

PRONUNCIAMIENTO N° 232-2025/OECE-DSAT

Entidad : Seguro Social de Salud - Red Asistencial Juliaca

Referencia : Licitación Pública N° 3-2024-ESSALUD-RAJUL-1, convocada para la “Adquisición de reactivos de bioquímica con equipo en cesión de uso para la Red Asistencial Juliaca por el periodo de 12 meses”.

1. ANTECEDENTES

Mediante el Formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento, recibido el 29¹ de mayo de 2025, subsanado el 10² y 19³ de junio y el 2⁴ de julio de 2025, la Entidad a cargo del procedimiento de selección de la referencia, remitió a este Organismo Técnico Especializado, la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e integración de Bases presentada por el participante **PRODUCTOS ROCHE QF S.A.**, en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante la “Ley”, y el artículo 72 del Reglamento, en adelante el “Reglamento” y conforme a lo dispuesto en la Cuarta Disposición Complementaria Transitoria de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

Asimismo, en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por la Entidad en el pliego absolutorio⁵ y los temas materia de cuestionamiento del mencionado participante, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento N° 1** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 6, referida a las **“Condiciones de uso del reactivo”**.
- **Cuestionamiento N° 2** : Respecto a las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 45, N° 51, N° 76, N° 77 y N° 105, referidas al **“Anexo H correspondiente al equipo en cesión de uso”**.

¹ Expediente N° 2025-0018127.

² Expediente N° 2025-0023201.

³ Expediente N° 2025-0027553.

⁴ Expediente N° 2025-0033280.

⁵ Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.

- **Cuestionamiento N° 3** : Respecto a las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 49 y N° 68, referidas a las **“declaraciones juradas de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento (Anexo E) y compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios Ocultos (Anexo F)”**.

- **Cuestionamiento N° 4** : Respecto a las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 38, N° 39, N° 41, N° 58, N° 88, N° 89 y N° 90, referidas al **“Registro Sanitario, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y Certificado de Análisis”**.

- **Cuestionamiento N° 5** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 59, referida a la **“Presentación del Certificado de Análisis”**.

- **Cuestionamiento N° 6** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 79, referida al **“Anexo D - Ficha del Producto”**.

2. **CUESTIONAMIENTOS**

De manera previa cabe señalar que:

- Este Organismo Técnico Especializado no ostenta la calidad de perito técnico dirimente respecto a las posiciones de determinados aspectos del requerimiento (especificaciones técnicas, términos de referencia y expediente técnico de obra, según corresponda); sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la posición técnica al respecto, considerando que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

- De conformidad con el artículo 9 de la Ley, los funcionarios y servidores que intervienen en el proceso de contratación encargados de elaborar el requerimiento, indagación de mercado, el pliego absolutorio y el Informe Técnico, así como la atención de los pedidos de información requeridos, en virtud a la emisión del presente pronunciamiento, con independencia del régimen jurídico que los vincule a la Entidad, son responsables de la

información que se remitió para las adecuaciones realizadas en el presente documento.

Cuestionamiento N° 1

Respecto a las condiciones de uso del reactivo

El participante **PRODUCTOS ROCHE Q.F. S.A.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 6, alegando que el Comité de Selección estaría modificando la ficha IETSI del producto al responder que *“todos los reactivos deben ser listo para su uso sin dilución ni manipulación previa”*, pese a que las mencionadas fichas son de cumplimiento obligatorio para las Redes Asistenciales de ESSALUD y, por lo tanto, no pueden ser alteradas por el Comité de Selección.

En ese sentido, se puede esgrimir que la pretensión del recurrente consiste en dejar sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 6.

Pronunciamiento

De la revisión del Anexo C -Especificaciones Técnicas Reactivos de Bioquímica- de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

**“ANEXO C
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS REACTIVOS BIOQUÍMICOS**

(...)

NOTA: Uso de reactivos en Sistema Cerrado, reactivos listos para su uso, libre de reconstituyente o apertura de empaques (El subrayado y resaltado es nuestro).

Es así que mediante la consulta y/u observación N° 6 se solicitó **precisar** que los reactivos requeridos deben estar listos para su uso, sin dilución ni manipulación previa; ante lo cual, el Comité de Selección precisó que todos los reactivos deben ser listos para su uso, sin dilución ni manipulación previa.

No obstante, en el Anexo C -Especificaciones Técnicas Reactivos de Bioquímica- de la Sección Específica de las Bases Integradas, la Entidad procedió a suprimir la nota que indicaba lo siguiente:

**“ANEXO C
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS REACTIVOS BIOQUÍMICOS**

(...)

~~**NOTA: Uso de reactivos en Sistema Cerrado, reactivos listos para su uso, libre de reconstituyente o apertura de empaques.**~~

De acuerdo a la absolución de consultas: Se aclara que las especificaciones técnicas del IETSI son inalterables, se elimina la nota que se encuentra al

final del Anexo C. "Uso de los reactivos en sistema cerrado, reactivos listos para su uso, libres de reconstituyentes o apertura de empaques".

