

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL
Nomenclatura :	AS-SM-35-2023-INMP-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	17:13:52

Observación: Nro. 1

Consulta/Observación:

De acuerdo con numeral 1.9. -Plazo de entrega, Cap. I - Generalidades, se indica lo siguiente:

"Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de 05 dias calendarios contabilizados a partir del dia siguiente de recepcionada la orden de compra"

Sin embargo, debe tomarse en cuenta que los reactivos materia de contratación son fabricado en el extranjero y pasan por un proceso de importación, así como procesos internos de acondicionamiento e inyectado, por lo que seria necesario contar con un plazo adicional con la finalidad de que mas postores podamos cumplir con dicha exigencia.

Adicionalmente, considerando que las áreas de almacén de las Entidades exigen la Orden de Compra notificada (o copia de la misma) como condiciones para la recepción e internamiento de los bienes; así como atendiendo la naturaleza de los bienes materia de contrato

En ese sentido, Solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, acepte que el plazo de entrega sea de diez (10) días calendario, contados a partir del día siguiente de notificada la Orden de Compra, a fin de evitar inconvenientes innecesarios en la etapa de ejecución del Contrato.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Ley de contrataciones con el estado

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en concordancia con el área usuaria acoge parcialmente la observación y aclara lo siguiente: "Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran como sigue: Para la primera entrega del producto y los equipos como dato será en el plazo de doce (12) días calendario contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y para las entregas sucesivas será de cinco (05) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y de acuerdo al cronograma de entregas en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación"

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

Se modifica en la pag.15 en sección general, numeral I, literal 1.9 Plazo de entrega: "Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran como sigue: Para la primera entrega del producto y los equipos como dato será en el plazo de doce (12) días calendario contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y para las entregas sucesivas será de cinco (05) días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y de acuerdo al cronograma de entregas en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación"

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	17:13:52

Observación: Nro. 2

Consulta/Observación:

Segun el literal e), del numeral 2.2.1.1., del Cap. I - Del Procedimiento de Selecccion (pag. 18), se indica que:

"Presentar Folleteria (original o simple), fichas tecnicas, manuales, catalogos, brochures u otros documentos tecnicos similares emitidos por el fabricante"

Sin embargo, no se indican cuales son las características técnicas que deben acreditarse, por el contrario se generan dudas respecto a las EE.TT. que son marteria de acreditacion, lo cual perjudicaria la presentacion de las ofertas.

Por otro lado, en atención al principio de Libertad de Concurrencia, 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, es posible, que en los insertos, brochures, catálogos, documentos técnicos, etc. no se consignen todas las especificaciones técnicas solicitadas.

En ese caso y, atendiendo al principio señalado, solicitamos al Comité de Selección que, en coordinación con el área usuaria, defina cuales son las EE.TT. materia de acreditación para los reactivos y equipos, ya que no hay claridad al respecto, asi mismo se permita la acreditación de las especificaciones técnicas con carta del fabricante, en caso las EE.TT. no estuvieran en la documentación técnica del fabricante o dueño de marca. Con la finalidad de aumentar el número de postores que puedan acreditar lo solicitado

Acápíte de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 18

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

literal a) del art. 2 del Decreto Supremo N° 082-2019-EF

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comite en coordinacion con el area Usuaria acoge parcialmente la Observacion y aclara lo siguiente en el en el Capitulo II , seccion 2.2.1.1 - literal e) : e) Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A. Características generales del requerimiento: A-02, A-03, A-04, A-05, A-06, C. cARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-01, C-02, C-03, C-04, C-05, C-06, C-07, C-08, C-09, C-10, C-11, C-12, C-13, C-14, C-15, C-16, C-17, C-18, C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-01, B-02, B-03. Las demas especificaciones técnicas que no hayan sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con la presentación del Anexo N°3 Declaración jurada del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Asimismo se aclarara en la pagina 27 ,CAPITULO III -Requerimiento, numeral 6 documentacion Obligatoria

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

e) Presentar folletería,catálogos,manual de Instrucciones de uso o Inserto(Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las eett detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso).También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas: CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A.Características generales del requerimiento: A-2,A-3,A-4,A-5,A-6, C.CARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-1,C-2,C-3,C-4,C-5, C-6,C-7,C-8,C-9,C-10,C-11,C-12,C-13,C-14,C-15,C-16,C-17,C-18,C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-1,B-2,B-3. Las demás eett que no hayan sido sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con EL ANEXO 03

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	17:13:52

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Según el literal A - Precio, del Cap. IV - Factores de Evaluación, se indica que el valor asociado al factor de evaluación es de 50 - 100, pero no se establece el valor real que se le asignara a dicho punto.

