

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código : 20553853355
Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 04/05/2023
Hora de envío : 18:13:23

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

Observación:

Según el numeral 1.9-Plazo de Entrega, del Cap. I - Generalidades, se indica lo siguiente:

"Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de sesenta (60) días calendario, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación".

Es preciso señalar que son 7 puntos diferentes para hacer la entrega, instalación y capacitación respectiva, tomando en cuenta la naturaleza de los bienes materia de contratación y los procesos de importación, acondicionamiento y disposición para la debida entrega, habría el riesgo que no sea suficiente contar con dicho plazo, ya que son varios equipos y distintos los puntos para completar la prestación.

Mas aun cuando dicho requerimiento podría ser un impedimento para otros postores ya que no podrían contar con la capacidad de cumplir la prestación en el tiempo estimado, lo cual estaría limitando la libertad de concurrencia de postores, principio previsto en el literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual indica lo siguiente:

¿Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores¿.

Así mismo, es importante tener en cuenta que se tiene que contar con la respectiva orden de compra para realizar las entregas respectivas, tal como se menciona en varios extremos de las bases, indicando que dicho documento es de presentación obligatoria para hacer efectivas las entregas, mas aun cuando se establece que los almacenes no están obligados a recibir la mercadería si es que no se cuenta con la documentación completa, entre esta se tiene a la Orden de Compra. Por tal motivo es preciso contar con dicho documento para no tener inconvenientes al momento de cumplir con las prestaciones.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección que en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo de entrega, el cual consta de la entrega efectiva, instalación y capacitaciones, sea a los 90 días calendarios contados a partir de la notificación de la respectiva orden de compra. Con la finalidad de contar con la participación de mas postores, y que no hayan inconvenientes innecesarios.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 18

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

Art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo establecido en el numeral 1.9 del capítulo I de la sección específica de las bases, los bienes deben ser entregados en un plazo no mayor de sesenta (60) días calendario, computados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Al respecto, manifestar que el plazo de entrega que ha fijado el área usuaria obedece a la necesidad existente en las regiones, de contar con el bien objeto de la presente contratación, motivo por el cual no es posible acogerse a la observación presentada por el proveedor; asimismo, es oportuno tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con los plazos de entrega solicitados por la Entidad.

En relación a la emisión de la orden de compra, manifestar que, luego de suscrito el contrato la Entidad cumplirá con la emisión de la Orden de Compra respectiva para el internamiento de los bienes.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Específico	I	1.9	18
------------	---	-----	----

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

Art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF, que aprueba el TUO de la Ley de Contrataciones del Estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

En ese sentido, no se acoge la observación

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 04/05/2023

Hora de envío : 18:13:23

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Observación:

Según el numeral 2.2.2. - Especificaciones técnicas del kit de detección y antisueros de inmunohistoquímica (pag. 30), indica lo siguiente:

"(...) Vigencia de reactivo no menor a 12 meses y/o carta de compromiso de canje por vencimiento".

Es importante tener en cuenta, que para la atención de la presente contratación, se tiene que realizar un proceso de importación para la efectiva entrega de los productos, por tal motivo sería necesario que se reduzca la vigencia solicitada en las bases, atendiendo que es única entrega y sería factible entregarse con una carta de compromiso de canje.

En ese sentido, solicitamos al comité de selección que en coordinación con el área usuaria, acepte que la vigencia mínima de los bienes sea 10 meses, o no menor de 6 meses entregando una carta de compromiso de canje. Con la finalidad de aumentar la cantidad de postores y evitar inconvenientes innecesarios.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 2.2.2 Página: 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro del literal a) del numeral 2.2.2, de las especificaciones técnicas contenidas en el capítulo III, de la sección específica de las bases, entre otras características de los reactivos de diagnóstico, se establece lo siguiente:

"(¿)

-Vigencia de reactivo no menor a 12 meses y/o carta de compromiso de canje."

Asimismo, en el numeral 3.2 de las especificaciones técnicas contenidas en el capítulo III de la sección específica de las bases, se establece:

"La vigencia del producto deberá ser mayor o igual a doce (12) meses al momento de su fecha de inspección de la Dirección Técnica del Cenares y entrega en los almacenes del punto destino.

Excepcionalmente, se aceptará productos con una vigencia menor a doce (12) meses (en la inspección de la Dirección Técnica de CENARES y el punto destino) solo si el proveedor presenta una Carta de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento del producto. (Anexo N° 03)"

Así pues, de conformidad con lo establecido en las bases, la entidad aceptará productos con vigencias menores a 12 meses con la presentación de carta de compromiso de canje por vencimiento, promoviendo así la pluralidad de marcas y postores.

Es oportuno tener en cuenta que la presente contratación busca cubrir la necesidad y las actividades programadas por cada punto destino de por lo menos un año, asimismo, cabe resaltar que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con la vigencia del producto solicitada por la Entidad.

Por lo expuesto, no se acoge la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	04/05/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	18:13:23

Observación: Nro. 3

Consulta/Observación:

Observación:

Según el Anexo N° 3 (pag. 70), se indica en unos de los numerales lo siguiente:

"2.1. La entidad puede solicitar el canje y/o reposición por vencimiento del producto, con un (01) mes anterior a la expiración el bien hasta un (01) año después de producido el vencimiento."

