



PLIEGO DE CONSULTAS Y/O OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS									
LICITACION PUBLICA N° 14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	Participante		Tipo Formulación	Acapite de las Bases			Consulta u Observación		
	RUC/Código	Nombre o Razón Social		Sección	Numeral	Literal	Página	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)	
33	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	5.2	33	CONDICIONES DE OPERACIÓN DE LOS EQUIPOS DE CESIÓN DE USO Verificación de la precisión y veracidad según CLSI Para dicha evaluación inicial de los reactivos, el proveedor debe obligatoriamente suministrar el número de pruebas utilizadas para la evaluación de los reactivos adjudicados para el laboratorio de Hemostasia y Coagulación del Laboratorio Central y Madre niño del HNERM y CELIM. Observamos que en los laboratorios que están contemplados para la verificación solo están contemplados 3 de los 4 laboratorios que están en la distribución de analizadores según el ítem 4.3 CANTIDAD Y CARACTERÍSTICAS DE EQUIPOS DE CESIÓN EN USO, por ello solicitamos se aclare si serán 3 o 4 los laboratorios que necesitarán la verificación de sus analizadores.	Se aclara que la verificación de la precisión y veracidad es para los 6 equipos solicitados que están distribuidos en los cuatro laboratorios
34	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	F	37	Solicitan: f. Carta de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. (Formato N° 1) El canje por vencimiento de los productos sólo procede cuando el producto entregado a la Entidad tenga una vigencia menor a la requerida en las bases, o cuando el producto haya sufrido alteración de sus características físico-químicas sin causa atribuible a EsSalud, o cualquier otro defecto o vicio oculto antes de su fecha de expiración, o ante una No Conformidad de un control de calidad. El postor adjudicado se compromete a canjear los productos en un plazo no mayor a 02 días calendario y sin costo para la Entidad. Solicitamos gentilmente al comité de selección considere que, en caso de algún canje, brindar un plazo no mayor de 10 días calendario, ya que pudiera ser probable que al momento de la solicitud de canje el proveedor pueda contar con stock necesario, pero de un lote diferente para atender la solicitud y/o requiera una logística dependiente de terceros para la adquisición de los productos.	Se amplía a 5 días el plazo de canje y/o reposición por vencimiento, defectos o vicios ocultos. Pero tendrá que ser el mismo lote de reactivo sin costo para la entidad
35	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL	Consulta	Específico	cap III	d	37	La documentación requerida debe ser elaborada por el fabricante (casa matriz) y/o dueño de la marca del reactivo y/o del equipo en cesión de uso que permita demostrar que los reactivos y los equipos ofertados cumplen con las características y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas antes detalladas. Entendemos que en caso de documentación que se requiera para acreditación en el caso de los reactivos es por el fabricante de los reactivos y/o dueño de la marca del reactivo, mientras que para el equipo en cesión de uso es por el fabricante y/o dueño de la marca del equipo, indicar si es correcta nuestra apreciación.	Es correcta su apreciación

PLIEGO DE CONSULTAS Y/O OBSERVACIONES REFERIDAS A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1									
ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA - COAGULACION - HNERM									
Objeto de la Contratación									
Nro. Orden	RUC/Código	Participante	Nombre o Razón Social	Tipo Formulación	Sección	Numeral	Literal	Página	Artículo y norma que se vulnera (en el caso de observaciones)
36	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL		Consulta	Específico	cap III	13.1	41	No es correcto su apreciación la compra es para el procesamiento de muestras de pacientes de emergencia y de pacientes quirúrgicos, por lo cual no se puede ampliar el tiempo de instalación de equipos
37	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL		Consulta	Específico	cap III	4.6	29	Se aclara que: 1. Solo para el tiempo de trombina el número de controles se tendrá en cuenta lo recomendado por el fabricante del reactivo el cual esta detallado en el inserto. 2. Además se aceptará dos lotes de controles para toda la compra
38	20155695901	SISTEMAS ANALITICOS SRL		Consulta	Específico	cap III	13.1	32	No es correcto su apreciación la compra es para el procesamiento de muestras de pacientes de emergencia y de pacientes quirúrgicos, por lo cual no se puede ampliar el tiempo de instalación de equipos

A tener en cuenta para su pronunciamiento:

- Artículo 72.  
(...)  
72.4. La absolución se realiza de manera motivada mediante pliego absoluto de consultas y observaciones que se elabora conforme a lo que establece el OSCE, en el caso de las observaciones se indica si estas se acogen, se acogen parcialmente o no se acogen.  
6.2 (...)  
(...)
- DIRECTIVA 009-2019-OSCE/CD  
VI. DISPOSICIONES GENERALES  
(...)  
Se entiende que la absolución de una consulta y/u observación no ha sido motivada cuando la Entidad se limite a señalar en el pliego, frases como: "Cefírese a lo establecido en las Bases", "El área usuaria es la responsable de formular el requerimiento", entre otras.