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que el Comité de Selección en el pliego absolutorio indicó que los “reactivos” que se requieren adquirir deben estar “listos para usarse” y no deben requerir un procedimiento de dilución o manipulación para ser utilizados, lo cual se condice con una “nota” obrante en el Anexo C - “Especificaciones Técnicas Reactivos de Bioquímica”, la cual señala “Uso de reactivos en Sistema Cerrado, *reactivos listos para su uso, libre de reconstituyente o apertura de empaques*”.

Sin embargo, al momento de realizar la integración de Bases, el Comité de Selección decidió suprimir la mencionada “nota”, lo cual no resulta congruente con la respuesta vertida en la consulta y/u observación N° 6.

Por ello, mediante el Informe N° 001-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad aclaró que si correspondió suprimir el texto *"listo para su uso sin dilución ni manipulación previa"*. Aunado a ello, mediante el Informe N° 002-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad precisó lo siguiente:

“Respecto a la consulta y/u observación N° 6

- i) Se precisa que las ficha IETSI anexadas a las Bases contienen la información completa sobre las especificaciones técnicas, y*
- ii) No existe documento técnico emitido por el sector, por ello en anterior Informe se informó el retiro del texto "los reactivos deben estar listos para su uso, libres de reconstituyentes o apertura de empaques (sistema cerrado)" (El subrayado y resaltado es nuestro).*

Visto lo anterior, cabe indicar que en la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2018, “Directiva que regula los petitorios de Dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD”, se establece que el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) sería el órgano Desconcentrado del Seguro Social de Salud responsable de la aprobación de la incorporación, exclusión o modificación de los dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD, por lo que las fichas técnicas para productos médicos que elabora y aprueba el IETSI son de cumplimiento obligatorio.

Efectuadas las precisiones anteriores, corresponde señalar que al ser obligatorio el uso de las fichas IETSI y al haber declarado la Entidad que dichas fichas no deberían contener la nota que consigna que *"los reactivos deben estar listos para su uso, libres de reconstituyentes o apertura de empaques (sistema cerrado)"*. Entonces, se aclara la contradicción generada entre la absolución de la consulta y/u observación N° 6 y su integración en las Bases, debiendo dejarse sin efecto la absolución y primar la integración, toda vez que esta última resulta concordante con la ficha técnica IETSI

aplicable al producto materia de la contratación.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente consiste en dejar sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 6, y teniendo en cuenta que de lo indicado en el Informe Técnico de la Entidad se puede colegir que dicha absolución no se condice con la ficha técnica IETSI aplicable al producto materia de la contratación; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **dejará sin efecto** la absolución de la consulta y/u observación N° 6.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Cuestionamiento N° 2

Respecto al Anexo H correspondiente al equipo en cesión de uso

El participante **PRODUCTOS ROCHE Q.F. S.A.** cuestionó las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 45, N° 51, N° 76, N° 77 y N° 105, alegando que de las respuestas vertidas por el Comité de Selección no queda claro si la oportunidad para presentar el Anexo H es la admisión de las ofertas o el perfeccionamiento del contrato, y si dicho Anexo debe contener información referida a la fecha de fabricación, la antigüedad y el número de serie del equipo.

Por lo tanto, se puede esgrimir que la pretensión del recurrente consiste en: **i) Precisar la oportunidad para presentar el Anexo H y ii) Establecer la fecha de fabricación, la antigüedad y el número de serie del equipo dentro del contenido del Anexo H.**

Pronunciamiento

De la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

**“CAPÍTULO II
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

(...)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

e.6) Ficha técnica del Equipo en cesión en uso u Hoja de presentación de los equipos en cesión en uso (Anexo H), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases”.

Asimismo, de la revisión del Anexo H contenido en las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

**“ANEXO “H”
HOJA DE PRESENTACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO**

(...)

<i>NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR</i>	
<i>DENOMINACION DEL EQUIPO</i>	
<i>TIPO</i>	
<i>METODOLOGÍA</i>	
<i>PERFORMANCE</i>	
<i>CARACTERÍSTICAS</i>	
<i>PROCESAMIENTO</i>	
<i>ACCESORIOS DEL EQUIPO</i>	
<i>SOPORTE TÉCNICO</i>	
<i>MODO DE OPERACIÓN</i>	
<i>FECHA DE FABRICACIÓN(*)</i>	
<i>PLAZO DE ENTREGA E INSTALACIÓN</i>	
<i>OBSERVACIONES O RECOMENDACIONES</i>	
<i>NÚMERO (S) DE SERIE DEL EQUIPO OFERTADO</i>	
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>	

IMPORTANTE:

- De ser necesario utilizar hojas adicionales
- Se aceptará que el presente anexo sea llenado a la presentación de postores; sin embargo, será obligatorio durante la etapa contractual de firma de contrato con el postor ganador”.

