

FORMATO
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS
(BIENES)

1. DATOS GENERALES							
1.1 FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	24/06/2024						
1.2 ÁREA USUARIA	SERVICIO DE FARMACIA						
1.3 DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	ADQUISICIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS SIN FICHA TÉCNICA DE LENTES INTRAOCULARES PLEGABLES						
1.4 ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	- CIRUGÍA OFTALMOLOGÍA GENERAL - DISPENSACIÓN AMBULATORIA SIS						
1.5 N° DE REFERENCIA DEL PAC	23						
1.6 PROYECTO DE INVERSIÓN PÚBLICA	Código						
	Documento que declaró la viabilidad						
2. INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO							
2.1 DATOS DEL REQUERIMIENTO	Documento de requerimiento	- Informe Técnico N° 006-2024-SF-DADT-DEAEO-INO - Nota Informativa N° 401-2024-SF-DADT/DEAEO-INO - Nota Informativa N° 446-2024-SF-DADT/DEAEO-INO - Nota Informativa N° 511-2024-SF-DADT/DEAEO-INO - Nota Informativa N° 540-2024-SF-DADT/DEAEO-INO	Fecha de recepción	22/04/2024 – 13/05/2024 – 23/05/2024 – 06/06/2024 – 18/06/2024 –			
2.2 MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	13/05/2024	De oficio		Con motivo de observaciones	X	
	Fecha de la tercera versión	29/05/2024	De oficio		Con motivo de observaciones	X	
	Fecha de la cuarta versión	6/06/2024	De oficio		Con motivo de observaciones	X	
	Fecha de la quinta versión	18/06/2024	De oficio		Con motivo de observaciones	X	
2.3 SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN INCLUIRÁ PAQUETE(S)	SI			NO	X		
		De ser afirmativa la respuesta, detallar el sustento técnico del área usuaria o el órgano encargado de las contrataciones, según el caso.					
2.4 SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN SE EFECTUARÁ POR ITEMS	SI	X	NO				
2.5 SEÑALAR SI SE HA LLEVADO A CABO UN PROCESO DE ESTANDARIZACIÓN	SI			NO	X		
	Documento de aprobación de la estandarización				Fecha de aprobación		
2.6 SEÑALAR SI EL BIEN OBJETO DE LA CONTRATACIÓN HA SIDO HOMOLOGADO	SI			NO	X		
	N° de Resolución que aprobó la Ficha de Homologación				Fecha de inicio de vigencia		
2.7 REQUERIMIENTO	Lo indicado se visualiza en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.						
2.8 OBSERVACIONES AL REQUERIMIENTO							
N° Item	Cantidad total de observaciones	Cantidad de observaciones formuladas por el OEC	Comunicación con la cual se remitió al área usuaria las observaciones al requerimiento	Fecha de remisión de la comunicación	Cantidad de observaciones formuladas por los proveedores	Comunicación con la cual se remitió al área usuaria las observaciones al requerimiento	Fecha de remisión de la comunicación
37-38-39					13	N.I N° 769-2024-OLOG-OEA-INO	2/05/2024

00001615

Empresa Laboratorio BAUSCH HEALTH PERU SRL, realiza consulta con respecto a los ítems 38 y 39, solicitando ampliar las siguientes características ítem 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA

-Empaque secundario: Caja de cartón

-Con filtro UV y/o filtro de luz azul

-Longitud total 12.5 ó 13.0 mm

-Dioptría: +6 al +30 con saltos máximos de 0.5 a partir de la dioptría +10 al +30

ítem 39 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR TÓRICA PLEGABLE 1 PIEZA,

-Empaque secundario: Caja de cartón

-Con filtro UV y/o filtro de luz azul, diseño tórico posterior

-Longitud total 12.5 ó 13.0 mm

Empresa Soluciones y Soportes Técnicos S.A.C. - SyST, realiza consulta para el ítem 38, solicitando que se le aclare o apertura algunos puntos de la EE.TT

ítem 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA

-Hápticas con memoria o plegable y angulación de 0°.

-Bordes pulidos o torneados, no se decoloren o que protejan de opacificación temprana.