CARTA N° 32 SHyBO-DPC-GADYT-GRPR-ESSALUD-2024

PARA : **Dr. Blancas Rafael Julio Cesar**  
Medico encargado del área de Hematología.

DE : **Dr. Percy Ortiz Guerra**  
Jefe del Servicio de Hematología y Banco de Órganos

ASUNTO : Absolución de Consultas y Observaciones  
Licitación Pública N° 2407A00141

FECHA : Lima, 23 de setiembre del 2024

Es grato dirigirme a usted, y en relación al asunto de la referencia, para remitirle la absolución de Consultas y/u Observaciones para la "ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA – COAGULACION – HNERM". Donde solicita el apoyo técnico en la absolución de Consulta y/u observaciones formuladas por los participantes a través del SEACE.

En ese sentido, se le remite Dr. Julio Blancas Rafael, como encargado del área de Hematología, la información solicitada, en referencia a la absolución de consultas y/u observaciones de la Licitación Publica N.º 2407º00141.

Sin otro particular me despido de usted.

Atentamente,

HOSPITAL NACIONAL EDUARDO REBAGLIATI MARTIN  
.....  
Dr. PERCY H. ORTIZ GUERRA  
Jefe Servicio Hematología Bco. Organos  
CMP. 47816 RNE. 22373

PHOG/rro  
c.c. Archivo

NIT: 3345 – 2024 – 063

NOTA N°02-CdS-2407L00141-ESSALUD-2024

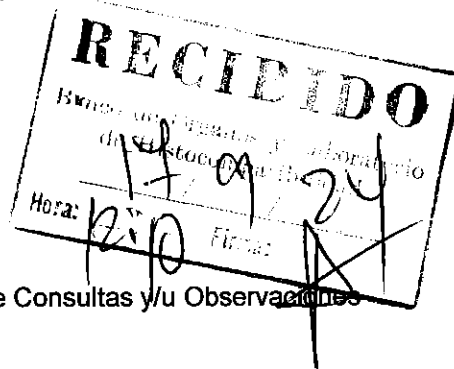
Lima, 16 de setiembre de 2024

Sr.

**DR. PERCY H. ORTIZ GUERRA**

Jefe del Servicio de Hematología y Banco de Órganos

Presente.-



**Asunto** : Se solicita apoyo técnico en la absolución de Consultas y/u Observaciones

**Referencia** : Licitación Publica N°2407A00141

Es grato dirigirme a usted en relación al asunto de la referencia, para remitirle adjunto al presente el pliego de consultas y/u observaciones formuladas por los participantes a través del SEACE, referidas a las Especificaciones Técnicas de las bases del procedimiento de selección **LICITACION PUBLICA N°14-2024-ESSALUD-RPR-1 (2407L00141)**, para la **"ADQUISICION DE REACTIVOS PARA EL SERVICIO DE HEMATOLOGIA – COAGULACION - HNERM"**.

Asimismo, de acuerdo con el cronograma del proceso, corresponde al Comité de Selección **publicar a través del SEACE su pronunciamiento a las consultas y/o observaciones e integración de bases el día 20 de setiembre de 2024**, motivo por el cual, se requiere que las respuestas a las consultas y/u observaciones sean remitidas a la brevedad posible, a fin de que el Órgano Encargado de las Contrataciones revise, analice e implemente el pliego absolutorio de respuestas que deba publicar.

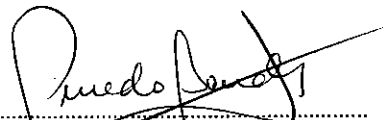
Al respecto, en mérito a lo establecido en el numeral 46.4<sup>1</sup>) del artículo 46 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y en su calidad de área usuaria, solicitamos a usted se sirva disponer a quien corresponda el apoyo para la absolución de las consultas y observaciones referidas a las Especificaciones Técnicas que forman parte integrante de las bases administrativas.

Cabe señalar, que el artículo 72.3 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, establece; **"Si como resultado de una consulta u observación corresponde precisarse o ajustarse el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria y se pone en conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación"**. En este sentido, de precisarse o ajustarse el requerimiento mediante las respuestas que su área brinde, se entenderá por autorizada y **estas serán puestas de conocimiento a la Gerencia de la Red Prestacional Rebagliati**, que fue quien aprobó el expediente de contratación.

Finalmente, tener en cuenta que las respuestas a las consultas y/u observaciones se realizan de manera motivada y **deben ser fundamentadas y sustentadas**.

Se adjunta al presente documento, el pliego de consultas y observaciones formulado por los participantes.

Atentamente,



Miguel Antonio J Pinedo Bendezu  
Suplente del Segundo Miembro  
Licitación Publica N°2407L00141

NIT: 3345-2024-063

<sup>1</sup> Durante el desempeño de su encargo, el comité de selección está facultado para solicitar el apoyo que requiera de las dependencias o áreas pertinentes de la Entidad, las que están obligadas a brindarlo bajo responsabilidad.