Por tal motivo, no es claro lo que las bases manifiestan, y es que no hay certeza si habría otro factor de evaluación con otro puntaje diferente, haciendo que se generen dudas entre los postores si tienen que presentar mayores documentos que acrediten factores de evaluación distintos del precio.

En ese sentido, se solicita al comité de selección que en coordinación con el área usuaria, aclare que el único factor de evaluación respecto del presente procedimiento de selección sera el precio, el cual sera valorado con hasta un puntaje de 100, esto con la finalidad de evitar incongruencias al momento de evaluar las ofertas presentadas por los postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.2 Página: 32

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar sobre lo mencionado en el Cap. IV - Factores de Evaluación, ya que hubo un error de digitacion

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

Se modificara en lapg 35 en el Cap. IV - Factores de Evaluación lo siguiente:

a) Precio Puntaje: 100 puntos

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Al respecto, en relación con la Copia simple de Certificado o protocolo de análisis, considerando que estos documentos son emitidos por cada fabricante en su país de origen y no necesariamente tienen toda la información requerida por las entidades públicas, sin que ello afecte la finalidad de estos documentos, es más éstas son presentadas ante DIGEMID sin ninguna observación respecto al contenido o formalidad. Asimismo, es preciso señalar que la finalidad que persigue un protocolo de análisis o certificado de análisis es garantizar la calidad del producto, para lo cual se dejará constancia de los análisis a los que, por disposición del laboratorio del fabricante, han sido sometidos; no existiendo ninguna limitante en cuanto al contenido de esta para los dispositivo médicos; siendo perfectamente válida que se acepte que éstos sean en el formato propio del fabricante; siempre y cuando cumplan con el objetivo que dejar constancia del análisis del producto; por lo que ENTENDEMOS que se aceptará copia simple del Protocolo y/o Certificado de Análisis emitidos por los fabricantes con la información que éstos declaren en el mismo y en sus propios formatos; En ese sentido, solicitamos al comité de selección sirva indicar si nuestro entender es correcto, de ser así se precise EXPRESAMENTE en las bases administrativas. Caso contrario sería un restricción y limitación para la comercialización de productos de procedencia extranjera en el mercado nacional.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: j Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que tal como se manifiesta en el literal j) la copia simple del certificado o protocolo de análisis es emitido por el fabricante y debe contener toda la información del control de calidad mínima solicitada de acuerdo a lo ofertado. Asimismo ya se menciona además, en el ultimo parrafo del literal j) lo siguiente: También se acepta presentar en el formato y modelo propio del fabricante siempre y cuando consigne como mínimo lo solicitado en las bases.

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

Se agregara en la pagina 21 en el literal: j) Copia simple de Certificado o Protocolo de Análisis, debe ser emitido por el fabricante o quien encarga su fabricación También se acepta presentar en el formato y modelo propio del fabricante siempre y cuando consigne como mínimo lo solicitado en las bases.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

La bases administrativas indican que se deberá sustentar con Folletería (Original o copia simple), fichas técnicas, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante.que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas; asimismo, la presentación de los Bienes será conforme al Anexo N° 3A y Anexo N° 3B. Al respecto, debemos indicar que las bases estándar proponen que, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas ANEXO 3 y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento, por lo que con todo respeto se observa al comité que no será necesario presentar más declaraciones juradas, por cada requerimiento estipulado en las bases y que todos los postores sabemos que se deben cumplir según lo consignado en el ANEXO 3.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El Comite en coordinacion con el area Usuaría aclara que No se esta solicitando Declaraciones Juradas a parte de la Declaracion Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Tecnicas. Cabe mencionar que lo solicitado son Formatos de presentacion como es el formato 3A (pag. 45) y 3B (Pag. 46). Asimismo las Bases Estandarizadas contemplan las presentacion de documentacion adicional , las cuales han sido Aprobadas mediante Directiva N° 001-2019-OSCE/CD), mencionan lo siguiente , con respecto al inciso e): Importante para la Entidad

En caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, consignar el siguiente literal:

e) [CONSIGNAR LA DOCUMENTACIÓN ADICIONAL QUE EL POSTOR DEBE PRESENTAR TALES COMO AUTORIZACIONES DEL PRODUCTO, FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES] para acreditar [DETALLAR QUÉ CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES ESPECÍFICOS DEL BIEN PREVISTOS EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEBEN SER ACREDITADAS POR EL POSTOR]

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 6

Consulta/Observación:

Se solicita Presentar Folletería (Original o copia simple), fichas técnicas, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante.que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas . En ese sentido, conforme a lo establecido en el Pronunciamiento N° 897-2019/OSCE-DGR de fecha 07 de octubre de 2019 el cual establece que: ¿no resulta congruente que un postor sea descalificado por la omisión de alguna característica en folletos, instructivos o similares, siendo razonable que tales documentos puedan ser complementados por una comunicación del fabricante, que indique que determinado bien o insumo cumple con la totalidad de los requerimientos técnicos mínimos. Solicitamos por ello se precise que, con los documentos antes mencionados, indicar específicamente que características se deberan acreditar con relación al REACTIVO y para el EQUIPO EN CESION DE USO. Entendiendo que, las demás características técnicas se encontrarán acreditadas con la presentación del Anexo N° 3 Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: e Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité en coordinación con el área Usuaría acoge parcialmente la Observación y aclara lo siguiente en el en el Capítulo II, sección 2.2.1.1 - literal e) Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A. Características generales del requerimiento: A-02, A-03, A-04, A-05, A-06, C. cARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-01, C-02, C-03, C-04, C-05, C-06, C-07, C-08, C-09, C-10, C-11, C-12, C-13, C-14, C-15, C-16, C-17, C-18, C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-01, B-02, B-03. Las demás especificaciones técnicas que no hayan sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con la presentación del Anexo N°3 Declaración jurada del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Asimismo se aclarara en la pagina 27 ,CAPITULO III -Requerimiento, numeral 6 documentación Obligatoria

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

e) Presentar folletería,catálogos,manual de Instrucciones de uso o Inserto(Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las eett detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso).También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas: CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A.Características generales del requerimiento: A-2,A-3,A-4,A-5,A-6, C.CARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-1,C-2,C-3,C-4,C-5, C-6,C-7,C-8,C-9,C-10,C-11,C-12,C-13,C-14,C-15,C-16,C-17,C-18,C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-1,B-2,B-3. Las demás eett que no hayan sido sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con EL ANEXO 03

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 7

Consulta/Observación:

Consultamos en relación a Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario , en el caso que el reactivo solicitado no requiera registro sanitario, consultamos se precise que se aceptará el listado de productos que no requieren Registro Sanitario de Digemid actualizado.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: 2.2.1.1 Literal: j Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que se aceptará el listado de productos que no requieren registro sanitario de Digemid, puesto que es un documento oficial.Asimismo esto ya esta mencionado en el literal i) ځځځ. En caso que el producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por la DIGEMID (Actualizado).

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

En las características del Bien en el punto 5. (pág. 24)

En el anexo C. características de los equipos en cesión de uso: Dice:

C-08 Software con capacidad para almacenar resultados de 10,000 como mínimo a más pacientes, mediante la memoria interna del equipo y una memoria USB externa, según configuración del fabricante. Control de calidad, mensajes del sistema, mediante el software del analizador y una herramienta informática adicional. El sistema de control de calidad podrá ser propio del fabricante, el cual incluye los controles dentro del cartucho de reactivos y/o dentro de un cartucho de control de calidad automatizado.

Consulta: Consultamos y se aclare que se refiere a que el material de control de calidad interno del propio fabricante deben ser sellados estar dentro del cartucho de reactivos y/o dentro de un cartucho autónomo de control de calidad automatizado, El material de control de calidad totalmente automatizado puesto en el equipo directamente, sin paso previo manual, para evitar riesgo de contaminación y por protocolos de bioseguridad. Es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que: el control de calidad es de acuerdo a la tecnología del fabricante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En las características del Bien en el punto 5. (pág. 25)

En el anexo C. características de los equipos en cesión de uso: Dice:

C-12 Equipo debe tener procesamiento automatizado de controles de calidad programables en el equipo.

Consulta: Consultamos que cuando se indica procesamiento automatizado de controles de calidad programables en el equipo, se refiere a que el material de control de calidad en dos niveles como mínimo, deben ser totalmente automatizado, no manipulables previamente, ningún paso que sea manual, el material de control de calidad debe ser sellado y dentro de cartucho según lo indicado en el anexo C-08, para evitar riesgo de contaminación y por protocolos de bioseguridad. Es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que Se solicita "Equipo debe tener procesamiento automatizado de controles de calidad programables en el equipo" el control de calidad es de acuerdo a la tecnología del fabricante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

En las características del Bien en el punto 5. (pag.25)

En el anexo C. características de los equipos en cesión de uso: Dice:

C-15 Reactivos para auto control de calidad o para verificación de los rangos de medición de sus parámetros para los siete días de la semana cada 12 horas como mínimo y adicionalmente en caso el equipo lo requiera. Alternando en sus diferentes niveles o según las recomendaciones del fabricante del equipo (como mínimo para 140 controles bimensuales), mínimo dos niveles de control para todos los parámetros solicitados. Y además que cuente con su propio sistema de control de calidad propio del fabricante en tiempo real, el cual incluye los controles dentro del cartucho de reactivos, si es que el equipo lo requiere.