Empresa LABOFTA S.A.C., realiza consulta para los ítems 37 y 38., a las características técnicas mínimas

ítem 37 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS

OPTICA EFECTIVA 6mm - solicita considerar la omisión de la palabra EFECTIVA siendo cambiada por ZONA OPTICA TOTAL 6mm

ítem 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRÍA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA

CON FILTRO UV Y FILTRO PARA LUZ AZUL - Solicita considerar el filtro para LUZ AZUL como OPCIONAL.

OPTICA EFECTIVA 6mm - Solicita considerar la omisión de la palabra EFECTIVA siendo cambiada por ZONA OPTICA TOTAL 6mm

HÁPTICAS CON MEMORIA Y ANGULACION DE 0° - Solicita considerar la modificación de la Especificación Técnica a: HÁPTICAS CON ANGULACION DE 0°

1-2 y 3					15	N.I.N° 944-2024- OLOG-OEA-INO	20/05/2024
---------	--	--	--	--	----	----------------------------------	------------

Empresa ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU S.A., realiza consulta, con respecto a las características de los ítems 1, 2 y 3: Por lo que solicitamos indicar cuantos inyectores en cesión de uso deberá entregar el proveedor adjudicado para cada ítem a cotizar, esto debido a que el precio de los inyectores a entregar debe incluirse en el precio unitario de cada ítem a cotiza.

Empresa BAUSCH HEALTH PERU SRL. Que, en estricto cumplimiento de su requerimiento sólo estaríamos solicitando ampliación para que desde la dioptría 6 a la 10 los pasos sean en 1 dioptría. Adjuntamos brochure de nuestro lente para su referencia.

Empresa LABOFTA S.A.C., realiza consulta en lo siguiente:

Para el ítem 1: DEBE CONTAR CON SISTEMA DE IMPLANTACION DE (INYECTOR Y CARTUCHOS), por lo que se clasifica al INYECTOR Y CARTUCHOS como accesorios para la implantación del bien (LENTE INTRAOCULAR). Por lo expuesto se solicita que el bien a oferta es LENTE INTRAOCULAR y el inyector y cartuchos son accesorios para la implantación de este.

Para el ítem 1, realiza consulta con respecto al numeral 4.2.6 expiración de los dispositivos medico de corresponder: En cuanto a la fecha de expiración (18 meses) pertenece al bien (LENTE INTRAOCULAR), sin embargo, se admitirá carta de compromiso de canje para los accesorios que cuenten con vigencia menores de 18 meses.

Para el ítem 1, realiza observación: LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +10.0 A +30.0 CAMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS: solicita que se aclare cuales son las dioptrías requeridas ya que en el encabezado inicial solicitan en un rango de dioptrías entre la +10.0 A +30.0 sin embargo en las especificaciones técnicas detallan un rango de la +6 a +30dioptrías (Corrección de esfera).

Para el ítem 1, realiza observación: debe contar con sistema de implantación de (inyector y cartuchos): Solicita indicar la cantidad de inyectores que entregará la empresa adjudicada a la institución.

Para el ítem 1, realiza observación: solicitamos incluir como factor de evaluación: mejoras en especificaciones técnicas para el ítem N° 01, con puntaje adicional al postor que presente "Carta de Compromiso de realización de Canjes de Dioptrías en el rango de -10.0 a +30.0 en pasos de 0.5 dioptrías de acuerdo con las necesidades de la Institución en un plazo no mayor a veinticuatro (24) horas.

Para el ítem 2, realiza observación: longitud total 12.5 o 13.0mm

Solicitamos considerar la especificación técnica de la siguiente manera:

Longitud Total 13.0 mm, así como también teniendo en cuenta que existe pluralidad de postores

Para el ítem 2, realiza consulta: Debe contar con sistema de implantación de (inyector y cartuchos): Por lo que se clasifica al Inyector y Cartuchos como accesorios para la implantación del bien (LENTE INTRAOCULAR). Por lo expuesto solicita ratificar que el bien a oferta es LENTE INTRAOCULAR y el inyector y cartuchos son accesorios para la implantación de este.

