

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN		
Nomenclatura :	AS-SM-21-2024-INCN-B-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940		

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	15:35:27

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

En el numeral 1.9 en relación con el plazo de entrega se indica lo siguiente:

Entrega del bien: 45 días calendarios
Instalación y puesta en funcionamiento: 15 días calendarios
Plazo total: 60 días calendarios.

Al respecto, cabe señalar que, en relación con la instalación y puesta en funcionamiento se ha establecido un plazo demasiado excesivo, pues la instalación y puesta en funcionamiento del equipo a ofertar no requiere de mucha complejidad.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que precise y establezca el plazo de entrega de la siguiente manera:

Entrega del bien: 59 días calendarios
Instalación y puesta en funcionamiento: 01 día calendario
Plazo total: 60 días calendarios.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 1.9 de la página 23 de las BASES)

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA

El plazo establecido por la entidad es el plazo máximo que el postor puede ofertar para que su oferta sea admitida.

De acuerdo a lo establecido en el Anexo N° 04 "Declaración Jurada de Plazo de Entrega", el proveedor debe consignar en su oferta "el plazo ofertado", y "Detallar el plazo de entrega su instalación y funcionamiento"

Por lo señalado, corresponde al postor establecer el plazo de entrega, su instalación y funcionamiento, siempre que este no exceda el plazo máximo establecido por la entidad

Por otro lado, tomando en consideración la observación N° 6 y 12 y a fin de favorecer la mayor pluralidad de postores se modificará en el numeral 1.9 de la página 15 de las bases, y en el numeral 1.9 de la página 23 de las bases, el plazo de entrega (el cual debe ser considerado como plazo máximo) de la siguiente manera:

PLAZO
70 DIAS CALENDARIO, DENTRO DEL CUAL SE INCLUYE LA ENTREGA DEL BIEN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO ENTRE OTROS EN CONCORDANCIA CON LA MODALIDAD LLAVE EN MANO, DE ACUERDO CON EL SIGUIENTE DETALLE.
ENTREGA DEL BIEN : HASTA 65 DÍAS CALENDARIOS
INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO : HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS
PLAZO DE ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN
FUNCIONAMIENTO 70 DIAS CALENDARIOS

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

null

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN
Nomenclatura :	AS-SM-21-2024-INCN-B-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	15:35:27

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

En relación con el establecimiento del plazo de entrega, cabe señalar que no se ha establecido el cómputo del plazo de entrega, es decir, el precisar a partir de qué momento se da inicio al cómputo del plazo de entrega.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que precise y establezca que el cómputo del plazo de entrega se dará inicio A PARTIR DEL DIA SIGUIENTE DE LA NOTIFICACIÓN DE LA ORDEN DE COMPRA.
(Considerar la misma solicitud para lo indicado en el numeral 1.9 de la página 23 de las BASES)

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA

De acuerdo con lo establecido en los términos de referencia, en el numeral 1.9 de la página 23 de las bases se establece claramente que el computo del plazo es a partir del dia siguiente de la suscripción del contrato.

Por lo señalado, se aclara que el computo del plazo de entrega ha sido precisado adecuadamente y rige a partir del dia siguiente de la suscripción del contrato, lo cual se precisará tambien en el numeral 1.9 de la página 23 de las bases

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	15:35:27

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

En el literal e) de la página 17 de las Bases se indica que se puede acreditar las especificaciones técnicas señaladas con documentos SIMILARES.

Al respecto, solicitamos que se precise que, al hacer referencia a documentos SIMILARES, se refieren a que se puede acreditar las especificaciones técnicas señaladas en el numeral 1.7 (CARACTERISTICAS TECNICAS (a) Y CONDICIONES DE OPERACIÓN (b) de la pág. 21 de las Bases) con CARTA EMITIDA POR EL FABRICANTE.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2.1.1 Literal: e y f Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA

En concordancia con la observación N° 7

Al respecto se realiza la aclaracion correspondiente al literal L folletos y catalogos del numeral 3.1 En esta caso, tomando en consideración lo solicitado por el participante, se aceptará también "carta emitida por el fabricante". lo cual deberá modificarse en las bases del procedimiento de selección