Es así que, mediante el pliego absolutorio se solicitó lo siguiente:

<i>Consulta/Observación N° 45</i>	<i>Análisis respecto de la consulta u observación</i>
<i>“(…)Solicitamos amablemente al comité especial <u>precisar que la Ficha técnica del equipo en cesión de uso (Anexo H) deberá ser presentada para la suscripción del contrato</u> para evitar malas interpretaciones entre los postores” (El</i>	<i><u>“Se acepta su consulta y se precisa que la Ficha técnica del equipo en cesión de uso (Anexo H) será incluida en el numeral 2.3 Requisitos para Perfeccionar el contrato”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).</i>

subrayado y resaltado es nuestro).	
Consulta/Observación N° 51	Análisis respecto de la consulta u observación
“(…) la consignación del número de serie, año y mes de fabricación supondría que los postores ya cuentan con el equipo pese a no tener certeza de obtener la Buena Pro, (...) <u>solicitamos que se suprima estos datos del Anexo H en caso persistan que este se presente en la presentación de ofertas</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).	“Se aclara que de la Ficha técnica del equipo en cesión de uso (Anexo H) <u>se suprimirá o no se considerara estos datos para acreditar como es el "numero se serie, año y mes de fabricación"</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).
Consulta/Observación N° 76	Análisis respecto de la consulta u observación
“Solicitamos amablemente al comité de selección pueda <u>precisar que en este Anexo H se debe consignar SÓLO aquellas especificaciones técnicas que son materia de acreditación</u> a efecto de que sea concordante con las Bases” (El subrayado y resaltado es nuestro).	“Se aclara que <u>el Anexo H se debe consignar Sólo aquellas especificaciones Técnicas que son materia de acreditación a efecto de que sea concordante con las Bases, como es el literal h) y i) y el resto debe ser llenado en lo que corresponda</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).
Consulta/Observación N° 77	Análisis respecto de la consulta u observación
“En el Anexo H se solicita la Fecha de Fabricación del equipo, así como el número de serie (...) Solicitamos amablemente al comité de selección en coordinación con el área usuaria pueda <u>precisar que estos puntos serán documentados al momento del ingreso de los equipos, por lo que no será necesario consignarlos en este Anexo H</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).	“Se aclara que <u>la Fecha de Fabricación del equipo, así como el número de serie no serán considerados en este Anexo H</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).
Consulta/Observación N° 105	Análisis respecto de la consulta u observación
“(…) <u>para la fecha de presentación de ofertas, se desconoce exactamente cual es su fecha de fabricación y número de serie, se debe colocar en el Anexo "H"</u>	“Se aclara que de la Ficha técnica del equipo en cesión de uso (Anexo H) <u>se suprime o no se considerara estos datos para acreditar en la etapa de</u>

de la oferta (...) Consultamos al Comité de Selección si es correcta nuestra apreciación” (El subrayado y resaltado es nuestro).	<u>presentación de ofertas como es el “número se serie del equipo ofertado, año y mes de fabricación o fecha de fabricación”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).
--	---

De la revisión del pliego absolutorio y del Informe N° 001 - PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, se puede esgrimir que la Entidad ha indicado que la oportunidad para presentar el Anexo H es la “presentación de ofertas”, lo cual se coincide con su ubicación en las Bases, toda vez que el requerimiento del mencionado anexo se encuentra en la lista de documentos para la admisión de ofertas.

Asimismo, mediante el Informe N° 001 - PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad precisó lo siguiente:

“(...) para evitar confusiones se aclara que se debe presentar el ANEXO H se debe consignar sólo aquellas especificaciones técnicas que son materia de acreditación a efectos que sea concordante con las bases, como es el literal h) y i) y el resto se debe ser llenado en lo que corresponda; es decir que solo se deben acreditar tipo, metodología, performance, características y procesamiento” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

Eso quiere decir que la Entidad mediante el mencionado informe precisó que el Anexo H únicamente deberá contener los siguientes datos: i) tipo, ii) metodología, iii) performance, iv) características y v) procesamiento. Por lo tanto, se puede esgrimir que no resulta necesario precisar la fecha de fabricación, la antigüedad y el número de serie del equipo.

Sin embargo, debemos señalar que el Anexo H comprende en sí una declaración de cumplimiento de las especificaciones técnicas del equipo, mediante la descripción de las mismas, sin que esté vinculado de forma específica y expresa a la acreditación mediante documentos técnicos de alguna o algunas las características técnicas y/o requisitos funcionales, lo cual no se condice con los lineamientos de las Bases Estándar objeto de la presente contratación, conforme se aprecia a continuación:

“2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

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

(...)

Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

En otras palabras, considerando que el cumplimiento de las especificaciones técnicas de la contratación está cubierto con la presentación del Anexo N° 3 - “Declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas”, no resultaría razonable que en la oferta se presente el Anexo H, dado que este tiene como finalidad declarar el cumplimiento de las especificaciones técnicas del equipo sin precisar de forma específica las características técnicas y/o requisitos funcionales de las especificaciones técnicas que se requiere acreditar mediante los documentos técnicos; entonces el mencionado Anexo se encuentra dentro del alcance del Anexo N° 3.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente consiste en precisar la oportunidad para presentar Anexo H y si este debe contener la fecha de fabricación, la antigüedad y el número de serie; y en la medida que el mencionado Anexo no corresponde que sea acreditado en la presentación de ofertas y de la respuesta de la Entidad se puede colegir que no requiere consignar la fecha de fabricación, la antigüedad y el número de serie; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **suprimirá** el Anexo H del numeral 2.2.1.1 -documentos para la admisión de la oferta- del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- Se **añadirá** el Anexo H al numeral 2.3 -Requisitos para perfeccionar el contrato- del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- Se **suprimirá** del Anexo H contenido en las Bases Integradas Definitivas, la siguiente disposición:

“ANEXO “H”

HOJA DE PRESENTACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO

(...)