Para el ítem 2, realiza consulta: Numeral 4.2.6 Expiración de los Dispositivos Medico de Corresponder: Solicita ratificar que lo solicitado en cuanto a la fecha de expiración (18 meses) pertenece al bien (LENTE INTRAOCULAR), sin embargo, se admitirá carta de compromiso de canje para los accesorios que cuenten con vigencia menores de 18 meses.

Para el ítem 2, realiza observación: Debe contar con sistema de implantación de (inyector y cartuchos), solicita indicar la cantidad la cantidad de inyectores que entregará la empresa adjudicada a la institución.

Para el ítem 2, realiza observación: Solicitamos incluir como factor de evaluación: mejoras en las especificaciones técnicas para el ítem N° 02, con puntaje adicional al postor que presente "Carta de Compromiso de realización de Canjes de Dioptrías en el rango de +30.0 a +34.0 en pasos de 0.5dioptrías de acuerdo a las necesidades de la Institución en un plazo no mayor a veinticuatro (24) horas"

Realiza observación al numeral 4.2 respecto a la muestra: Solicita aclarar si las muestras se deben presentar en el estudio de mercado o se deberá entregar el día de la presentación de la oferta en el procedimiento de selección a convocar.

Para el ítem 2, realiza observación: Bordes Pulidos, solicita ampliar la especificación a bordes pulidos o esmerilados.

Realiza observación al literal B Requisitos de Calificación: Experiencia del postor en la especialidad, se solicita al comité indicar el importe que se deberá acreditar como experiencia del postor.

1-2 y 3					7	N.I.N° 1105-2024- OLOG-OEA-INO	5/06/2024
---------	--	--	--	--	---	-----------------------------------	-----------

00001611

(3) Item N° 1, 2 y 3: El Requerimiento de bienes y/o suministros solicita lo siguiente:

El proveedor deberá presentar carta de compromiso de reposición de carjes de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución en un plazo no mayor de 14 días.

Sin embargo, el requerimiento también solicita al proveedor que los dispositivos médicos sean internados con el siguiente logotipo:

TIPO PROCES-XXX - XXX-INO-INOIA
INSTITUTO NACIONAL DE OPTALMOLOGIA

Por lo cual, solicitamos al área usuaria pueda encontrar por los 3 items el rotulado del logotipo debido a que el mismo requerimiento exige al proveedor que realice el canje de dioptrías de acuerdo a las necesidades de la institución y están rotulados los productos con el número del procedimiento de selección, el proveedor no podrá comercializarlos.

(2) Item N° 1, 2 y 3: El Requerimiento de bienes y/o suministros solicita como plazo de entrega:

44.3 PLAZO DE ENTREGA

El plazo de entrega será 07 días calendario a partir del día siguiente de la firma del contrato.

Sin embargo, el Instituto requiere que en los documentos de Facturación se haga referencia al número de la orden de compra y, en caso el proveedor a pesar de que cumpla con internar los productos dentro del plazo de entrega señalado en las bases y el contrato pero sin que figure el número de la orden de compra (y que no existe obligación del Instituto de girar y notificar previo al internamiento); los documentos son observados por el área de control interno. Dicha situación genera una solicitud de refacturación por parte del Instituto, lo cual es realizar un reproceso por parte del proveedor, el cual puede ser observado por la SUNAT en una auditoría.

Por lo cual, solicitamos al área usuaria pueda modificar el plazo de entrega de la siguiente manera: El plazo de entrega será 07 días calendario a partir del día siguiente de notificarle la orden de compra al contratista.

(3) Item N° 1, 2 y 3: Las características para los items 2 y 3 solicitan: Con filtro UV y/o filtro de luz azul. Para el item 1 solicitan: Con filtro UV

Es comparación a la 1ra versión del Estudio de Mercado, se visualiza que el área usuaria ha modificado dicha característica para permitir la mayor participación de postores.

Existen numerosos estudios que demuestran los beneficios de la protección de la luz azul para la salud ocular, especialmente en la actualidad donde los pacientes se exponen más jóvenes y tienen una mayor expectativa de vida. Además deben tomar en consideración a sus pacientes pediátricas que se verán beneficiadas con la protección del filtro para luz azul el resto de sus vidas. El filtro de luz azul es un concepto muy desarrollado en el mercado oftalmológico, al punto que las gafas aéreas incluyen dentro de sus características básicas el filtro para luz azul.