L) folletos y catalogos

El postor debe presentar folletos, instructivos, catalogos o similares emitidos por el fabricante: como (carta emitida por el fabricante o declaración de fábrica con su respectiva traducción) para acreditar las especificaciones técnicas detalladas en el literal a) del numeral 1.7 "características y condiciones" establecidos en el numeral 3.1 "Especificaciones técnicas" de las bases

Cabe señalar que las condiciones de operacion, señaladas en el literal b) del numeral 1.7 corresponde a las características del suministro electrico de nuestra institución, por lo que no requiere ser acreditado por el postor

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

3.1

1.7

d. Leyes, Reglamentos Técnicos, Normas Metrológicas y/o Sanitarias, Reglamentos y demás normas:

LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS ESTÁN REGULADOS POR LA LEY N° 29459 - LEY DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS, SUS REGLAMENTOS Y MODIFICATORIAS.

- ¿ EL EQUIPO DEBERÁ CONTAR CON CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA,
- ¿ EL EQUIPO DEBERÁ CONTAR CON REGISTRO SANITARIO DEL DISPOSITIVO MÉDICO VIGENTE (DE ER EL CASO)
- ¿ CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO (CBPA), VIGENTE A NOMBRE DEL POSTOR EMITIDO POR LA ANM O ARM SEGÚN CORRESPONDA. PARA SER EL CASO QUE EL POSTOR CONTRATE EL SERVICIO DE ALMACENAMIENTO CON UN TERCERO, ADEMÁS DEBERÁ PRESENTAR EL CERTIFICADO BPA DE LA EMPRESA QUE PRESTA EL SERVICIO DE ALMACENAMIENTO, ACOMPAÑADO DE LA DOCUMENTACIÓN QUE ACREDITE EL VÍNCULO CONTRACTUAL ENTRE AMBAS PARTES (DOCUMENTO DE ARRENDAMIENTO QUE GARANTICE QUE ESTÁ HACIENDO USO DE LOS ALMACENES). (suprimido)

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	15:35:27

Consulta: Nro. 4

Consulta/Observación:

Cabe señalar que es importante considerar las Buenas Prácticas de Almacenamiento del equipo a ofertar.

En ese sentido, a fin de acreditar las Buenas Prácticas de Almacenamiento del equipo a ofertar, solicitamos al Comité de Selección que precise y establezca que se deberá adjuntar el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CPBA) para la presentación de ofertas, como documento de admisión de ofertas, debido que ello coadyuvará a que la entidad pueda tener una certeza sobre las correctas prácticas de almacenamiento del bien de la presente convocatoria.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA DE ACUERDO A LO INDICADO POR EL AREA USUARIA LO SIGUIENTE
SE ACLARA

Es preciso señalar que lo solicitado por el participante se encuentra contemplado en el literal d del numeral 1.7 de las especificaciones técnicas del presente procedimiento de selección. Sin embargo, debido a esta consulta resulta pertinente evaluar su procedencia como un documento que debe presentarse obligatoriamente para la admisión de ofertas.

Al respecto, de acuerdo con lo establecido en el artículo 22° de la ley 29459 - Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios - "Para desarrollar sus actividades, las personas naturales o jurídicas, públicas y privadas que se dedican para si o para terceros a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación, y expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios deben cumplir con los requisitos y condiciones sanitarias establecidos en el reglamento respectivo y en las buenas prácticas de manufactura, (...), Buenas prácticas de almacenamiento, (...) y contar con la certificación correspondiente en los plazos que establece el reglamento"

Finalmente, el numeral 3 del artículo 4° de la citada ley, señala que es un dispositivo médico "Cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo, o calibrador in vitro, aplicativo informático, material, u otro artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o mas de los siguientes propósitos específicos(...)

Estando a lo señalado, el equipo "centrífuga" no es un "producto farmacéutico", "dispositivo médico", ni "producto sanitario", por lo cual el establecimiento que lo comercializa no se encontraría en la obligación de contar con Certificación de Buenas prácticas de Almacenamiento

Por lo señalado, y con la finalidad de favorecer la mayor pluralidad de postores se ha tomado la decisión de suprimir el LITERAL D DEL numeral 1.7 del numeral 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" de este procedimiento de selección e incluir el numeral 1.24 :

1.24 Documentos para admision de oferta:

Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

COMO ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES DE ACUERDO A LO INDICADO POR EL AREA USUARIA SE INCLUYE EN EL NUMERAL 2.2.1.1 LO SIGUIENTE:

j) Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

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

Entidad convocante :	INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN
Nomenclatura :	AS-SM-21-2024-INCN-B-1
Nro. de convocatoria :	1
Objeto de contratación :	Bien
Descripción del objeto :	ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	15:35:27

Consulta: Nro. 5

Consulta/Observación:

Cabe señalar que es importante considerar que los postores participantes cuenten con Autorización Sanitaria de Funcionamiento, a fin de acreditar que se cuenta con las autorizaciones respectivas para la comercialización de equipos que coadyuven en el servicio hospitalario de laboratorio.