Consulta: Consultamos que se refiere a que el material de control de calidad del fabricante en sus diferentes niveles, serán para todos los parámetros requeridos, material de control totalmente automatizado, que tenga una autonomía de 28 días como mínimo dentro del equipo, sellado dentro de los cartuchos de reactivos y/o dentro de un cartucho de control de calidad automatizado(según también se indica en el punto C-08) ,esto significa sin manipulación de los controles manualmente, esto para evitar riesgo de contaminación y por protocolos de bioseguridad, es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que: el material de control de calidad automatizado es para todos los parámetros solicitados y estos son de acuerdo a la tecnología del fabricante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20510280823	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	CORPORACION JM ASOCIADOS SOCIEDAD ANONIMA CERRADA	Hora de envío :	17:47:07

Consulta: Nro. 11

Consulta/Observación:

En las características del Bien en el punto 5. (pag.25)

En el anexo C. características de los equipos en cesión de uso: Dice:

C-15 Reactivos para auto control de calidad o para verificación de los rangos de medición de sus parámetros para los siete días de la semana cada 12 horas como mínimo y adicionalmente en caso el equipo lo requiera. Alternando en sus diferentes niveles o según las recomendaciones del fabricante del equipo (como mínimo para 140 controles bimensuales), mínimo dos niveles de control para todos los parámetros solicitados. Y además que cuente con su propio sistema de control de calidad propio del fabricante en tiempo real, el cual incluye los controles dentro del cartucho de reactivos, si es que el equipo lo requiere.

Consulta: Si se requiere 140 controles bimensuales, es decir 70 controles mensuales, como mínimo 2 niveles de control para todos los parámetros solicitados; siendo la característica solicitada ser control de calidad automático, entonces la autonomía de control automático (sin manipulación del usuario) será mensual con al menos 70 controles en dos niveles como mínimo, es correcta nuestra apreciación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que: efectivamente se requiere como mínimo 140 controles bimensuales o 70 mensuales, controles automatizados y estos son de acuerdo a la tecnología del fabricante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 12

Consulta/Observación:

En el literal e) de la página 18 de las Bases solo se indica las especificaciones técnicas para acreditar documentalmente para el equipo en comodato, sin embargo, no se precisan las especificaciones técnicas que deberán ser acreditadas para los reactivos.

En ese sentido, a fin de que también se permita la acreditación documental de los reactivos, solicitamos al Comité de Selección que establezca que para la presentación de ofertas se deberán acreditar las siguientes especificaciones técnicas:

REACTIVOS: CARACTERISTICAS: A-01, A-02, A-03, A-04, A-05, A-06, A-07, B-01, B-02, B-03

(Entendiendo que las demás especificaciones técnicas del reactivo se darán por acreditadas mediante la presentación del Anexo 3, Declaración Jurada de Cumplimiento de las Especificaciones Técnicas).
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en la página 27 de las Bases en relación a la acreditación de las especificaciones técnicas)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comite en coordinacion con el area Usuaria acoge parcialmente la Observacion y aclara lo siguiente en el en el Capitulo II , seccion 2.2.1.1 - literal e) : e) Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A. Características generales del requerimiento: A-02, A-03, A-04, A-05, A-06, C. cARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-01, C-02, C-03, C-04, C-05, C-06, C-07, C-08, C-09, C-10, C-11, C-12, C-13, C-14, C-15, C-16, C-17, C-18, C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-01, B-02, B-03. Las demas especificaciones técnicas que no hayan sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con la presentación del Anexo N°3 Declaración jurada del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Asimismo se aclarara en la pagina 27 ,CAPITULO III -Requerimiento, numeral 6 documentación Obligatoria

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

e) Presentar folletería,catálogos,manual de Instrucciones de uso o Inserto(Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las eett detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso).También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas: CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A.Características generales del requerimiento: A-2,A-3,A-4,A-5,A-6, C.CARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-1,C-2,C-3,C-4,C-5, C-6,C-7,C-8,C-9,C-10,C-11,C-12,C-13,C-14,C-15,C-16,C-17,C-18,C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-1,B-2,B-3. Las demás eett que no hayan sido sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con EL ANEXO 03

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 13

Consulta/Observación:

En el literal e) de la página 18 de las Bases solo se indica las especificaciones técnicas para acreditar documentalmente para el equipo en comodato, sin embargo, no se precisan las especificaciones técnicas que deberán ser acreditadas para los reactivos.