La capacidad del lente para filtrar la luz azul de alta energía se vuelve indispensable para disminuir el riesgo de degeneración macular, lo cual es una característica resaltante que beneficia al paciente y no afecta el valor final del producto.

Además, existe pluralidad de postores que cumplen con dicha característica.

Por lo que solicitamos al área usuaria pueda incluir como Factor de Evaluación: Mejoras en las Especificaciones Técnicas para los Items N° 1, 2 y 3, con puntaje adicional al postor que acredite la característica: "Con filtro UV y filtro de luz azul", en concordancia con el Principio de Vigencia Tecnológica de la Ley de Contrataciones con el Estado (Art. 2 inciso g) de la LCE).

(4) Se está considerando para los siguientes items las siguientes unidades de INYECTORES en CESION DE USO:

Para el Item N° 1: 02 INYECTORES en CESION DE USO

Para el Item N° 2: 06 INYECTORES en CESION DE USO

Para el Item N° 3: 02 INYECTORES en CESION DE USO

(1) Item N° 1 y 2: Las características para los items 1 y 2 solicitan: "Zona óptica total de 6mm"

Entendemos que esta característica quiere decir que la óptica sea total de 6mm, esto es, que debe ser utilizable en su totalidad siendo esa la función de un lente intracocular al ser implantado al paciente.

Solicitamos al área usuaria confirmar que nuestra apreciación es correcta y que el postor debe acreditar para la característica "Zona óptica total: de 6mm" que la óptica debe ser utilizable en su totalidad.

En caso nuestra apreciación no sea correcta solicitamos al área usuaria definir cuánto debe ser la zona óptica funcional del lente.

(6) Item N° 1, 2 y 3: Las características para los items 1 y 2 solicitan: Dioptrías +6 a +30 corrección de esfera. Con saltos máximos de 0.5 D. Para el item 3 no se ha considerado dicha característica.

Si bien el rango de dioptrías que más se acerca al poder refractivo de la población en general va del +6 al +30, existen necesidades por encima de estos poderes, razón por la cual sería adecuado incrementar al menos hasta el +34 (en pasos de 1 dioptría) ello beneficiaría la mayor cantidad de pacientes.

Por lo que solicitamos al área usuaria pueda ampliar esta característica para los items N° 1, 2 y 3: "Dioptrías +6 a +30 corrección de esfera. Con saltos máximos de 0.5 D. Y Dioptrías hasta el +34 con saltos máximos de 1 D", en concordancia con el Principio de Vigencia Tecnológica de la Ley de Contrataciones con el Estado (Art. 2 inciso g) de la LCE).

(7) Item N° 1, 2 y 3: El Requerimiento de bienes y/o suministros solicita lo siguiente: 4.2.6. La fecha de expiración no podrá ser menor a dieciocho (18) meses, contándose a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. Esto aplica a todo el sistema de implantación del lente (lentes y cartuchos). En caso, que el dispositivo médico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que ofrece el producto. Esto aplica a todo el sistema de implantación del lente (cartuchos)

El Instituto inicialmente solicitó una vigencia mínima de 18 meses para el lente y cartucho. Sin embargo, modifica el requerimiento permitiendo entregar vigencias menores a la solicitada con el único requisito de presentar carta de compromiso de canje, lo cual se entiende como una contradicción al requerimiento técnico mínimo de los dispositivos médicos que desea adquirir y estaría vulnerando los principios de Transparencia y vigencia tecnológica de la LCE. Esta situación puede dar a entender que el postor puede internar lente y cartucho con una vigencia de 01 mes, sin que esto pueda ser observado por el Instituto, puesto que sólo deberá adjuntar la carta de canje.

Siendo el lente y cartucho dispositivos médicos necesarios para la implantación del lente y que los requerimientos técnicos mínimos son las condiciones mínimas que deben cumplir los dispositivos médicos para ser aceptados por el Instituto, no es correcto solicitar al postor un vigencia mínima (18 meses) la cual puede ser omitida con solo presentar una carta de canje. Por lo que solicitamos al área usuaria pueda aclarar esta contradicción en el requerimiento técnico mínimo.