De lo indicado, no queda claro cual es el requerimiento contenido en el anexo N° 3, ya que si bien se haría un canje y/o reposición por vencimiento del producto, este podría efectuarse hasta un año después del vencimiento, lo cual seria incongruente ya que el plazo de vigencia de la contratación se prolongaría por mas de 1 año, y preciso indicar que el objeto del procedimiento de selección es una entrega única, por lo que no guardaría relación.

En ese sentido, se solicita al comité de selección que en coordinación con el área usuaria, que suprima dicho apartado ya que no guarda relación con el objeto de la contratación, ni con la finalidad del Anexo N° 3.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 70

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el numeral 2.1. del Anexo N° 03 de las bases, señala:

"2.1 La entidad puede solicitar el canje y/o reposición por vencimiento del producto, con un (01) mes anterior a la expiración el bien hasta un (01) año después de producido el vencimiento."

No obstante, a fin promover el principio de transparencia y la libertad de concurrencia se modificará el numeral 2.1 del Anexo N°03 como se detalla:

"2.1 La entidad puede solicitar el canje y/o reposición por vencimiento del producto, con un (01) mes anterior a la expiración el bien."

Por lo tanto, se acoge la observación.

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

Modificar el Anexo N° 03 de las bases:

"2.1 La entidad puede solicitar el canje y/o reposición por vencimiento del producto, con un (01) mes anterior a la expiración el bien."

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código : 20553853355

Nombre o Razón social : SIMED PERU S.A.C.

Fecha de envío : 09/05/2023

Hora de envío : 12:08:09

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

En las bases del presente requerimiento, solicitan KIT DE HASTA 500 DETERMINACIONES. En el mercado existen marcas que proporcionan presentaciones diferentes a la solicitado pero sin alterar lo contenido en su interior, por lo que se cumple con las especificaciones indicadas; Dado lo expuesto, solicitamos amablemente al comité evaluador ampliar las especificaciones técnicas a: "KIT DE HASTA 600 Determinaciones"

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro del literal a) del numeral 2.2.2, de las especificaciones técnicas contenidas en el capítulo III, de la sección específica de las bases, entre otras características del "KIT PARA INMUNOHISTOQUIMICA", se establece , entre otros, lo siguiente:

"(¿)

-Kit que contenga hasta 500 determinaciones"

No obstante, a fin promover el principio de competencia, transparencia y la libertad de concurrencia se modificará el texto del literal a) del numeral 2.2.2 como se detalla:

"(...) Kit que contenga hasta 500 determinaciones y/o según lo aprobado en su Registro Sanitario"

Por lo expuesto, se aclara la consulta.

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

Modificar el texto del Cuadro del literal a) del numeral 2.2.2, de las especificaciones técnicas contenidas en el capítulo III, de la sección específica de las bases, como se detalla:

"(...) "(...) Kit que contenga hasta 500 determinaciones y/o según lo aprobado en su Registro Sanitario"

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	12:08:09

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

"Según las EETT la necesidad del área usuaria es ""ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1 (SP142)""

Este tipo de producto, son pruebas de diagnostico complementario que estan ligados a medicamentos para la eleccion de pacientes que se beneficiarán del tratamiento a traves de la inmunoterapia.

En el mercado, existen postores con propuestas de la misma indole, pruebas de diagnostico que de igual forma, ayudan a identificar a los pacientes elegibles y con mayor probabilidad de beneficiarse de estos medicamentos; contando estos, con la aprobación del FDA (Food and Drug Administration, por sus siglas en inglés) para indicaciones terapeuticas de cancer de mama triple negativo, así como de otro tipo de canceres.

Sin embargo la especificación ""ANTICUERPO MONOCLONAL PDL1 (SP142)"" Hace referencia a una marca en especifico, debido al tipo de clona solicitada para el anticuerpo, que a su vez, está directamente relacionado con un medicamento para Inmunoterapia, que nuevamente hace referencia exclusivamente a la misma marca. Es importante mencionar, que tanto la prueba anticuerpo monoclonal PD-L1 (SP142) como el medicamento de inmunoterapia ya no se encuentran aprobados por el FDA (Food and Drug Administration, por sus siglas en inglés) desde el 2021, para el cancer de mama triple negativo. Prueba de ello, es la solicitud de retiro voluntaria que realizó la misma compañía, debido a que los resultados del estudio clínico no cumplieron con los criterios de eficacia establecidos por la FDA (Food and Drug Administration, por sus siglas en inglés) para la aprobación acelerada. Sin embargo, el producto está siendo solicitado con este fin en especifico por el area usuaria y se puede visualizar en el resumen ejecutivo del presente proceso, que en su momento formo parte de una consulta.

En ese sentido, se advierte un posible direccionamiento en los requerimientos establecidos en el procedimiento de seleccion, lo cual estaria afectando directamente la libertad de concurrencia de postores, principio establecido en el artículo 2.a del Decreto Supremo N° 082-2019-EF. Ya que como se evidencia no habrian postores que puedan cumplir con los requerimientos. Ademas, es preciso tener en cuenta que seria incongruente la solicitud de un requerimiento que estaria desfasado y no cuenta con el debido control de calidad (FDA).