En ese sentido, a fin de que también se permita la acreditación documental del equipo en cesión de uso, solicitamos al Comité de Selección que establezca que para la presentación de ofertas se deberán acreditar las siguientes especificaciones técnicas:

EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-01, C-02, C-03, C-04, C-05, C-06, C-07, C-08, C-09, C-10, C-11, C-12, C-13, C-14, C-15, C-16, C-17, C-18, C-19

Entiendo que las Especificaciones de Soporte Técnico, con el literal D (D-01, D-02¿¿ al D-10, D-11)

Sin embargo si debe acreditar al personal Técnico (Ingeniero y Especialista) con Título y Certificación de Fabricante.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comite en coordinacion con el area Usuaria acoge parcialmente la Observacion y aclara lo siguiente en el en el Capitulo II , seccion 2.2.1.1 - literal e) : e) Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso). También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A. Características generales del requerimiento: A-02, A-03, A-04, A-05, A-06, C. cARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-01, C-02, C-03, C-04, C-05, C-06, C-07, C-08, C-09, C-10, C-11, C-12, C-13, C-14, C-15, C-16, C-17, C-18, C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-01, B-02, B-03. Las demas especificaciones técnicas que no hayan sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con la presentación del Anexo N°3 Declaración jurada del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Asimismo se aclarara en la pagina 27 ,CAPITULO III -Requerimiento, numeral 6 documentacion Obligatoria

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

e) Presentar folletería,catálogos,manual de Instrucciones de uso o Inserto(Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las eett detalladas líneas abajo, con traducción al idioma español (de ser el caso).También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas: CARACTERÍSTICAS DEL BIEN: A.Características generales del requerimiento: A-2,A-3,A-4,A-5,A-6, C.CARACTERÍSTICAS DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO: C-1,C-2,C-3,C-4,C-5, C-6,C-7,C-8,C-9,C-10,C-11,C-12,C-13,C-14,C-15,C-16,C-17,C-18,C-19. Y/O B. CARACTERÍSTICAS DE LA NECESIDAD (COMPLEMENTOS): B-1,B-2,B-3. Las demás eett que no hayan sido sido solicitadas líneas arriba serán acreditadas con EL ANEXO 03

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 18 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

j) Copia simple de Certificado o Protocolo de análisis.

Al respecto, debido que el Certificado de Análisis es un documento técnico, solicitamos al Comité de Selección que ACLARE que el certificado de análisis y/o protocolo de análisis deberá contener el refrendo (nombre, firma y sello) del DIRECTOR TÉCNICO DEL POSTOR.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que: tal como ya se menciona en el literal j)La copia simple de certificado de análisis y/o protocolo de análisis es del fabricante, este deberá cumplir con el contenido mínimo señalado en el literal j) i,ii, iii, iv, v, vi. Asimismo puede tener o no el refrendo del director técnico del postor.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

En el literal i) de la página 18 de las Bases se indica que se requiere adjuntar el siguiente documento:

i) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Con relación a la exigencia: REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO:

Solicitamos al comité de selección que, en el apartado de la exigencia señalada, se incorporé lo siguiente:

¿En caso algún producto no requiera Registro Sanitario deberá adjuntar el documento emitido por la ANM en el cual acredita que no requiere dicho documento; caso contrario deberá adjuntar el listado publicado por DIGEMID en su página de internet (indicando la fecha de publicación) en el que se indique el producto ofertado¿.

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 6 de la página 27 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: i) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que se aceptará el listado de productos que no requieren registro sanitario de Digemid, puesto que es un documento oficial. Asimismo esto ya esta mencionado en el literal i) ¿¿¿.En caso que el producto no requiera de Registro Sanitario, el postor deberá acreditar tal condición con documento oficial expedido por la DIGEMID (Actualizado).

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

Se agregara en el Capitulo II , seccion 2.2.1.1 - literal e) y asimismo se aclarara en la pagina 30 ,CAPITULO III - Requerimiento: 6.-Documentacion Obligatoria - Copia de Resolucion o Certificado de Registro Sanitario (vigente) otorgado por ANM (DIGEMID), de corresponder.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 16

Consulta/Observación:

En la página 30 de las Bases en relación con la consideración de bienes similares se indica lo siguiente:

-Se consideran bienes similares a los siguientes: otros reactivos para determinación de estudios hematológicos, bioquímicos procesados en muestras sanguíneas.

Al respecto, cabe señalar que los insumos indicados no guardan una relación estrecha con los bienes objeto de la presente convocatoria, por ello, a fin de evitar ambigüedades y posibles vicios de nulidad, solicitamos al Comité de Selección que se considere como bienes similares la venta re reactivos para gases arteriales.