IMPORTANTE:

- De ser necesario utilizar hojas adicionales
- ~~Se aceptará que el presente anexo sea llenado a la presentación de postores; sin embargo,~~ será obligatorio durante la etapa contractual de firma de contrato con el

postor ganador”.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Sin perjuicio de lo expuesto, y en atención al Principio de Transparencia, corresponde modificar el Anexo H con la finalidad de materializar la aclaración vertida en el Informe N° 001 - PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, respecto al contenido del mencionado Anexo. En ese sentido, se **adecuará** el Anexo F contenido en las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

“ANEXO “H”

HOJA DE PRESENTACIÓN DE LOS EQUIPOS EN CESIÓN DE USO

(...)

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	
DENOMINACION DEL EQUIPO	
TIPO	
METODOLOGÍA	
PERFORMANCE	
CARACTERÍSTICAS	
PROCESAMIENTO	
ACCESORIOS DEL EQUIPO	
SOPORTE TÉCNICO	
MODO DE OPERACIÓN	
FECHA DE FABRICACIÓN(*)	
PLAZO DE ENTREGA E INSTALACIÓN	
OBSERVACIONES O RECOMENDACIONES	
NÚMERO (S) DE SERIE DEL EQUIPO OFERTADO	
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS	

IMPORTANTE:

- De ser necesario utilizar hojas adicionales
- ~~Se aceptará que el presente anexo sea llenado a la presentación de postores; sin embargo,~~ será obligatorio durante la etapa contractual de firma de contrato con el postor ganador”.

Cabe precisar que, se ajustará y dejará sin efecto toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Cuestionamiento N° 3

Respecto a las declaraciones juradas de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento (Anexo E) y compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios Ocultos (Anexo F)

El participante **PRODUCTOS ROCHE QF S.A.** cuestionó las absoluciones de las observaciones y/u observaciones N° 49 y N° 68, indicando que si bien el Comité de Selección indicó que las declaraciones juradas de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento y compromiso de canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos debían ser presentadas para el perfeccionamiento del contrato; cierto es que la oportunidad de presentación de dicha exigencia no ha sido modificada en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, sino solo suprimida del Capítulo II, de la misma sección.

Por lo tanto, se puede esgrimir que la pretensión del recurrente estaría orientada a suprimir los Anexos E y F del Capítulo III de las Bases.

Pronunciamiento

De la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

**“CAPÍTULO II
DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN**

(...)

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

e.8) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo E), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.

e.10) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo F), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases”

Asimismo, de la revisión de los literales j) y k) del numeral 6.2. del Capítulo III de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<p align="center">“CAPÍTULO III</p> <p align="center">REQUERIMIENTO</p>	
<p>(...)</p> <p>j. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo “E”) <i>En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando la cual debe responder al producto requerido.</i> <u>El anexo será de presentación obligatoria para la admisión de ofertas y para el perfeccionamiento del contrato.</u></p> <p>k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo “F”) <u>El anexo será de presentación obligatoria para la admisión de ofertas y para el perfeccionamiento del contrato”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	

Es así que, mediante el pliego absolutorio se solicitó lo siguiente:

Consulta/Observación N° 49	Análisis respecto de la consulta u observación
<p>(...)</p> <p>j) Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por vencimiento (Anexo E)</p> <p>k) Declaración jurada de compromiso de canje y/o reposición por Defectos o vicios ocultos (Anexo F)</p> <p>(...) <u>Solicitamos (...) suprimir estos literales de los Documentos para la admisión de la oferta y solo considerarlos en el numeral 2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato</u> correspondiente al Capítulo II de las Sección Específica de las Bases Integradas” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p>“Se acepta su consulta y se aclara que <u>se suprimirá estos literales de los Documentos para la admisión de la oferta y se establece como obligatorio en el numeral 2.3 Requisitos para perfeccionar el contrato”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
Consulta/Observación N° 68	Análisis respecto de la consulta u observación
<p>(...)</p>	<p>“Se aclara que <u>se establecerá como</u></p>

<p>Solicitamos amablemente al comité de selección que, a efecto de evitar excesos documentales que transgreden la normativa legal en materia de contrataciones del estado, pueda precisar y <u>requerir este documento para la entrega de bienes en el almacén</u>” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p><u>requisito en el numeral 2.3 de las Bases correspondiente a los documentos a ser presentados por el postor ganador al momento del perfeccionamiento del contrato</u>” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
--	---

Por tal motivo, se procedió a integrar las Bases según el siguiente detalle:

<p style="text-align: center;">“CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN</p> <p>(...)</p> <p>2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta</p> <p>(...)</p> <p>e.8) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo E), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.</p> <p>e.10) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo F), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.</p> <p>(...)</p> <p>2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO</p> <p>(...)</p> <p>k) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo E), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases. De acuerdo a la absolución de consultas: será de presentación obligatorio para la firma de contrato.</p> <p>l) Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o Vicios Ocultos (Anexo F), de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases. De acuerdo a la absolución de consultas: será de presentación obligatorio para la firma de contrato”.</p>

Ahora bien, en atención del tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que el Comité de Selección mediante el pliego absolutorio indicó que las declaraciones juradas en cuestión se presentan para el perfeccionamiento del contrato; no obstante, únicamente se suprimió las mencionadas declaraciones del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases (Admisión de ofertas) y **no** se realizó dicha precisión en el Capítulo III de la misma sección, manteniendo un extremo con la descripción “El anexo será de presentación obligatoria para la admisión de ofertas y para el perfeccionamiento del contrato”. Por lo cual, con la finalidad de evitar

confusiones entre los potenciales postores, con motivo de la integración definitiva de Bases corresponde suprimir dicho extremo.

En ese sentido, considerando lo expuesto en los párrafos previos; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **adecuarán** los literales j) y k) del numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

<p style="text-align: center;">“CAPÍTULO III</p> <p style="text-align: center;">REQUERIMIENTO</p> <p>(...)</p> <p>j. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por vencimiento (Anexo “E”)</p> <p><i>En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando la cual debe responder al producto requerido.</i></p> <p><i>El anexo será de presentación obligatoria para la admisión de ofertas y para el perfeccionamiento del contrato.</i></p> <p>k. Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo “F”)</p> <p><i>El anexo será de presentación obligatoria para la admisión de ofertas y para el perfeccionamiento del contrato”.</i></p>

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Cuestionamiento N° 4

Respecto al Registro Sanitario, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y Certificado de Análisis

El participante **PRODUCTOS ROCHE QF S.A.** cuestionó las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 38, N° 39, N° 41, N° 58, N° 88, N° 89 y N° 90, alegando que no se ha precisado con calidad si la presentación del “Registro Sanitario”, “Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura” y “Certificado de Análisis” corresponde únicamente a treinta y tres (33) reactivos o si comprende también los accesorios, calibradores, controles, diluyentes, complementos y otros componentes que permitan la utilización del reactivo.

Toda vez que, en algunas absoluciones cuestionadas, al señalar “(...) *genéricamente que la obligación recae sobre los «reactivos» podría generar confusión sobre la obligación de presentar los certificados (...) sobre los 33 reactivos o si adicionalmente se deberá presentar (...) de los accesorios que podría ser calificados como reactivos*”.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en precisar si la obligación de presentar el “Registro Sanitario”, “Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura” y “Certificado de Análisis” recae únicamente sobre los treinta y tres (33) reactivos y no sobre los accesorios u otros componentes que permitan la utilización del reactivo.

Pronunciamiento

De la revisión del literales e.1, e.2 y e.4 del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

“CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN	
(...)	
2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta	
(...)	
e) Documentación adicional que el postor debe presentar: Anexos corresponden al CAP III de la sección específica de las bases.	
e.1) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.	
e.2) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases.	
(...)	
e.4) Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases”.	

Es así que, mediante el pliego absolutorio se solicitó lo siguiente:

Consulta/Observación N° 38	Análisis respecto de la consulta u observación
“(…) Solicitamos amablemente al comité especial, confirmar que <u>la solicitud de Registro sanitario o Certificado de Registro sanitario es por aquellos reactivos que son materia del objeto de la contratación. Asimismo, por las soluciones que participan en el proceso de análisis de la muestra</u> ” (El subrayado y resaltado es nuestro).	“Se confirma que el Registro sanitario o Certificado de Registro sanitario es por aquellos reactivos que son materia del objeto de la contratación y soluciones que participan en el proceso de análisis de la muestra” (El subrayado y resaltado es nuestro).
Consulta/Observación N° 39	Análisis respecto de la consulta u observación

<p>“(…) Solicitamos amablemente al comité especial, confirmar que <u>la solicitud del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura u otros documentos equivalentes, es por aquellos reactivos que son materia del objeto de la contratación.</u> Asimismo, <u>por las soluciones que participen en el proceso de análisis de la muestra</u>” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p>“<u>Se confirma que el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura u otros documentos equivalentes de laboratorio importado es por aquellos reactivos</u> que son materia del objeto de la contratación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
<p>Consulta/Observación N° 41</p>	<p>Análisis respecto de la consulta u observación</p>
<p>“(…) Solicitamos amablemente al comité especial, confirmar que la solicitud de <u>Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)</u> es por aquellos reactivos que son materia del objeto de la contratación. Asimismo, por <u>aquellas soluciones que participen en el proceso de análisis de la muestra</u> que son materia del objeto de la contratación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p>“<u>Se confirma que el Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)</u> es por aquellos reactivos que son materia del objeto de la contratación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
<p>Consulta/Observación N° 58</p>	<p>Análisis respecto de la consulta u observación</p>
<p>“(…) los puntos e.1, e.2, y e.4, correspondiente al Registro Sanitario, Certificado de Buenas Prácticas d Manufactura (CBPM) y Certificado de Análisis respectivamente, para lo cual se entiende que <u>estos documentos corresponde SOLO para los REACTIVOS</u>, por lo que no se requiere para accesorios (controles, calibradores, soluciones, complementos, entre otros)(…)” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p>“Es correcta su apreciación, <u>los documentos solicitados corresponden solo a los reactivos</u>” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
<p>Consulta/Observación N° 88</p>	<p>Análisis respecto de la consulta u observación</p>