En ese sentido, solicitamos al Comité de Selección que establezca que para la presentación de ofertas, en el extremo de los documentos para la admisión de ofertas se presente copia simple de la Autorización Sanitaria de Funcionamiento emitida por la ANM

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: II Literal: 2.2.1.1 Página: 16

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA

Es preciso señalar que lo solicitado por el participante se encuentra contemplado en el numeral 1.20 de las especificaciones técnicas del presente procedimiento de selección. Sin embargo, debido a esta consulta resulta pertinente evaluar su procedencia como un documento que debe presentarse obligatoriamente para la admisión de ofertas.

Al respecto, de acuerdo con lo establecido en el artículo 21° de la ley 29459 - Ley de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios - "los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación, y expendio de los productos considerados en la presente ley requieren Autorización Sanitaria previa a su funcionamiento"

Asimismo, el artículo 2° de la citada ley establece que "se encuentran comprendidos en el ámbito de la presente Ley los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios de uso humano con finalidad preventiva, diagnóstica, de tratamiento y otros"

Finalmente, el numeral 3 del artículo 4° de la citada ley, señala que es un dispositivo médico "Cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, reactivo, o calibrador in vitro, aplicativo informático, material, u otro artículo similar o relacionado, previsto por el fabricante para ser empleado en seres humanos, solo o en combinación, para uno o mas de los siguientes propósitos específicos(...)

Estando a lo señalado, el equipo "centrífuga" no es un "producto farmacéutico", "dispositivo médico", ni "producto sanitario", por lo cual el establecimiento que lo comercializa no se encontraría en la obligación de contar con Autorización Sanitaria de Funcionamiento

Por lo señalado, y con la finalidad de favorecer la mayor pluralidad de postores se ha tomado la decisión de suprimir el literal a del numeral 1.20 del numeral 3.1 ESPECIFICACIONES TÉCNICAS" de este procedimiento de selección.

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20100329205	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	H.W.KESSEL S.A.C.	Hora de envío :	16:13:50

Observación: Nro. 6

Consulta/Observación:

"Solicitan:

PLAZO DE ENTREGA:

- ENTREGA DEL BIEN: 45 DIAS CALENDARIOS
- INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO: 15 DIAS CALENDARIOS
- PLAZO DE ENTREGA Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO: 60 DIAS CALENDARIOS

Debemos precisar que, este tipo de equipos no tienen gran demanda en nuestro país, por lo que, se encuentran sujetos a pedidos, y estos a su vez cuentan con un tiempo de producción de 45-60 días (debido a la coyuntura actual de la producción de accesorios y materia prima necesarios para la fabricación de este tipo equipos de alta tecnología, se encuentra actualmente sujeto a una alta demanda y/o escasez), adicionalmente al plazo de importación y liberación respectivo, este plazo requerido resultaría incongruente; y podría entenderse como orientar dicho plazo como beneficio a un postor determinado que, ya cuente con la configuración y stock disponible.

Asimismo, tomando en cuenta, que el plazo de entrega involucra la instalación, puesta en marcha y capacitación, el plazo no podría ser cumplido, y limitaría la participación de otros postores y/o marcas. En concordancia, con el numeral 29.3 del artículo 29 del Reglamento establece que ¿Al definir el requerimiento no se incluyen exigencias desproporcionadas al objeto de la contratación, irrazonables e innecesarias referidas a la calificación de los potenciales postores que limiten o impidan la concurrencia de los mismos u orienten la contratación hacia uno de ellos¿.

Por lo anterior expuesto, en aras de fomentar la mayor pluralidad de postores, solicitamos ampliar el plazo de entrega "Hasta 90 DÍAS CALENDARIO, ya que la modalidad es LLAVE EN MANO y se debe de considerar los tiempos de producción, importación, nacionalización, entrega, instalación, puesta en marcha."