1-2 y 3					1	N.I. N° 1176-2024- OLOG-OEA-INO	17/06/2024
---------	--	--	--	--	---	------------------------------------	------------

(1) Item N° 1, 2 y 3: El Requerimiento de bienes y/o suministros solicita lo siguiente: 4.2.6. La fecha de expiración no podrá ser menor a dieciocho (18) meses, contándose a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. Esto aplica a todo el sistema de implantación del lente (lentes y cartuchos). En caso, que el dispositivo médico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que ofrece el producto. Esto aplica a todo el sistema de implantación del lente (cartuchos)

La abstención de consulta señala que: La vigencia es de 18 meses a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. En caso, que el dispositivo médico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que ofrece el producto, esto aplica a todo el sistema de implantación del lente.

En caso el contratista no cumple con internar una vigencia de 18 meses debe acompañar la entrega de los dispositivos médicos con una carta de compromiso de canje por vencimiento. Solicitamos poder precisar: ¿Cuál es tope de la vigencia mínima a internar en esta situación: 17 meses, 16 meses, 15 meses, 14 meses, 13 meses, 12 meses, 01 mes?

2.9 RESPUESTA DEL ÁREA USUARIA

N° Item	Cantidad total de respuestas a las observaciones	Cantidad de respuestas a las observaciones formuladas por el OEC	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación	Cantidad de respuestas a las observaciones formuladas por los proveedores	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación
37-38-39					13	N.I. N° 401-2024-SF-DADT-INO - N.I. N° 06-2024-CFT-INO	13/05/2024 - 10/05/2024
<p>Respuesta a la empresa Empresa Laboratorio BAUSCH HEALTH PERU SRL</p> <p>Item 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA</p> <p>-Acoge la observación y se considera: Caja con cubierta transparente o caja de cartón.</p> <p>-Acoge la observación, se considera: Con filtro UV y/o filtro de luz azul</p> <p>-Acoge la observación, se considera: longitud total 12.5 o 13 mm.</p> <p>-No se acoge la observación por no permitir obtener resultados refractivos óptimos.</p> <p>Item 39 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR TÓRICA PLEGABLE 1 PIEZA,</p> <p>-Acoge la observación y se considera: Caja con cubierta transparente o caja de cartón.</p> <p>-Acoge la observación, se considera: Con filtro UV y/o filtro de luz azul</p> <p>-Acoge la observación Longitud total 12.5 ó 13.0 mm</p> <p>Respuesta a la empresa Empresa Soluciones y Soportes Técnicos S.A.C. - SyST</p> <p>Item 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA</p> <p>-Se acoge la observación, se considera hepáticas con angulación 0°.</p> <p>-No se acoge la observación debido a que no se ajusta a las necesidades de la institución.</p>							

Respuesta a la empresa Empresa LABOFTA S.A.C.

Ítem 37 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 3 PIEZAS, de la característica técnicas mínimas:

-Se acoge la observación, se considera: zona óptica total de 6 mm

Ítem 38 LENTE INTRAOCULAR DIOPTRIA +6.0 A +30.0 CÁMARA POSTERIOR PLEGABLE 1 PIEZA

-Se acoge la observación, se considera: con filtro UV y/o filtro de luz azul

-Se acoge la observación, se considera: zona óptica total de 6 mm

-Se acoge la observación se considera hápticas con angulación 0°

1-2 y 3				15	N.I. N° 446-2024-SF-DADT-INO - N.I. N° 465-2024-SF-DADT-	23/05/2024 29/05/2024
---------	--	--	--	----	--	--------------------------

Respuesta a la empresa Empresa ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU S.A.

Se aclara la consulta:

Para el ítem N° 1: Será 2 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 2: Será 6 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 3: Será 2 inyectores en cesión de uso

Respuesta a la empresa BAUSCH HEALTH PERU SRL.