<p><u>“(…) Se debe entender que el postor tiene que presentar en la oferta, solamente la copia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario Vigente de los 33 reactivos</u> de bioquímica indicados en las páginas 13 y 14 de las bases. Consultamos al Comité de Selección si es correcta nuestra apreciación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p><u>“Si es correcto”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
<p>Consulta/Observación N° 89</p>	<p>Análisis respecto de la consulta u observación</p>
<p><u>“(…) Se debe entender que el postor tiene que presentar en la oferta, la copia del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) vigente o su equivalente (NORMA ISO:13485) a nombre del laboratorio fabricante, solamente de los 33 reactivos</u> ofertados correspondiente a los 33 reactivos de bioquímica indicados en las páginas 13 y 14 de las bases. Consultamos al Comité de Selección si es correcta nuestra apreciación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p><u>“Se aclara y confirma que el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) vigente o su equivalente (NORMA ISO:13485) a nombre del laboratorio fabricante de los 33 reactivos</u> de bioquímica” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>
<p>Consulta/Observación N° 90</p>	<p>Análisis respecto de la consulta u observación</p>
<p><u>“(…) Se debe entender que el postor tiene que presentar en la oferta, solamente la copia del Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) de los 33 reactivos de bioquímica</u> solicitados en las páginas 13 y 14 de las bases. Consultamos al Comité de Selección si es correcta nuestra apreciación” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p><u>“Se aclara que se debe presentar en la presentación de ofertas los Certificados de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis) de los 33 reactivos de bioquímica”</u> (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>

Ahora bien, en atención del tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que en la absolución de la consulta y/u observación N° 58 el Comité de

Selección indicó que el “Registro Sanitario”, el “Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura” y el “Certificado de Análisis” corresponde únicamente al reactivo; mientras que en la absolución de la consulta y/u observación N° 38 se indica que el “Registro Sanitario” debe ser del reactivo y las soluciones que se utiliza en el proceso de análisis.

Por su parte, en las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 39, N° 41, N° 88, N° 89 y N° 90 se indica que el “Registro Sanitario”, el “Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura” y el “Certificado de Análisis” corresponde solo a los reactivos.

Es decir, existe una contradicción entre las absoluciones en cuestión, respecto a si se presenta el “Registro Sanitario” y el “Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura” y el “Certificado de Análisis” únicamente para el “reactivo” o también debe adicionarse aquellos correspondiente a los componentes de la solución que acompaña al reactivo.

En relación a ello, teniendo en consideración lo indicado por el participante en su solicitud de elevación, mediante el Informe N° 001-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad precisó lo siguiente:

“(…) Se aclara que el registro sanitario o certificado de registro sanitario es por aquellos reactivos y soluciones que son parte de la reacción química del análisis materia del objeto de la contratación que participan en el proceso.

“(…) se aclara que el certificado de buenas Prácticas de Manufactura u otros documentos equivalentes de laboratorio importado es por aquellos reactivos y soluciones que son parte de la reacción química del análisis contratación.

“(…) Se confirma que el certificado de análisis del Producto terminado (protocolo de análisis) es por aquellos "33 reactivos" que participan en la contratación” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad mediante Informe Técnico aclaró la presentación de cada de los mencionados documentos, señalando lo siguiente:

- **Registro Sanitario:** Para el reactivo y las soluciones que son parte de la reacción química.
- **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura:** Para el reactivo y las soluciones que son parte de la reacción química.
- **Certificado de Análisis:** Para el reactivo.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente consiste en precisar que el Registro Sanitario, Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura y Certificado de

Análisis se deberá presentar únicamente por los reactivos y no sobre los accesorios que puedan ser considerados reactivos; y en la medida que la Entidad ha aclarado dicho aspecto; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER PARCIALMENTE** el presente cuestionamiento, por lo que corresponde emitir la siguiente disposición:

- Se **añadirá** en el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, una “nota” con la siguiente información:

- **Registro Sanitario:** Para el reactivo y las soluciones que son parte de la reacción química.
- **Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura:** Para el reactivo y las soluciones que son parte de la reacción química.
- **Certificado de Análisis:** Para el reactivo.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Cuestionamiento N° 5

Respecto a la presentación del Certificado de Análisis

El participante **PRODUCTOS ROCHE QF S.A.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 59, alegando que existe una incorrecta integración de las Bases, toda vez que el Comité de Selección con ocasión de la absolución decidió suprimir la referencia de que el “Certificado de Análisis” se presente para la firma del contrato; no obstante, dicho aspecto no fue suprimido de las Bases.