Tomado en consideración lo antes expuesto y en aras de fomentar la mayor participación de postores,, solicitamos al comité aceptar un plazo de entrega más adecuado de la siguiente manera:

- ENTREGA DEL BIEN: 65 DIAS CALENDARIOS
- INSTALACION Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO: 05 DIAS CALENDARIOS
- PLAZO DE ENTREGA Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO: 70 DIAS CALENDARIOS"

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 15

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

ART. 2 LCE ART. 16 LCE ART. 229 RLCE

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LA OBSERVACIÓN

El plazo establecido por la entidad es el plazo máximo que el postor puede ofertar para que su oferta sea admitida.

De acuerdo a lo establecido en el Anexo N° 04 "Declaración Jurada de Plazo de Entrega", el proveedor debe consignar en su oferta "el plazo ofertado", y "Detallar el plazo de entrega su instalación y funcionamiento"

Por lo señalado, corresponde al postor establecer el plazo de entrega, su instalación y funcionamiento, siempre que este no exceda el plazo máximo establecido por la entidad

Por otro lado, tomando en consideración la observación N° 1 y 12 y a fin de favorecer la mayor pluralidad de postores se modificará en el numeral 1.9 de la página 15 de las bases, y en el numeral 1.9 de la página 23 de las bases, el plazo de entrega (el cual debe ser considerado como plazo máximo) de la siguiente manera:
PLAZO

Entidad convocante :INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura :AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Específico	I	1.9	15
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):			
ART. 2 LCE ART. 16 LCE ART. 229 RLCE			
Análisis respecto de la consulta u observación:			
70 DIAS CALENDARIO, DENTRO DEL CUAL SE INCLUYE LA ENTREGA DEL BIEN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO ENTRE OTROS EN CONCORDANCIA CON LA MODALIDAD LLAVE EN MANO, DE ACUERDO CON EL SIGUIENTE DETALLE.			
ENTREGA DEL BIEN : HASTA 65 DÍAS CALENDARIOS			
INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO : HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS			
PLAZO DE ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO 70 DIAS CALENDARIOS			
COMO ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES SE MODIFICARA EL NUMERAL 1.9 PLAZO DE ENTREGA DE LAS BASES SIENDO DE LA SIGUIENTE MANERA, DE ACUERDO A LO INDICADO POR EL USUARIO: 1.9 PLAZO DE ENTREGA			
Los bienes materia de la presente convocatoria se entregaran en el plazo de 70 dias calendarios para la instacion y puesta en funcionamiento del equipo, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación: Entrega del bien hasta 65 dias calendarios / instalación y puesta en funcionamiento hasta 5 dias calendarios / plazo de entrega y puesta en funcionamiento 70 dias calendarios.			
Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:			
null			

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 7

Consulta/Observación:

DICE: E) Las características técnicas que deberán acreditarse son: del 1.7 de 1 requerimiento folletos, instructivos, catalogos o similares

OBSERVACION: Se observa dicho requerimiento dado que no especifica si la entidad va a aceptar declaración de fabrica con su debida traduccion para sustentar aquellos puntos que no se ubican en el manual o hoja técnica del fabricante según lo establecido en el PRONUNCIAMIENTO N° 164-2023/OSCE-DGR ; por lo expuesto solicito a los miembros del comité ampliar su requerimiento de la siguiente manera :

E) LAS CARACTERISTICAS TÉCNICAS QUE DEBERÁN ACREDITARSE SON: DEL 1.7 DE 1 REQUERIMIENTO FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATALOGOS O DECLARACIÓN DE FABRICA CON SU RESPECTIVA TRADUCCION

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap II Literal: 2.2.1 Página: 17

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

PRONUNCIAMIENTO N° 164-2023/OSCE-DGR

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LA OBSERVACIÓN

En concordancia con la observacion N° 3

Al respecto se realiza la aclaracion correspondiente al literal L folletos y catalogos del numeral 3.1 En esta caso, tomando en consideración lo solicitado por el participante, se aceptará también "carta emitida por el fabricante". lo cual deberá modificarse en las bases del procedimiento de selección