(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el literal B1 de la página 27 de las Bases)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.2 Literal: B Página: 30

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité no acepta la consulta y aclara que los bienes similares incluyen a reactivos para determinaciones hematologica y bioquímicas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 17

Consulta/Observación:

En el Anexo 3 A se indica que se debe acreditar el lote del producto.

Al respecto, advertimos que lo requerido contraviene el principio de pluralidad de postores, debido que solo aquellos postores que cuenten con los reactivos en sus almacenes podrán cumplir con acreditar el número de lote del producto, dicho requerimiento obliga a los postores a que sin la certeza de saber que obtendrán la buena pro generen este gasto excesivo, por ello, lo correcto es que dicho requerimiento sea solicitado para la etapa de internamiento de los bienes, pues para la presentación de ofertas es una exigencia desproporcional y poco razonable para dicha etapa.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección SUPRIMIR dicha exigencia para la presentación de ofertas y trasladar dicho requerimiento para la etapa de internamiento de los bienes.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: ANEXOS Literal: ANEXOS 3A Página: 45

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acepta parcialmente su consulta y acuerda incorporar lo siguiente acreditar el lote del producto en el internamiento de los bienes, en la pagina 48 de las bases

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

Se agregara en la pagina 48 de las Bases EN ANEXO 3A - LOTE: Acreditar en el internamiento de los bienes

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 18

Consulta/Observación:

En el literal j) de la página 18 de las Bases se indica que se debe adjuntar el siguiente documento:

j) Copia simple de Certificado o Protocolo de análisis.

Entendemos que este documento se debe presentar para todos los productos ofertados: Reactivos, Jeringas, Capilares, Controles, Calibradores.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: j) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que el certificado o protocolo de análisis corresponde a todos los productos ofertados.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 19

Consulta/Observación:

En el literal i) de la página 18 de las Bases se indica que se requiere adjuntar el siguiente documento:

i) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.

Entendemos que este documento y el documento que acredite que no requiere registro sanitario, se debe presentar para todos los bienes ofertados, tanto para reactivos, controles, calibradores, jeringas, capilares, y equipo en cesión de uso.

Solicitaos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: i) Página: 18

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que el Registro sanitario o Certificado Sanitario corresponde a todos los productos ofertados y en caso no lo requiera presentar el documento que acredite que no requiere registro sanitario.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 20

Consulta/Observación:

En el literal I) de la página 18 de las Bases se indica que se requiere adjuntar el siguiente documento:

I) Copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura

Entendemos que este documento y el documento que acredite que no requiere registro sanitario, se debe presentar para todos los bienes ofertados, tanto para reactivos, controles, calibradores, jeringas, capilares, y equipo en cesión de uso.

Solicitaos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: I Página: 19

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que el Certificado de Buenas Prácticas de manufactura o documento que no lo requiere debe ser presentado por cada uno de los productos ofertados.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 21

Consulta/Observación:

Solicitan en el cuadro de Especificaciones del Bien solicitado, que estos permitan el dosaje de hemoglobina y/o Hematocrito, Bilirrubina y la medición por Cooximetría, ctHb, O2Hb, HHb, COHb, MetHb, sO2.

Considerando que se está solicitando bilirrubina total, entendemos que también se requiere la medición de la fracción de la hemoglobina fetal.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: A04 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que para el área neonatal es indispensable la bilirrubina total más no la fetal, contribuyendo tambien a la pluralidad de postores.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 22

Consulta/Observación:

En caso de que no se considere el parámetro de Hemoglobina fetal, entendemos que también se puede considerar opcional el parámetro de bilirrubina total, considerando que este parámetro se puede procesar solicitándolo como prueba de bioquímica.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: A04 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que para el área neonatal es indispensable la bilirrubina total más no la fetal. Precisamente se solicita bilirrubina total en micrométodo para evitar la extracción de volúmenes grandes para pruebas bioquímicas en laboratorio central.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 23

Consulta/Observación:

Solicitan en el cuadro de Características de los equipos en cesión de uso: pH, pO2, pCO2, Na+, K+, Ca++, Cl-, hemoglobina y/o hematocrito, bilirrubina y la medición por Cooximetría: tHb, O2Hb, HHb, COHb, MetHb, sO2, glucosa, lactato.

Considerando que se está solicitando bilirrubina total, entendemos que también se requiere la medición de la fracción de la hemoglobina fetal.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C03 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que para el área neonatal es indispensable la bilirrubina total más no la fetal, contribuyendo también a la pluralidad de postores.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 24

Consulta/Observación:

Solicitan Software con capacidad para almacenar resultados de 10,000 como mínimo a más pacientes, mediante la memoria interna del equipo y una memoria USB externa, según configuración de fabricante.