Por tal motivo, solicitamos al comite de seleccion que en coordinacion con el area usuaria, suprima el requerimiento respecto a ""Anticuerpo Monoclonal PDL1 (SP142)"" , y se acepte que se cuente con ""ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1"" , y sera depende de cada postor ofertar alguna mejora tecnologica, siguiendo con las necesidades solicitadas del area usuaria. Todo ello con la finalidad de incrementar la concurrencia de postores y evitar un posible direccionamiento que comprometa al procedimiento de seleccion. "

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** III **Literal:** 3.1 **Página:** 29

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En los cuadros de los numerales 2.1, 2.2.2, 3.3.1, se establecieron las descripciones de los ítems requeridos, entre otros del sub ítem 1.32, como se detalla:

¿ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1 (SP142)¿

Al respecto, manifestar que la finalidad del contrato es la adquisición de insumos y reactivos de inmunohistoquímica de cáncer de mama y linfoma; así pues, el referido insumo ayuda a determinar la presencia y cantidad de la proteína PD-L1 en las células cancerosas del tejido tumoral, permitiendo así identificar el tratamiento más ventajoso para los pacientes. Es por ello, que se considera irrelevante el retiro del SP142, pues sin ello continúa cumpliendo con la finalidad pública del contrato.

Por otro lado, es pertinente manifestar que dadas las consultas N° 07 y 09 se está actualizando la descripción de los anticuerpos monoclonales de acuerdo a la descripción SIGA con las cuales se realizó se convocó el requerimiento, quedando la descripción del ítem 1.32 como: ¿ANTICUERPO PARA INMUNOHISTOQUIMICA PD-L1 X 1 mL¿

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

	Específico	III	3.1	29
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

Análisis respecto de la consulta u observación:

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

Modificar la descripción del sub ítem 1.32, en los cuadros de los numerales 2.1, 2.2.2, 3.3.1, como se detalla a continuación:

¿ANTICUERPO PARA INMUNOHISTOQUIMICA PD-L1 X 1 mL¿

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	20:39:42

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.2 Objeto de la Convocatoria

Solicitan como unidad de Medida Cm3 para todos los Anticuerpos Monoclonales del sub Item de 1.2 al sub ítem 1.17

Considerando que la Unidad de Medida de CM3 requerida; solo está incluida en el Petitorio de ESSALUD y no a nivel del MEF o MINSA

Considerando además que todo Unidad de Medida debe ser igual al Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA) y que todo Proceso Publicado y Contrato suscrito: debe verse reflejado igual a la hora de ser girada la Orden de Compra: no debiendo haber cambios y/ observaciones algunas

Solicitamos al Comité considerar utilizar las Unidades de Medidas de acuerdo con el Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA)

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Capitulo I **Literal:** 1.2 **Página:** 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases, se ha establecido como unidad de medida para los anticuerpos monoclonales "cm3".

Al respecto, señalar que la unidad empleada está estrechamente ligada a la descripción que se registra en el SIGA; no obstante, a fin de promover la pluralidad de marcas y postores como unidad de medida el cm3, pues es el equivalente a la unidad de medida establecida en el catálogo del Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA); no obstante, a fin de promover el principio de transparencia se actualizará la descripción y unidad de medida de acuerdo al SIGA

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

Modificar el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	20:39:42

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.2 Objeto de la Convocatoria

Solicitan como unidad de Medida Cm3 para todos los Anticuerpos Monoclonales del sub Item de 1.18 al sub ítem 1.43

Considerando que la Unidad de Medida de CM3 requerida; solo está incluida en el Petitorio de ESSALUD y no a nivel del MEF o MINSA

Considerando además que todo Unidad de Medida debe ser igual al Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA) y que todo Proceso Publicado y Contrato suscrito: debe verse reflejado igual a la hora de ser girada la Orden de Compra: no debiendo haber cambios y/ observaciones algunas

Solicitamos al Comité considerar utilizar las Unidades de Medidas de acuerdo con el Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA)

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Capitulo I Literal: 1.2 Página: 17
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases, se ha establecido como unidad de medida para los anticuerpos monoclonales "cm3".

Al respecto, señalar que la unidad empleada está estrechamente ligada a la descripción que se registra en el SIGA; no obstante, a fin de promover la pluralidad de marcas y postores como unidad de medida el cm3, pues es el equivalente a la unidad de medida establecida en el catálogo del Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA); no obstante, a fin de promover el principio de transparencia se actualizará la descripción y unidad de medida de acuerdo al SIGA

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

Modificar el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	20:39:42

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.2 Objeto de la Convocatoria

Solicitan Anticuerpos Monoclonales Diversos del sub Item de 1.2 al sub item 1.17

Considerando que su Institución ha Generalizado con solicitar cada Producto con la palabra Anticuerpo Monoclonal del sub Item de 1.2 al sub item 1.17 y estos en su mayoría no coinciden con las Descripciones y Presentaciones de los Productos según al Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA)

Considerando además que todo Proceso Publicado y Contrato suscrito, debe verse reflejado igual a la hora de ser girada la Orden de Compra; no debiendo haber cambio alguno y/o observación

Solicitamos al Comité utilizar los Nombres de los Productos de acuerdo con el Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA) para los sub Items 1.2 al sub item 1.17

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Capitulo I Literal: 1.2 **Página:** 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En la descripción de los sub ítems 1.2 al 1.43 de cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases, se ha considerado el nombre de cada uno de los anticuerpos monoclonales de manera abreviada.