L) folletos y catalogos

El postor debe presentar folletos, instructivos, catalogos o similares emitidos por el fabricante: como (carta emitida por el fabricante o declaración de fábrica con su respectiva traducción) para acreditar las especificaciones técnicas detalladas en el literal a) del numeral 1.7 "características y condiciones" establecidos en el numeral 3.1 "Especificaciones técnicas" de las bases

Cabe señalar que las condiciones de operacion, señaladas en el literal b) del numeral 1.7 corresponde a las características del suministro electrico de nuestra institución, por lo que no requiere ser acreditado por el postor

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 8
Consulta/Observación:
DICE 2.2.1 Documentos de presentación obligatoria

OBSERVACION: En la actualidad existen muchas empresas pseudo Fabricantes que comercializan centrifugas sin ningun control de calidad que garantice la vida útil del bien y sobre todo garantice repuestos o consumibles por 8 años; por lo expresado solicito a los miembros de comité ampliar su requerimiento de la siguiente manera:

2.2.1 DOCUMENTOS DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA
j) ISO 13485 A NOMBRE DEL FABRICANTE (NO SE ACEPTA PROTOTIPOS)
K) DECLARACION DE CONFORMIDAD CE A NOMBRE DEL FABRICANTE

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap II Literal: 2.2.1 Página: 16

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

PRINCIPIO DE EFICIENCIA
Análisis respecto de la consulta u observación:
3.1

1.24 DOCUMENTOS PARA ADMISION DE OFERTA
Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

2.2.1.1
j) Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:
3.1

1.24 DOCUMENTOS PARA ADMISION DE OFERTA
Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

2.2.1.1
j) Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

DICE: A04 Carcasa y tapa metálica con mirilla o ventana de vidrio transparente

CONSULTA: El acrilonitrilo butadieno estireno o ABS es un plástico muy resistente al impacto (golpes) muy utilizado en la fabricación de equipos Medicos y otros usos industriales a diferencia de una estructura metálica que tiende con el tiempo y la humedad a oxidarse; por lo expresado solicito a los miembros aperturar la ficha técnica de la siguiente manera con la finalidad de que exista pluralidad de postores:

A04 CARCASA METÁLICA O PLÁSTICO ABS Y TAPA CON MIRILLA O VENTANA DE VIDRIO TRANSPARENTE

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: Cap III Literal: 1.7 Página: 21

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

PRINCIPIO DE LIBRE CONCURRENCIA Y PLURALIDAD DE POSTORES

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA

Por motivos de bioseguridad, el area usuaria requiere que la carcasa y la tapa sea metalica a fin de asegurar su limpieza y desinfección ya que estará en contacto con material biológico, el cual podria ser altamente infeccioso.

Por otro lado, de acuerdo a información recabada de la Universidad de Barcelona (<http://www.ub.edu/cmematerials/es/content/acrilonitrilo-butadieno-estireno-abs>) el material El acrilonitrilo butadieno estireno o ABS "se degrada en altas concentraciones de ácidos inorgánicos", y presenta "Degradación en disolventes orgánicos: metanol, gasolina, cetona y disolventes halogenados y aromáticos".

Lo señalado en el párrafo anterior nos genera dudas, como usuarios, acerca de la pertinencia de aceptar este material, ya que realizaremos un uso intensivo de acidos orgánicos e inorgánicos.

Finalmente, es necesario precisar que del resultado del estudio de mercado, se establecio que existe pluralidad de postores

Por lo señalado, no se tomará en cuenta lo requerido por el participante quedando la especificación sin modificaciones

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 10

Consulta/Observación:

DICE: C05 Alarma acústica en caso de falla o al terminar un ciclo de centrifugado, cierre de tapa motorizado.

OBSERVACION: se observa esta especificación técnica dado que esta dirigido a la marca Italiana HISTOLINE ,
MODELO SP 100

<https://www.histoline.com/es/sp-100>

Práctica prohibida según los lineamientos de la ley de contrataciones del estado por que limita la participación de más
postores; por lo expresado solicito a los miembros del comité ampliar su requerimiento de la siguiente manera:

C05 ALARMA ACÚSTICA EN CASO DE FALLA O AL TERMINAR UN CICLO DE CENTRIFUGADO, CIERRE DE TAPA
MOTORIZADO O CONFIGURACION SEGÚN CADA FABRICANTE.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap III **Literal:** 1.7 **Página:** 21