Entendemos que el almacenamiento de los 10,000 resultados debe ser en la memoria interna del analizador, y que a su vez debe permitir exportar los resultados en una memoria USB.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C08 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que el software debe tener una capacidad de memoria interna para almacenar 10,000 resultados como mínimo y que permita la exportación de datos a un USB o memoria externa.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 25

Consulta/Observación:

Solicitan que en el sistema de control de calidad podrá ser propio de fabricante, el cual incluye los controles dentro del cartucho de reactivos y/o dentro de un cartucho de control de calidad automatizado.

Considerando que lo que la entidad requiere es que el procesamiento de controles sea automático, solicitamos amablemente también se acepte la presentación de controles de calidad en ampolla, siempre y cuando el analizador procese las ampollas de manera automática, fomentando así la pluralidad de postores y permitiendo nuestra participación.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C08 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que Se solicita "El sistema de control de calidad podrá ser propio del fabricante, el cual incluye los controles dentro del cartucho de reactivos y/o dentro de un cartucho de control de calidad automatizado" cada fabricante tiene su control de calidad de acuerdo a su tecnología.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 26

Consulta/Observación:

Solicitan que el analizador debe contar con un modo micromuestra con un volumen menor a 100uL para todos los parámetros medidos.

Entendemos que se hace referencia a todos los parámetros descritos en el literal C-08 del cuadro de EE.TT del equipo en cesión de uso.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C11 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que el volumen menor a los 100 uL es para todos los parámetros medidos mencionados en el literal C-11 del cuadro EETT, que es el numeral que considera volumen.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 27

Consulta/Observación:

Solicitan en el cuadro de Características del Equipo en cesión de uso: reactivos necesarios para las autocalibraciones del equipo en todos sus parámetros (El número de mediciones se contará de la memoria del equipo).

Solicitamos amablemente se acepte que las calibraciones de los parámetros sea de acuerdo a cada fabricante cumpliendo su propia metodología, en aras de fomentar la pluralidad de postores.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C17 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta y aclara que se solicita Reactivos necesarios para las auto calibraciones del equipo en todos sus parámetros. (El número de mediciones se contará de la memoria del equipo) y/o de acuerdo a la metodología de cada fabricante.

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

Se modificará en el capítulo III -REQUERIMIENTO, pag 28 de las Bases literal C-17 Reactivos necesarios para las auto calibraciones del equipo en todos sus parámetros. (El número de mediciones se contará de la memoria del equipo) y/o de acuerdo a la metodología de cada fabricante.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 28

Consulta/Observación:

Solicitan en el cuadro de Características del Equipo en cesión de uso: Reactivos de para autocontrol de calidad o para verificación de los rangos de medición de sus parámetros.

Entendemos que los controles de calidad son en 3 niveles, considerando que existen 3 posibles estados de equilibrio ácido-base (Acidosis-Normal-Alcalosis).

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C15 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta y aclara que al mencionar los 3 niveles del estado de equilibrio ácido base es un ejemplo de las diferentes mediciones que realiza de parámetros solicitados.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	18:58:19

Consulta: Nro. 29

Consulta/Observación:

Solicitan en el cuadro de Características del Equipo en cesión de uso: Reactivos de para autocontrol de calidad o para verificación de los rangos de medición de sus parámetros.

Entendemos que los controles serán automáticos y realizarán su procesamiento según la metodología del fabricante.

Solicitamos amablemente precisar si nuestro entender es correcto.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 5 Literal: C15 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que los controles serán automáticos y realizaran su procesamiento según la metodología del fabricante.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:22:33

Consulta: Nro. 30

Consulta/Observación:

Con realación a la nota incluida en el plazo de entrega, se indica que cada kit equivale a 2040 determinaciones. Al respecto entendemos que se aceptará la presentación de cada fabricante siempre que se cumpla con entregar la cantidad de pruebas solicitadas por entrega, de esta manera se estaría garantizando la pluralidad de postores. Por lo tanto, solicitamos gentilmente precisar que se aceptará la presentación de cada fabricante siempre que se cumplan con las cantidades solicitadas.

Acápite de las bases : Sección: General Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que para una mayor pluralidad de postores; se acepta, la presentación de cada fabricante siempre que cumpla con la cantidad de pruebas solicitadas.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:22:33

Consulta: Nro. 31

Consulta/Observación:

Dentro de características del bien se indica: A-06 Que permita como muestra bioológica plasma con heparina de litio. Al respecto señalamos que la muestra de plasma no es una muestra propia para la detreminación de gases arteriales, entendemos que se se requiere para la lectura de electrolitos por lo que consultamos gentilmente se acepte suero como muestra para la determinación de electrolitos, caso contratio se considere la muestra plasma con heparina de litio como opcional.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 22

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que permita como MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre capilar, venosa, arterial, suero y/o plasma con heparina de litio.