Al respecto, señalar que la descripción empleada está estrechamente ligada a la descripción que se registra en el SIGA; no obstante, fin de promover el principio de transparencia se actualizará de acuerdo a la descripción del catálogo SIGA

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

Modificar el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	20:39:42

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.2 Objeto de la Convocatoria

Solicitan Anticuerpos Monoclonales Diversos del sub Item de 1.18 al sub item 1.43

Considerando que su Institución ha Generalizado con solicitar cada Producto con la palabra Anticuerpo Monoclonal del sub Item de 1.18 al sub item 1.43 y estos en su mayoría no coinciden con las Descripciones y Presentaciones de los Productos según al Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA)

Considerando además que todo Proceso Publicado y Contrato suscrito, debe verse reflejado igual a la hora de ser girada la Orden de Compra; no debiendo haber cambio alguno y/o observación

Solicitamos al Comité utilizar los Nombres de los Productos de acuerdo con el Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA) para los sub Items 1.18 al sub item 1.43

Acápites de las bases : Sección: Especifico Numeral: Capitulo I Literal: 1.2 **Página:** 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En la descripción de los sub ítems 1.2 al 1.43 de cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases, se ha considerado el nombre de cada uno de los anticuerpos monoclonales de manera abreviada.

Al respecto, señalar que la descripción empleada está estrechamente ligada a la descripción que se registra en el SIGA; no obstante, fin de promover el principio de transparencia se actualizará de acuerdo a la descripción del catálogo SIGA

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

Modificar el cuadro del numeral 1.2. del Capítulo I, de la sección específica de las bases

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	20:39:42

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Según Bases:

2.2.2 Especificaciones técnicas del kit de Detección y Antisueros de Inmunohistoquímica

Solicitan para la Descripción de todos los Anticuerpos

Como uno de los requisitos que sean Monoclonal o Policlonal de ratón o conejo se suministra en forma líquida en una solución ¿¿

Pero en uno de sus Productos que solicitan es el sub ítem 1.32 ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1 (SP 142)

El cual han considerado una clona específica en el Nombre del Producto que es la clona SP142, el cual en la actualidad lo tiene un único postor

Considerando que en el Sistema Integrado de Gestión Administrativa (SIGA) no está considerado con esa descripción o clona específica solicitada por su institución; sino con la siguiente descripción 35.86.0012.1007: ANTICUERPO PARA INMUNOHISTOQUIMICA PD-L1 X 6 mL y/o 35.86.0012.1654: ANTICUERPO PARA INMUNOHISTOQUIMICA PD-L1 X 1 mL

Asimismo, para que exista pluralidad y mayor participación de Postores

Solicitamos al Comité utilizar el ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1 sin incluir una clona específica

Acápito de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Capit. III **Literar:** 2.2 **Página:** 31

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En los cuadros de los numerales 2.1, 2.2.2, 3.3.1, se establecieron las descripciones de los ítems requeridos, entre otros del sub ítem 1.32, como se detalla:

¿ANTICUERPO MONOCLONAL PD-L1 (SP142)¿

Al respecto, manifestar que la finalidad del contrato es la adquisición de insumos y reactivos de inmunohistoquímica de cáncer de mama y linfoma; así pues, el referido insumo ayuda a determinar la presencia y cantidad de la proteína PD-L1 en las células cancerosas del tejido tumoral, permitiendo así identificar el tratamiento más ventajoso para los pacientes. Es por ello, que se considera irrelevante el retiro del SP142, pues sin ello continúa cumpliendo con la finalidad pública del contrato.

Por otro lado, es pertinente manifestar que dadas las consultas N° 07 y 09 se está actualizando la descripción de los anticuerpos monoclonales de acuerdo a la descripción SIGA con las cuales se realizó se convocó el requerimiento, quedando la descripción del ítem 1.32 como: ¿ANTICUERPO PARA INMUNOHISTOQUIMICA PD-L1 X 1 mL¿

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.9 PLAZO DE ENTREGA

CRONOGRAMA DE INTALACIONES Y CAPACITACIONES

Solicitan

INSTALACION, PRUEBA Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO

CAPACITACION DEL USUARIO y DPCAN

Hasta 60 días calendario contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

Considerando que no existe una fecha exacta desde la firma del contrato para girar la debida Orden de Compra por su Institución debidamente Presupuestada y siendo el único documento formal para emitir la guía de Remisión para poder cumplir con los requisitos formales para la entrega de los documentos para su debido pago

Solicitamos al Comité considerar el plazo de entrega desde el Giro de la Orden de Compra y no a la Firma de Contrato

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Capitulo I **Literal:** 1.9 **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro de "Cronograma de instalaciones y capacitaciones" del numeral 1.9 del Capítulo I de la sección específica de las bases, se establece que el plazo para la instalación, prueba y funcionamiento del equipo; así como para la capacitación del usuario y DPCAN se realizará hasta 60 días calendario contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Al respecto, de acuerdo a lo señalado en el numeral 142.1 del artículo 142 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el plazo de ejecución contractual se inicia al día siguiente del perfeccionamiento del contrato, desde la fecha que se establezca en el mismo o desde la fecha en que se cumplan las condiciones previstas en el contrato.