Prevía consulta con el área usuaria se ratifica en lo solicitado en las especificaciones técnica, asimismo existe pluralidad de postores que cumplen con las EE.TT. requeridas. Asimismo, en su folleto no se indica la característica hápticas con memoria y angulación 0°.

Respuesta a la empresa LABOFTA S.A.C.

Respuesta a la consulta N° 1 al ítem 1: El dispositivo lente intraocular debe contar con sistema de implantación del lente (inyector y cartucho). En el caso de cartucho este al tener un registro sanitario otorgado por la DIGEMID deberá tener una vigencia óptima para el proceso de implantación con el lente intraocular.

Respuesta a la Consulta N° 2 al ítem 1: La vigencia es de 18 meses a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la Entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. En caso, que el dispositivo medico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferte el producto, esto se aplica a todo el sistema de implantación del lente.

Respuesta a la Observación N° 1 al ítem 1: Se aclara la observación. El rango de dioptrías es +6 a +30 dioptrías (corrección de esfera).

Respuesta a la Observación N° 2 al ítem 1: Se aclara la consulta:

Para el ítem N° 1: Será 2 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 2: Será 6 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 3: Será 2 inyectores en cesión de uso

Respuesta a la Observación N° 3 al ítem 1: No se acepta la observación, se aclara que el proveedor al presentar carta de compromiso de canje de dioptrías es de acuerdo a las necesidades de la institución está obligado a canjear con dioptrías menores o mayores en caso lo amerite la necesidad de la institución.

No se otorgará mejoras y/o puntaje adicional al postor que presente carta de compromiso de canje de dioptrías.

Respuesta a la Observación N° 4 al ítem 2: No se acepta la observación, previa consulta al área usuaria, se ratifica en lo solicitado en las especificaciones técnicas, asimismo, constituye facultad y responsabilidad de la Entidad la determinación de las características y los requisitos técnicos mínimos en función a sus necesidades de los bienes a adquirir.

Aclaración a la Consulta N° 1 al ítem 2: Se aclara la consulta. El dispositivo lente intraocular debe contar con sistema de implantación del lente (inyector y cartucho). En el caso de cartucho este al tener un registro sanitario otorgado por la DIGEMID deberá tener una vigencia óptima para el proceso de implantación con el lente intraocular.

Aclaración a la Consulta N° 1 al ítem 2: La vigencia es de 18 meses a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la Entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. En caso, que el dispositivo medico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferte el producto, esto se aplica a todo el sistema de implantación del lente.

Respuesta a la Observación N° 1 al ítem 2: Se aclara la observación:

Para el ítem N° 1: Será 2 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 2: Será 6 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 3: Será 2 inyectores en cesión de uso

Respuesta a la Observación N° 1 al ítem 2: No se acepta la observación, se aclara que el proveedor al presentar carta de compromiso de canje de dioptrías es de acuerdo a las necesidades de la institución está obligado a canjear con dioptrías menores o mayores en caso lo requiere la necesidad de la institución.

No se otorgará mejoras y/o puntaje adicional al postor que presente carta de compromiso de canjes de dioptrías.

Respuesta a la Observación N° 3 al numeral 4.2: Se aclara la observación. La presentación de las muestras será en el día de presentación de ofertas no en el estudio de mercado.

Respuesta a la Observación N° 4 al ítem 2: Se acoge la observación. Prevía consulta al área usuaria en aras de fomentar la pluralidad de postores se aceptará bordes pulidos y/o esmerilados.

Respuesta a la Observación N° 5 a Requisitos de Calificación: Se aclara la observación. Prevía consulta, el valor estimado será visible al momento de efectuar la convocatoria en las bases administrativas del proceso de selección.

1-2 y 3				7	N.I. N° 511-2024-SF-DADT-INO	6/06/2024
---------	--	--	--	---	------------------------------	-----------

Respuesta a la empresa Empresa ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU S.A.

Respuesta a la consulta N° 1: Se acoge la consulta. Prevía consulta al área usuaria se exonera el rotulo del tipo de proceso por estar sujeto a canjes a la necesidad de la institución.