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

Principio de libre concurrencia y competencia, Principio de trato justo e igualitario

Análisis respecto de la consulta u observación:

NO SE ACOGE LA OBSERVACIÓN

Por motivos de bioseguridad, el area usuaria requiere que el cierre de tapa sea motorizado a fin de evitar el menor
contacto posible con el material biológico, el cual podria ser altamente infeccioso

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 11

Consulta/Observación:

Dice: D01 Rotor oscilante autoclavable con tapa de seguridad para 12 cámaras citológicas de 0.5ml (velocidad máxima 2,000 RPM/RCF relativa 438G. Asegura reproductibilidad

OBSERVACION: se observa esta especificación técnica dado que esta dirigido a la marca Italiana HISTOLINE , MODELO SP 100

<https://www.histoline.com/es/sp-100>

Práctica prohibida según los lineamientos de la ley de contrataciones del estado por que limita la participación de más postores; por lo expresado solicito a los miembros del comité ampliar su requerimiento de la siguiente manera:

D01 Rotor oscilante autoclavable con tapa de seguridad para 12 cámaras citológicas de 0.5ml (velocidad máxima hasta 2,500 RPM/RCF relativa 438G a 860G. Asegura reproductibilidad

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap III **Literal:** 1.7 **Página:** 21

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

Principio de libre concurrencia y competencia, Principio de trato justo e igualitario

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LA OBSERVACIÓN

Con la finalidad de promover la mayor pluralidad de postores, se acoge la observación, quedando esta especificación de la siguiente manera:

D01 Rotor oscilante autoclavable con tapa de seguridad para 12 cámaras citológicas de 0.5ml (velocidad máxima hasta 2,500 RPM/RCF relativa 438G a 860G. Asegura reproductibilidad

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

3.1

D01 Rotor oscilante autoclavable con tapa de seguridad para 12 cámaras citológicas de 0.5ml (velocidad máxima hasta 2,500 RPM/RCF relativa 438G a 860G. Asegura reproductibilidad

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 12

Consulta/Observación:

Dice:

Plazo de entrega: ¿.. se entregarán en el plazo de 60 días Calendario para la instalación y puesta en funcionamiento del equipo.

Entrega del bien: 45 días calendario

Instalación y puesta en funcionamiento: 15 Días Calendario

OBSERVACION: El plazo solicitado incluye la entrega, instalación y puesta en marcha de los equipos en una ventana de tiempo muy corto, por lo que, solo los postores que cuentan con el Stock de dichos equipos podría cumplir con el requerimiento, lo que vulnera el Principio de Libre Competencia y Concurrencia y el Principio de Trato Justo e Igualitario, ya que, la mayoría de los equipos con las características solicitadas, requiere de una fabricación previa, una complicada gestión de logística internacional para las importaciones, desaduanaje y otros controles previos, por lo que el plazo total de 60 días calendario vulneraría estos principios.

Además, que muchas veces los equipos en stock son equipos que han sido usados en exhibiciones o incluso devoluciones en casos más extremos y no garantizan que los equipos a entregar sean de fabricación 2024 y que cuenten con la tecnología y las actualizaciones más recientes, lo que afecta significativamente el requerimiento y objetivos de la entidad.

Para garantizar que el producto es nuevo y de la mejor calidad pedimos que se amplie el plazo de entrega total a 65 Días calendario, quedando de la siguiente manera:

Plazo de entrega: 65 días Calendario, Incluye la entrega, instalación y puesta en funcionamiento del equipo.

Entrega del bien: 60 días calendario

Instalación y puesta en funcionamiento: 5 Días Calendario

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

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

Principio de libre concurrencia y competencia, Principio de trato justo e igualitario

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE PARCIALMENTE LA OBSERVACIÓN

El plazo establecido por la entidad es el plazo máximo que el postor puede ofertar para que su oferta sea admitida.