Así pues, de acuerdo a lo señalado en el numeral 1.9 Capítulo I de la sección específica de las Bases, la Entidad requiere que el plazo de entrega de los bienes se compute a partir del día siguiente de suscrito el contrato, a fin que los mismos sean entregados en los plazos establecidos y así satisfacer la necesidad de las regiones cumpliendo así, con las actividades de las intervenciones sanitarias del tamizaje programadas.

Es preciso resaltar que, luego de suscrito el contrato, la Entidad cumplirá con la emisión de la Orden de Compra respectiva para el internamiento de los bienes.

Asimismo, es oportuno tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con los plazos de entrega solicitados por la Entidad.

En ese sentido, se aclara la consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

Según Bases:

1.9 PLAZO DE ENTREGA

CRONOGRAMA DE INTALACIONES Y CAPACITACIONES

Solicitan

INSTALACION, PRUEBA Y FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO

CAPACITACION DEL USUARIO y DPCAN

Hasta 60 días calendario contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

Considerando que se tiene un plazo de entrega hasta 60 días calendarios a siete instituciones y no existiendo un respaldo por su Institución sea técnico o formal o acta que verifique que las Instituciones cuentan con el Espacio adecuado o que la Institución en la actualidad procese dichas pruebas

Asimismo, previas visitas se ha constatado que algunos no cumplen los Requisitos solicitados, lo que haría incumplir con el plazo de entrega

Solicitamos al Comité un documento formal o técnico que sustente que las Instituciones a entregar cumplen los requisitos de Instalación

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Capitulo I **Literal:** 1.9 **Página:** 19
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el cuadro de "Cronograma de instalaciones y capacitaciones" del numeral 1.9 del Capítulo I de la sección específica de las bases, se establece que el plazo para la instalación, prueba y funcionamiento del equipo; así como para la capacitación del usuario y DPCAN se realizará hasta 60 días calendario contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Al respecto, señalar que los plazos establecidos en las bases se han fijado en función a la necesidad de las regiones para cumplir con las actividades de las intervenciones sanitarias del tamizaje programadas.

Asimismo, en el marco de la Resolución Ministerial N° 809-2017/MINSA, que declara que los insumos que se utilicen en las intervenciones estratégicas en salud pública que se lleven a cabo para la prevención y control del cáncer, están considerados como recursos estratégicos. En ese sentido dentro de la estructura funcional programática del programa presupuestal 0024 la implementación de estos insumos de diagnóstico en los puntos de destino del presente requerimiento está garantizados.

Por lo expuesto, se aclara la consulta

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

Según Bases:

2.2.1. documentación de presentación obligatoria

Solicitan:

k) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario.

Pero adicionan lo siguiente

La exigencia de la vigencia de las certificaciones se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados; asimismo toda la documentación se presenta en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se, deberá presentar la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda.

Considerando que esta exigencia no está considerada por Digemid su traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, sino una traducción simple, pero si en la presentación de los certificados análisis

Solicitamos al comité exonerar la exigencia de la traducción a este anexo k)

Acápiteme de las bases : Sección: Especifico Numeral: Capit. II

Literal: 2.2

Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el literal k) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de la sección específica de las Bases, se señala:

¿k) Copia simple del rotulado de los envases inmediato, mediato y del inserto, cuando corresponda, según lo autorizado en su Registro Sanitario¿

En el párrafo siguiente, se señala:

La exigencia de la vigencia de las certificaciones se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados; asimismo, toda la documentación se presenta en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se deberá presentar la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda.

Al respecto, el artículo 28 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, modificado por la Primera Disposición Complementaria Modificatoria del Decreto Supremo N° 009-2022-SA, señala que los documentos expedidos en el extranjero estarán acompañados de su respectiva traducción simple al idioma español.

Asimismo, en el numeral 59.1 del Artículo 59 del Decreto Supremo N° 344-2018-EF (Reglamento de la Ley N° 30225) señala que los documentos que acompañan a las expresiones de interés, las ofertas y cotizaciones, según corresponda, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Así pues, se desprende que, de acuerdo establecido en las normas vigentes, la traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda; aplica para lo documentos y/o certificaciones emitidas en el extranjero; no obstante, la documentación técnica que estarán acompañados de su traducción simple al idioma español. La ANM, mediante comunicado, señala los documentos que pueden

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Específico

Capit. II

2.2

24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

presentarse en idioma inglés.¿

En ese sentido a fin de promover el principio de transparencia y pluralidad de postores, se realizará la precisión en párrafo, como se detalla:

¿La exigencia de la vigencia de las certificaciones se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados; asimismo la documentación se presenta en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se deberá presentar la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo la documentación técnica que se presentó a la ANM acompañados de su traducción simple al idioma español y lo que mediante comunicado señaló que pueden presentarse en idioma inglés.¿

Por lo expuesto, se aclara la consulta.