Respuesta a la consulta N° 2: Se aclara la consulta. Prevía consulta a la oficina de logística y economía de control previo, señalan que la empresa previo internamiento no tendrán ningún inconveniente al momento de internar el bien con la guía de remisión y la factura, toda vez que en las bases y contrato no se establece que debe consignar en la factura el N° de la orden de compra.

Respuesta a la consulta N° 3: No se acoge la consulta. Prevía consulta al área usuaria se ratifica en lo solicitado en las especificaciones técnicas, asimismo existe pluralidad de postores que cumplen con las EE.TT. requeridas, asimismo constituye facultad y responsabilidad de la Entidad la determinación de las características y los requisitos técnicos mínimos en función a sus necesidades de los bienes a adquirir.

Respuesta a la consulta N° 4: Se aclara la consulta

Para el ítem N° 1: Será 2 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 2: Será 6 inyectores en cesión de uso

Para el ítem N° 3: Será 2 inyectores en cesión de uso

Respuesta a la consulta N° 5: Se aclara la consulta

Prevía consulta se aclara que se deberá acreditar fehacientemente y documentalmente la zona óptica total de 6 mm

Respuesta a la consulta N° 6: Se aclara la consulta para el ítem N° 1 y 2

El rango de la dioptría es como se indican en el requerimiento, al tener carta de compromiso de canje por dioptrías están contemplas a rangos mayores de +30.00.

Se acoge la consulta para el ítem N° 03, previa consulta al área usuaria se considerará la característica el rango de la dioptría. Dioptría: +6 a + 30 (corrección de esfera) con saltos máximos de 0.5

Respuesta a la consulta N° 7:

Se aclara la consulta. La vigencia es de 18 meses a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la Entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. En caso, que el dispositivo medico ingrese con vigencia menor podrá presentar carta de compromiso de canje por vencimiento con las mismas condiciones que oferte el producto, esto se aplica a todo el sistema de implantación del lente.

1-2 y 3				1	N.I. N° 540-2024-SF-DADT-INO	18/06/2024
---------	--	--	--	---	------------------------------	------------

00001612

Respuesta a la empresa Empresa ALCON PHARMACEUTICAL DEL PERU S.A.

Respuesta a la Consulta N° 01: Se aclara la consulta: previa consulta al área usuaria se precisa que el objetivo del proceso es el lente intraocular, siendo los demás accesorios (cartucho) un complemento al sistema de implantación del lente, por lo tanto, la expiración del producto no podrá ser menor a dieciocho (18 meses), contándose a partir de la fecha de recepción y/o entrega a la entidad y de acuerdo con las especificaciones técnicas. (...)

2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO

N° Item

Ajustes realizados al requerimiento

1

Se realizó ajustes a la característica técnica mínima de acuerdo a las consultas u observaciones formuladas en la etapa de indagación de mercado.

3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO

3.1 FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO

25/04/2024 -
15/05/2024 -
30/05/2024 -
12/06/2024

FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO

30/04/2024 -
17/05/2024 -
05/06/2024 -
14/06/2024

3.2 PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO

SI

X

NO

De ser negativa la respuesta, indicar la evaluación de la Entidad respecto de la falta de pluralidad de proveedores que cumplen con el requerimiento.

3.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO

SI

X

NO

En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.

3.4 POSIBILIDAD DE DISTRIBUIR LA BUENA PRO

SI

NO

X

En caso de existir la posibilidad de distribuir la buena pro, sustentar.

3.5 SOBRE LA INFORMACIÓN QUE PUEDA UTILIZARSE PARA LA DETERMINACIÓN DE LOS FACTORES DE EVALUACIÓN

SI

NO

X

En caso de obtenerse información que se puede utilizar para determinar los factores de evaluación, detallarla.

3.6 SOBRE OTROS ASPECTOS NECESARIOS QUE TENGAN INCIDENCIA EN LA EFICIENCIA DE LA CONTRATACIÓN

SI

NO

X

En caso de obtenerse información de otros aspectos que tengan incidencia en la eficiencia de la contratación, detallarla.

4



LIC. ADM. HARRY A. ACOSTA PORTOCARRERO
Jefe de la Oficina de Logística

NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES



G. VALER



G. LEYTON

00001611