De acuerdo a lo establecido en el Anexo N° 04 "Declaración Jurada de Plazo de Entrega", el proveedor debe consignar en su oferta "el plazo ofertado", y "Detallar el plazo de entrega su instalación y funcionamiento"

Por lo señalado, corresponde al postor establecer el plazo de entrega, su instalación y funcionamiento, siempre que este no exceda el plazo máximo establecido por la entidad

Por otro lado, tomando en consideración la observación N° 1 y 6 y a fin de favorecer la mayor pluralidad de postores se modificará en el numeral 1.9 de la página 15 de las bases, y en el numeral 1.9 de la página 23 de las bases, el plazo de entrega (el cual debe ser considerado como plazo máximo) de la siguiente manera:

PLAZO

70 DIAS CALENDARIO, DENTRO DEL CUAL SE INCLUYE LA ENTREGA DEL BIEN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO ENTRE OTROS EN CONCORDANCIA CON LA MODALIDAD LLAVE EN MANO, DE ACUERDO CON EL SIGUIENTE DETALLE.

ENTREGA DEL BIEN : HASTA 65 DÍAS CALENDARIOS

INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO : HASTA 05 DÍAS CALENDARIOS

PLAZO DE ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO 70 DIAS CALENDARIOS dando esta

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20600811364	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	IMPORT MEDICAL ANICAMA E.I.R.L.	Hora de envío :	18:38:51

Observación: Nro. 13

Consulta/Observación:

Dice:
EL EQUIPO DEBERA CONTAR CON CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE MANUFACTURA

Observación: La entidad debe tener en cuenta que el Certificado de BPA es de origen nacional y debe indicar que para productos importados es posible entregar certificados equivalentes como lo son el Certificado de Libre Venta o el Certificado de Libre Comercialización, el Certificado CE de conformidad emitido por el organismo Notificado, Certificado expedido por la FDA en el que se consigne el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura, como ISO 13485 entre otros. Esto según PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR y por el Principio de Razonabilidad, Principio de Libre competencia y concurrencia, trato justo e igualitario

Pedimos al comité de selección considerar en las Bases Integradas lo siguiente:

Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) Y/O Certificado de la Comunidad Europea (CE) o Norma ISO 13485 vigente, Certificado FDA u otros documentos de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Acápite de las bases : **Sección:** Especifico **Numeral:** Cap III **Literal:** 1.7 b **Página:** 22
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Principio de Razonabilidad, Principio de Libre competencia y concurrencia, trato justo e igualitario

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACOGE LA OBSERVACION
Tomando en consideración lo señalado por el postor, la observación N° 08, y la revisión del PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR y por el Principio de Razonabilidad, Principio de Libre competencia y concurrencia, trato justo e igualitario, se modificará dicho extremo de las bases, señalándose:

1.24 DOCUMENTOS PARA ADMISION DE OFERTA
Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o

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

3.1

1.24 DOCUMENTOS PARA ADMISION DE OFERTA
Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

2.2.1.1
j) Documento que acredite fehacientemente buenas prácticas de manufactura (BPM) vigente y/o Norma ISO 13485 vigente y/o Certificado de la Comunidad Europea (CE) vigente y/o Certificado FDA vigente u otros documentos vigente de acuerdo al nivel de riesgo emitido por la Autoridad o Entidad competente del país de origen.

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20464408623	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	BAIRES S.A.C.	Hora de envío :	20:44:11

Consulta: Nro. 14

Consulta/Observación:

2.2.1 DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA

2.2.1.1 Documentos para la admision de la oferta :

solicitan :

e) Las características técnicas que deberán acreditarse son : del 1.7 de l requerimiento, folletos, instructivos, catálogos o similares.

La acreditación de las características técnicas es uno de los pasos más importantes para una buena adquisición ya que asegura el cumplimiento a las demandas y necesidades reales del área usuaria por ello es fundamental que estos sean sustentados con brochure, catálogos, manuales, folletería o Ficha Técnica que respalden y garanticen la información genuina y fidedigna del fabricante.

Sin embargo es una práctica habitual que los proveedores presenten una Carta del Fabricante hecha a medida para la licitación cuando requiera sustentar alguna característica no encontrada en catálogos, manuales, folletería o Ficha Técnica

La experiencia indica que muchas veces hay contradicción y discordancia entre la folletería del fabricante y la carta o documento del fabricante presentada por postores poco serios conteniendo las especificaciones técnicas que normalmente son hechas a medida para cada proceso de compra y usualmente los postores copian/pegan el requerimiento de la Entidad, y en la mayoría de veces hay contradicción entre esta carta y la colocada en el catálogo o instructivo y en la práctica es difícil constatar ya que el papel aguanta todo.