Por lo tanto, se puede esgrimir que la pretensión del recurrente consiste en suprimir la referencia de que el “Certificado de Análisis” se presente para la firma del contrato.

Pronunciamiento

De la revisión del literal f) del numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

**“CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO**

(...)

6.2. Del Bien

(...)

f. Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)

(...)

Se aceptará Certificado de Análisis referencial de productos terminados

***para la presentación de las propuestas**; sin embargo, es obligatorio al momento de la entrega del producto, las mismas deben ser de edición vigente, correspondiente al "lote del producto terminado" y deberá ser presentado tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica, **a la firma del contrato con la empresa ganadora**" (Lo subrayado y resaltado es nuestro).*

Es así que mediante la consulta y/u observación N° 59 se solicitó **suprimir** el texto de "a la firma del contrato con la empresa ganadora" referente al Certificado de Análisis del literal f) del numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases; ante lo cual, el Comité de Selección aceptó lo peticionado, disponiendo que se suprima el texto "a la firma de contrato con la empresa ganadora" referente al Certificado de Análisis.

Ahora bien, en atención del tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que el Comité de Selección no cumplió con suprimir el texto "a la firma de contrato con la empresa ganadora" relativo al "Certificado de Análisis", correspondiente al literal f) del numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases. Sin embargo, la Entidad mediante el Informe N° 001-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025 ratificó la absolución de la consulta y/u observación N° 59, precisando que corresponde suprimir el mencionado texto, toda vez que dicho documento corresponde ser presentado para la admisión de la oferta.

En ese sentido, considerando lo expuesto en los párrafos previos; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **adecuará** el literal f) del numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

**"CAPÍTULO III
REQUERIMIENTO**

(...)

6.2. Del Bien

(...)

f. Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis)

(...)

*Se aceptará Certificado de Análisis referencial de productos terminados para la presentación de las propuestas; sin embargo, es obligatorio al momento de la entrega del producto, las mismas deben ser de edición vigente, correspondiente al "lote del producto terminado" y deberá ser presentado tal cual son emitidos por el fabricante con la información que estos declaren en el mismo, incluyendo los emitidos electrónicamente o con firma electrónica, **✗***

~~la firma del contrato con la empresa ganadora~~” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

Cabe precisar que, se ajustará y dejará sin efecto toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

Cuestionamiento N° 6

Respecto al Anexo D - Ficha del Producto

El participante **PRODUCTOS ROCHE QF S.A.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 79, alegando que el Anexo D debe ser suprimido de la “admisión de ofertas”, bajo la premisa que resulta innecesario por ser meramente declarativo y no acreditar objetivamente alguna de las especificaciones técnicas.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en suprimir el Anexo D de los documentos para la admisión de la oferta e incorporarlo en los documentos para la firma del contrato.

Pronunciamiento

De la revisión del numeral e.5 del literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<p style="text-align: center;">“CAPÍTULO II DEL PROCEDIMIENTO DE SELECCIÓN</p>	
<p>(...)</p>	
<p>2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta</p>	
<p>(...)</p>	
<p><i>e) Documentación adicional que el postor debe presentar: Anexos corresponden al CAP III de la sección específica de las bases.</i></p>	
<p>(...)</p>	
<p><i>e.5) Ficha Técnica del Producto (copia simple, Anexo D) de acuerdo a lo indicado en las condiciones generales del requerimiento del Capítulo III de las Bases”.</i></p>	

Es así que, mediante el pliego absolutorio se solicitó lo siguiente:

Consulta/Observación N° 79	Análisis respecto de la consulta u observación
<i>“(…) estas fichas son meramente informativas y no tienen como finalidad acreditar especificaciones</i>	<i>“No es verdad que son meramente, informativas; sino tienen la finalidad de acreditar las especificaciones</i>

<p>técnicas, como sucede con los documentos, folletos técnicos, brochures o cartas solicitadas por las bases para acreditar la información características técnicas proporcionados por el fabricante. <u>Por lo tanto, la presentación de estos documentos constituye una formalidad no esencial, que no resulta vital en esta etapa.</u></p> <p>(...) <u>solicitamos que se elimine este requisito como obligatorio para la presentación de ofertas.</u> En caso de ser necesario, proponemos que estas fichas técnicas sean solicitadas en la etapa de perfeccionamiento del contrato” (El subrayado y resaltado es nuestro).</p>	<p>técnicas, asimismo en anteriores consultas aclarada se ha cambiado "Documento que acredita" y/o "Número de Folio" de la columna "Normas Nacionales y/o Internacionales (ISO) y/o Propias, de Comprobación de Control de Calidad".</p>
---	--

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que, de la revisión del Anexo D - Ficha Técnica del Producto, se aprecia que su contenido está constituido por una declaración de las *todas* las especificaciones técnicas del producto, los límites de aceptación y el documento con el que se requiere acreditar dicho aspecto, así como detallar el folio o ubicación en dicho documento.