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

Modificar el párrafo del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de la sección específica de las Bases, como se indica a continuación:

¿La exigencia de la vigencia de las certificaciones se aplica durante todo el proceso de selección y ejecución contractual para los dispositivos médicos nacionales e importados; asimismo la documentación se presenta en idioma español, cuando los documentos no figuren en idioma español, se deberá presentar la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo la documentación técnica que se presentó a la ANM acompañados de su traducción simple al idioma español y lo que mediante comunicado señaló que pueden presentarse en idioma inglés.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

Según Bases:

2.3.1 Características del Equipo en Cesión en Uso:
Solicitan;

Personal Ingeniería: Certificado por el fabricante y/o centro de entrenamiento acreditado por el fabricante o dueño de la marca, con experiencia no menor de 6 meses en el Equipo

Considerando que, en la actualidad a Parte del Ingeniero Electrónico, contamos con Personal Técnico Electrónico con capacitación de mas de 10 años de Experiencia tanto en lo Nacional y además en lo Internacional y acreditada por la Casa Matriz del Equipo que ofertamos

Solicitamos ampliar los Requisitos de Personal de Ingeniería a Personal de Técnico en la presente base

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Capit. III Literal: 2.3 Página: 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el numeral 2.3.1. de las especificaciones técnicas del Capítulo III de la sección específica de las bases, se establece las características del equipo en cesión de uso, entre otras, lo referente al Soporte Técnico, señalado lo siguiente:
" Personal de ingeniería: Certificado por el fabricante y/o centro de entrenamiento acreditado por el fabricante o dueño de marca, con experiencia no menos de 06 meses en el equipo."

Al respecto, manifestar que, debido a la naturaleza de los equipos en cesión de uso, el área usuaria requiere que este a cargo de personal de Ingeniería, a fin de garantizar la continuidad de atención en los puntos destino ante un evento fortuito; asimismo, es oportuno tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con los plazos de entrega solicitados por la Entidad.

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Según Bases:

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

Solicitan;

i) El proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento de los equipos, de presentarse fallas en la operatividad del equipo deberá solucionarlo en forma inmediata, caso contrario debe comprometerse a reemplazar el equipo si la solución del fallo exceda a 48 horas. A la suscripción del contrato debe presentar el Anexo N° 02.

Considerando que en el Anexo N° 2 se debe incluir la serie del Equipo de Respaldo y no se podrá contar con ese Requisito hasta la importación del Equipo

Solicitamos al Comité exonerar el Requisito del Anexo N° 02 para el Perfeccionamiento del Contrato

Acápíte de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Capit. II **Literal:** 2.3 **Página:** 26
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el literal i) del numeral 2.3 del capítulo II, de la sección específica de las bases, se solicita:

¿i) El proveedor debe garantizar el correcto funcionamiento de los equipos, de presentarse fallas en la operatividad del equipo deberá solucionarlo en forma inmediata, caso contrario debe comprometerse a reemplazar el equipo si la solución del fallo exceda a 48 horas. A la suscripción del contrato debe presentar el Anexo N° 02.¿

Asimismo, en el Anexo N° 02, se requiere que el adjudicatario detalle las características del Equipo de Respaldo, las cuales con las siguientes:

Serie/ Marca / Fabricante / País de Origen / Antigüedad

Al respecto, teniendo en cuenta que puede existir adjudicatarios que no cuenten con los equipos en el país; por ello, no podrán contar con la serie del equipo hasta la importación; en ese sentido, a fin de promover la pluralidad de postores y el principio de competencia, se actualizará los características del Equipo de Respaldo que se colocarán en el Anexo N° 02, quedando como se detalla:

Marca / Fabricante / País de Origen / Antigüedad

Así pues, no es necesario exonerar el Requisito del Anexo N° 02 para el Perfeccionamiento del Contrato.

Por los expuesto, se aclara la consulta.

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

Modificar en el cuadro del Anexo N° 02 de las bases que detalla las características del Equipo de Respaldo

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20125960066	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	REPRESENTACIONES HOSPITALARIAS NACHACCOV E.I.R.L.	Hora de envío :	22:48:45

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

Según Bases:

Solicitan;

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

j) Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo.

Considerando que las Empresas aseguradoras para Emitir la Póliza de Seguro deben verificar tanto la Existencia y el Lugar o Institución donde quedara en funcionamiento los Equipos

Asimismo, para su cumplimiento esto se podrá efectuar hasta la Importación sin antes de obtener la Buena Pro consentida

Solicitamos al Comité exonerar el Requisito de la póliza de Seguro para el Perfeccionamiento del Contrato

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** Capit. II **Literal:** 2.3 **Página:** 26
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el literal j) del numeral 2.3 del capítulo II, de la sección específica de las bases, se solicita:

¿j) Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo.¿

Al respecto, teniendo en cuenta que puede existir adjudicatarios que no cuenten con los equipos en el país; por consiguiente, no contar con la póliza de seguros requerida; por ello, a fin de promover la pluralidad de postores y el principio de competencia, se actualizará el literal j), agregando la siguiente nota:

"(...)NOTA: En caso que la empresa adjudicada no tenga el Equipo en el país, se aceptará una declaración jurada que contemple que cumplirá con la referida póliza de seguros hasta la entrega e instalación del equipo en el punto destino. Se precisa que de forma obligatoria al momento de la entrega e instalación del equipo deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, con cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo¿.

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

Modificar el literal j) del numeral 2.3 del capítulo II, de la sección específica de las bases,

¿j)Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo; por ello, la institución no se responsabiliza por cualquier deficiencia, daño o siniestro que sufra el equipo en cesión de uso fuera de los términos estipulados contractualmente, los gastos y costos por servicio de mantenimiento preventivo y correctivo de los equipos en cesión de uso son de responsabilidad del proveedor.