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

Se modificará en pag 25 en el Cap. III, Literal 3.1 - A06 QUE PERMITA COMO MUESTRA BIOLÓGICA: Sangre capilar, venosa, arterial, suero y/o plasma con heparina de litio.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:22:33

Consulta: Nro. 32

Consulta/Observación:

En relación con características del bien se indica: A-07 Fecha de expiración de los productos como mínimo 6 meses al momento de la recepción de los productos. Considerando que en el mercado existen productos que son fabricados con un menor tiempo de expiración, solicitamos gentilmente al comité de selección en coordinación con el área usuaria que en caso de no cumplir con la vigencia mínima se acepten productos con carta de compromiso de canje.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 23

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda aceptar la consulta y aclarar que el literal A-07 Fecha de expiración de los productos como mínimo 6 meses al momento de la recepción de los productos y Considerando que en el mercado existen productos que son fabricados con un menor tiempo de expiración, de no cumplir con la vigencia mínima se aceptará productos con carta de compromiso de canje.

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

Se modificará en pag 26 en el Cap. III, Literal 3.1 - A-07 Fecha de expiración de los productos como mínimo 6 meses al momento de la recepción de los productos y en caso de no cumplir con la vigencia mínima se aceptará carta de compromiso de canje.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:22:33

Consulta: Nro. 33

Consulta/Observación:

En la parte final del literla B se indica que el raectivo o reactivos ofertados debe considerar una serie de documentos. Entendemos que esta docuemntación será solo para el reactivo objeto de la convocatoria (GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR). En este sentido soliictamos precisar que se consideren estos docuemntos solo para el o los reactivos de GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR, toda vez que lo requerido en el literal B (Capilares y jeringas) obedecen a una necesidad adicional de la entidad y no forma parte del objeto de la convocatoria, sin perjuicio de la entrega de los mismos en el periodo contractual.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 24

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda respecto a la consulta; aclarar que por error se a consignado en la parte final del ítem B. La documentación a presentar se indica en el capítulo II literal 2.2.1. Documentación de presentación obligatoria.

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

Se suprimirá la parte final del litera B. El reactivo o reactivos ofertados debe considerar lo siguiente:

Registro sanitario vigente o documento de DIGEMID que indica que el producto no requiere registro sanitario.

Protocolo de análisis

Certificado de buenas prácticas de manufactura (BPM) o ISO 13485 o certificado de Libre Venta.

Certificado de buenas prácticas de almacenamiento (BPA)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL

Nomenclatura : AS-SM-35-2023-INMP-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICIÓN ANUAL DE KIT COMPLETO DE GASES, ELECTROLITOS, OXIMETRIA Y BILIRRUBINA NEONATAL PARA ANALIZADOR

Ruc/código :	20553853355	Fecha de envío :	05/01/2024
Nombre o Razón social :	SIMED PERU S.A.C.	Hora de envío :	20:22:33

Consulta: Nro. 34

Consulta/Observación:

Dentro de características del bien se indica: C-11 el analizador debe contar con modo micromuestra con un volumen menor a 100 ul para todos los parámetros medidos. Entendemos que todos los parámetros deben procesarse tanto en modo de rutina como micromuestra, pero nuestra solicitud va dirigida en caso el equipo no tenga un modo de micromuestra como tal, se acepte un analizador que utilice un volumen de muestra de 100 ul. Este volumen sería suficiente para la lectura de todos los parámetros. Considerando que la mayoría de analizadores del mercado tienen un volumen de micromuestra de 100 µL. Así mismo, destacamos que el dispositivo con un solo modo proceso (sin necesidad de cambiar del modo rutina al modo micromuestreo) ofrece mejores prestaciones en cuanto a velocidad de resultados, teniendo en cuenta todos los parámetros requeridos y garantizando la calidad de cada uno de ellos En este sentido, para asegurar la pluralidad de proveedores, solicitamos que si el equipo no tiene modo de micromuestreo, se acepte como equivalente un analizador que utilice un solo volumen de 100 ul de muestra para todos los parámetros medidos.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

El comité acuerda para una mayor pluralidad de postores respecto a la consulta; aclarar que se requiere de modo micromuestreo y/o de rutina con cantidad de volumen menor a 100 uL

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

Se modificará en pag. 28 en el Cap. III, Literal 3.1 - C11 "El analizador debe contar con modo micro muestra y/o de rutina con un volumen menor a 100uL para todos los parámetros medidos".