CONSULTA

¿Que prevalecerá para la Entidad, cuando haya una contradicción entre ¿la carta del fabricante hecha a medida¿ versus la que el fabricante publica en los canales comerciales convencionales como: web, brochure, datasheet y manuales?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 2.2 Literal: 2.2 Página: 17

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA:

En principio, es necesario precisar que el proveedor es responsable de toda la documentación presentada para demostrar el cumplimiento de las características técnicas y/o complementarias, las cuales deben tener coherencia y evitar contradicciones.

Por otro lado, se toma en consideración el PRONUNCIAMIENTO N° 033-2023/OSCE-DGR, en la cual el OSCE señala (para un caso particular) que "para la acreditación de las especificaciones técnicas de los reactivos y equipo, se acepten documentos técnicos similares a los ya considerados en las Bases, emitidos por el fabricante, como las cartas aclaratorias emitidas por el fabricante y/o carta del fabricante, lo cual, permitiría una mayor concurrencia de postores"

Por lo señalado, que en caso de existir contradicción, el postor podrá presentar una carta aclaratoria del fabricante, con su respectiva traducción, en cuyo caso prevalecerá la carta de aclaración del fabricante

Al respecto se realiza la aclaracion correspondiente al literal L folletos y catalogos del numeral 3.1 En esta caso, tomando en consideración lo solicitado por el participante, se aceptará también "carta emitida por el fabricante". lo cual deberá modificarse en las bases del procedimiento de selección

L) folletos y catalogos

Entidad convocante :INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura :AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria :1

Objeto de contratación :Bien

Descripción del objeto :ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

	Específico	2.2	2.2	17
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):				

Análisis respecto de la consulta u observación:

El postor debe presentar folletos, instructivos, catalogos o similares emitidos por el fabricante: como (carta emitida por el fabricante o declaración de fábrica con su respectiva traducción) para acreditar las especificaciones técnicas detalladas en el literal a) del numeral 1.7 "características y condiciones" establecidos en el numeral 3.1 "Especificaciones técnicas" de las bases

Cabe señalar que las condiciones de operacion, señaladas en el literal b) del numeral 1.7 corresponde a las características del suministro electrico de nuestra institución, por lo que no requiere ser acreditado por el postor

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

null

Entidad convocante : INSTITUTO NACIONAL DE CIENCIAS NEUROLOGICAS - INCN

Nomenclatura : AS-SM-21-2024-INCN-B-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : ADQUISICION DE CITOCENTRIFUGA PARA EL INCN PARA EL INCN-IOARR CUI N° 2629940

Ruc/código :	20464408623	Fecha de envío :	23/08/2024
Nombre o Razón social :	BAIRES S.A.C.	Hora de envío :	20:44:11

Consulta: Nro. 15

Consulta/Observación:

Solicitan :

Bienes similares :

Se consideran bienes similares a los siguientes equipos : equipos biomédicos en general

Consulta :

La finalidad de este requerimiento es acreditar que el postor que brindará este suministro cuente con la experiencia especializada y la infraestructura capaz de dar soporte técnico y servicio postventa a la entidad en el caso se requiera y así no interrumpir los servicios que brinda el laboratorio.

Los beneficios de esta experiencia se verán traducidos en diagnósticos de fallas más rápidos, cortos tiempos de paradas y demás que proporcionan un expertise enfocado en venta y servicio técnico especializado.

En ese sentido, pedimos al comité, pueda considerar como bienes similares a centrífugas como: Centrífugas de tubos, microcentrifugas, centrífugas refrigeradas, citocentrifugas y centrífugas de laboratorio en general.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.20 Literal: 1.20 Página: 25

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

Análisis respecto de la consulta u observación:

SE ACLARA que en los literales a) y e) del artículo 2 de la Ley establecen los "Principio de Libertad de Concurrencia y "Principio de Competencia", a través de los cuales se señala que los procesos de contratación incluyen disposiciones que permiten establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la oferta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace en la contratación, debiendo para ello evitar exigencias y formalidades costosas e innecesarias.

Para lo cual se señala que esta no puede restringir el acceso a la pluralidad exigencias que sólo pueden ser cumplidas por determinados proveedores, condiciones contractuales que restringen el acceso a la pluralidad de ofertas o Con la finalidad de promover la mayor pluralidad de postores , se aclara que se mantendra lo solicitado como bienes similares a equipos biomedicos en general

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

null