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

NOTA: En caso que la empresa adjudicada no tenga el Equipo en el país, se aceptará una declaración jurada que contemple que cumplirá con la referida póliza de seguros hasta la entrega e instalación del equipo en el punto destino. Se precisa que de forma obligatoria al momento de la e

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	23:21:45

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En las bases solicitan:

Cronograma de instalaciones y capacitaciones

Estimada entidad, dentro de las bases solicitan lo siguiente:

DESCRIPCION

- Instalación, prueba y funcionamiento del equipo
- Capacitación del usuario y DPCAN

PLAZO

. Hasta 60 días calendario contados a partir del día siguiente de suscrito el contrato

Como sabemos al ser equipo de alta envergadura que no necesariamente los proveedores lo tenemos en stock / almacén y mucho son enviado a manufacturar, por tal motivo solicitamos amablemente al comité que pondere la posibilidad de dar 90 días calendario a fin de poder instalar en tiempos y forma dichos equipos en las sedes indicadas en las presentes bases.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap. I Literal: 1.9 **Página:** 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo a lo establecido en el numeral 1.9 del capítulo I de la sección específica de las bases, los bienes deben ser entregados en un plazo no mayor de sesenta (60) días calendario, computados a partir del día siguiente de suscrito el contrato.

Al respecto, manifestar que el plazo de entrega que ha fijado el área usuaria obedece a la necesidad existente en las regiones, de contar con el bien objeto de la presente contratación, motivo por el cual no es posible acogerse a la observación presentada por el proveedor; asimismo, es oportuno tener en cuenta que, durante la indagación de mercado, se ha acreditado la pluralidad de marcas y postores que cumplen con los plazos de entrega solicitados por la Entidad.

En relación a la emisión de la orden de compra, manifestar que, luego de suscrito el contrato la Entidad cumplirá con la emisión de la Orden de Compra respectiva para el internamiento de los bienes

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	23:21:45

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En la parte de Accesorios para los equipos en cesión de uso, a fin de tener mejora continua en su institución solicitamos se pueda incluir los siguiente:

- ¿ Software de gestión de equipamiento de Anatomía Patológica: Vantage y Ventana Connect para la sede central.
 - ¿ 1 estación de trabajo para la sede central que permita la gestión del flujo de anatomía patológica.
- Esto a fin de seguir contribuyendo con la mejora de procesos de la institución.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: 2.3.3 Página: 35

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

De acuerdo con el numeral 2.3.3 de las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección específica de las bases, se establece los accesorios que deben contar el equipo en cesión de uso:

- " 1.07 etiquetadores
- 2.07 computadoras, que ofrezcan almacenamiento de datos, conexión escáner ID de mano, impresora de informes.
- 3.07 escáner ID de mano, para el registro de reactivos (será opcional, siempre y cuando la tecnología ofrecida no lo requiera)."

Al respecto, manifestar que en dicho numeral se establece la relación de accesorios mínimos que el proveedor debe incluir en su oferta; no obstante, de manera opcional el contratista puede contribuir a la mejora de los procesos de la entidad ofertando accesorios adicionales, sin incrementar los costos a la entidad.

En ese sentido, se aclara la consulta.

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

null

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	23:21:45

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En las bases solicitan

j) Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente

En el presente requerimiento solicitan Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente. Al respecto debemos señalar que los postores no tenemos control sobre la forma de cómo los fabricantes emiten sus Certificados de análisis y considerando que DIGEMID, como ente rector, acepta y aprueba a través de la emisión de los Registros Sanitarios, los Certificados de análisis emitidos por los fabricantes con la información relevante también se detallan en los insertos de los productos.

CONSULTA:

Solicitamos amablemente al comité de selección aceptar Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigentedel acuerdo con el formato de cada fabricante, con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 2.2.1.1 **Literal:** j) **Página:** 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En el literal j) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II, de la sección específica de las bases, se establece:

¿j) Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis del bien ofertado de acuerdo a la farmacopea vigente o metodología declarada en el Registro Sanitario del bien ofertado, según legislación y normatividad vigente¿

Al respecto, en el numeral 14 del Anexo N° 1 del DS 016-2023-SA, se define al Certificado de Análisis como un informe técnico suscrito por el profesional responsable del control de calidad, en el que señala los análisis realizado en todos sus componentes, los límites y los resultados obtenidos en dichos análisis, con arreglo a las exigencias contempladas en la farmacopea o metodología declarada por el interesado en su solicitud y, para el caso de dispositivos médicos normas específicas de calidad de reconocimiento internacional. Mediante el certificado de análisis se garantiza la calidad del producto o dispositivo cuyo registro se solicita.

Ahora bien, en la primera disposición complementaria transitoria del DS001-2012-SA (Modifican artículos del Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios), establece que los dispositivo smédicos de diagnóstico in vitro se registrarán por lo establecido en el Reglamento aprobado por Decreto Supremo 010-97-SA, en lo que corresponda, hasta la aprobación de su regulación complementaria.¿ (el resaltado y subrayado es nuestro).

A su vez, en el Artículo 113 del Decreto Supremo 010-97-SA sustituido por el Artículo 1 del Decreto Supremo N° 020-2001-SA, se establece los requisitos para la inscripción o reinscripción en el Registro Sanitario de los dispositivos médicos in vitro, los cuales se detallan a continuación:

¿a) Objeto de la Solicitud. b) Nombre del material médico, instrumental o equipo, según especialidad, subclasificación o grupo. c) Tipo de producto. d) Forma de presentación, si corresponde. e) Tipo y material de envase mediato e inmediato, si corresponde. f) Nombre y país del fabricante. g) Nombre o razón social,

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Específico

2.2.1.1

j)

24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

dirección y Registro Único de Contribuyentes (RUC) del solicitante. h) Especificaciones técnicas para insumos, instrumental y equipo médico señalando método cuando corresponda. En el caso de Reactivos para Diagnóstico Clínico, presentarán el grado de especialidad y sensibilidad, cuando corresponda. i) Componentes cualitativos cuando se trate de insumo odontológico. j) Contenido del rotulado, en caso de material médico. k) Contenido del Manual de Instrucciones o un resumen de éste, traducidos al idioma español. ¿

Así pues, de lo expuesto se desprende que el Certificado de Análisis o el Protocolo de Análisis es un informe técnico suscrito por el profesional responsable del control de calidad, el mismo que no es requerido explícitamente para la inscripción o reinscripción del Registro Sanitario de los dispositivos médicos in vitro por lo que no hay un formato aprobado en el registro sanitario; es decir, de conformidad con la normativa vigente las bases contemplan la aceptación del Certificado de Análisis en el formato del fabricante. Sin embargo, a fin de promover el principio de transparencia, libre concurrencia y pluralidad de postores se realizará la precisión como se detalla a continuación:

¿Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis o el que haga sus veces de los dispositivos médicos ofertados, emitido por el fabricante de acuerdo a su metodología o farmacopea a la cual se acoge, según legislación y normatividad vigente¿

En ese sentido, se aclara que con la precisión antes detallada se aceptará el Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis o el que haga sus veces emitido en el formato de cada fabricante suscrito por el área correspondiente del fabricante.

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

Modificar el Literal el literal j) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II, de la sección específica de las bases, como se detalla a continuación:

j) Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis o el que haga sus veces de los dispositivos médicos ofertados, emitido por el fabricante de acuerdo a su metodología o farmacopea a la cual se acoge, según legislación y normatividad vigente.

Modificar en el literal g) del numeral 9.1. de las especificaciones técnicas contenidas en el capítulo III de la sección específica de las bases, como se detalla a continuación:

g) Copia simple del Certificado de Análisis o Protocolo de Análisis o el que haga sus veces de los dispositivos médicos ofertados, emitido por el fabricante de acuerdo a su metodología o farmacopea a la cual se acoge, según legislación y normatividad vigente.

Entidad convocante : CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD

Nomenclatura : LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO

Ruc/código :	20100177341	Fecha de envío :	09/05/2023
Nombre o Razón social :	PRODUCTOS ROCHE Q F S A	Hora de envío :	23:37:37

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En las bases solicitan:

Soporte Técnico:

Mantenimiento preventivo: A la suscripción de contrato, se debe presentar programa y cronograma del mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante (Anexo N°01)

Entendemos que para la suscripción de contrato bastara con la presentación del Anexo N°01 y para la etapa contractual es decir junto con la entrega de los equipos en cesión en uso se podrá adjuntar el respectivo programa y cronograma del mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante.

CONSULTA:

Solicitamos amablemente al comité de selección confirmar si nuestra apreciación es correcta.

Acápite de las bases : Sección: Especifico **Numeral:** 3.1 **Literal:** 2.3.1 **Página:** 33

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

En la fila "Soporte Técnico" del cuadro del numeral 2.3.1., entre otros: señala lo siguiente:

"(¿)

Mantenimiento Preventivo: A la suscripción del contrato, se debe presentar programa y cronogramas del mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante. (Anexo N° 01)

(...)"

Asimismo, en el Anexo N° 01 se señala lo siguiente:

"(...) adjunto al presente el Programa (Describir las actividades en cada mantenimiento) y Cronograma (cuantas veces, en que periodicidad de realizará, mes en que se realizará) de Mantenimiento Preventivo de los Equipos en Cesión de Uso que serán otorgados a la Entidad por los dispositivos médicos que se nos adjudiquen de nuestra propuesta presentada"

Así pues, de conformidad con lo establecido en las bases en la etapa del perfeccionamiento del contrato el proveedor deberá presentar el Programa (las actividades que se realizarán) y Cronograma (cuantas veces, en que periodicidad de realizará, mes en que se realizará) del Mantenimiento Preventivo de los Equipos en Cesión de Uso que serán otorgados a la Entidad.

En ese sentido, se incorporará un literal al numeral 2.3 del capítulo II, de la sección específica de las bases, el cual contendrá la siguiente información:

" A la suscripción del contrato, se debe presentar programa y cronogramas del mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante. (Anexo N° 01)"

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

Incorporar un literal al numeral 2.3 del capítulo II, de la sección específica de las bases, el cual contendrá la siguiente información:

"A la suscripción del contrato, se debe presentar programa y cronogramas del mantenimiento preventivo de acuerdo al manual del equipo proporcionado por la empresa fabricante. (Anexo N° 01)"

Entidad convocante :	CENTRO NACIONAL DE ABASTECIMIENTO DE RECURSOS ESTRATEGICOS EN SALUD
Nomenclatura :	LP-SM-6-2023-CENARES/MINSA-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUÍMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPO EN CESIÓN DE USO