Es decir, el Anexo D es un documento relleno por el mismo postor para ayudar a ubicar la información técnica obrante en los documentos técnicos, a modo de índice, y por ende, no constituye en sí el documento con el que se está acreditando las especificaciones técnicas, pero su necesidad de requerirse en la admisión de ofertas, debería desprenderse de su vinculación directa y específica de alguna o algunas características técnicas y/o requisitos funcionales del producto que debían acreditarse con documentación técnica.

De ahí corresponde señalar que los lineamientos de las Bases Estándar han previsto que en la admisión de ofertas no debe requerirse declaraciones jurada que se encuentren dentro del alcance del Anexo N° 3 - Declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas, tal como se aprecia a continuación:

“2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

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

(...)

Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

Por lo tanto, considerando que la información consignada en el Anexo D es de carácter declarativo -respecto a las especificaciones técnicas- y que dicha información se encontraría dentro del alcance del Anexo N° 3 - Declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas y que no se encuentra vinculada de forma directa y específica a alguna o algunas características técnicas y/o requisitos funcionales del producto que debían acreditarse con documentación técnica, no corresponde que se exija el Anexo D en la admisión de ofertas.

En ese sentido, considerando lo expuesto en los párrafos previos; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **suprimirá** la presentación del Anexo D - Ficha Técnica del Producto del numeral 2.2.1.1 -documentos para la admisión de la oferta- del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- Se **añadirá** el Anexo D al numeral 2.3 -Requisitos para perfeccionar el contrato- del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

3. ASPECTOS REVISADOS DE OFICIO

Si bien el procesamiento de la solicitud de pronunciamiento, por norma, versa sobre los supuestos cuestionamientos derivados de la absolución de consultas y/u observaciones, y no representa la convalidación de ningún extremo de las bases, este Organismo Especializado ha visto por conveniente hacer indicaciones puntuales a partir de la revisión de oficio, según el siguiente detalle:

3.1. Documentos de presentación facultativa

De la revisión del numeral 2.2.2 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

1.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE CONTROL DE CALIDAD INTERLABORATORIAL INTERNO REPORTABLE.

2.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE SISTEMA DE CONTROL DE CALIDAD EXTERNO Y TRAZABILIDAD

3.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE VERIFICADOR PARA CALIDAD DE PROVISIÓN DE AGUA

4.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE SISTEMA VERIFICABLE DE CADENA DE FRÍO.

5.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA EQUIPOS CON MAYOR CAPACIDAD DE RESOLUCIÓN

6.- Evaluación:

PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA CONTROL DE CALIDAD INTERNO REPORTABLE Y CON GRÁFICAS EXTRAÍBLES DE EVALUACIÓN MENSUAL EN FORMATO EXCEL.

Al respecto, de la revisión de las Bases Estándar aplicable para la presente convocatoria establecen lo siguiente:

“(…)

2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

Importante para la Entidad

- ***En caso el comité de selección considere evaluar otros factores además del precio, incluir el siguiente literal:***

- a) *Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “Factores de Evaluación” establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor.*

(....)”

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad ha considerado una condición distinta a la prevista en las Bases Estándar para el caso de que el “comité de selección considere evaluar otros factores además del precio”.

En ese sentido, con ocasión de la integración "definitiva" de las Bases, se implementará la disposición siguiente:

- Se **adecuará** el numeral 2.2.2 –Documentación de presentación facultativa– del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme lo siguiente:

“2.2.2. Documentación de presentación facultativa:

~~***1.- Evaluación:***~~

~~***PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE CONTROL DE***~~

~~CALIDAD INTERLABORATORIAL INTERNO REPORTABLE:~~
~~2.- Evaluación:~~
~~PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE SISTEMA DE CONTROL DE CALIDAD EXTERNO Y TRAZABILIDAD~~
~~3.- Evaluación:~~
~~PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE VERIFICADOR PARA CALIDAD DE PROVISIÓN DE AGUA~~
~~4.- Evaluación:~~
~~PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA DE SISTEMA VERIFICABLE DE CADENA DE FRÍO:~~
~~5.- Evaluación:~~
~~PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA EQUIPOS CON MAYOR CAPACIDAD DE RESOLUCIÓN~~
~~6.- Evaluación:~~
~~PRESENTAR DECLARACIÓN JURADA CONTROL DE CALIDAD INTERNO REPORTABLE Y CON GRÁFICAS EXTRAÍBLES DE EVALUACIÓN MENSUAL EN FORMATO EXCEL”~~

a) Incorporar en la oferta los documentos que acreditan los “Factores de Evaluación” establecidos en el Capítulo IV de la presente sección de las bases, a efectos de obtener el puntaje previsto en dicho Capítulo para cada factor”.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

3.2. Plazo de entrega

De la revisión conjunta del Capítulo I y III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

Capítulo I	
1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN	No corresponde
(...)	
1.9. PLAZO DE ENTREGA	<p>Los bienes materia de la presente convocatoria serán entregados dentro de los 15 días calendarios como máximo contabilizados a partir del día siguiente de emisión de la orden de compra, se efectuarán de manera trimestral, de acuerdo a las cantidades estimadas en el cronograma de entregas (ANEXO B), las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evolución de stock y coberturas, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.</p> <p>* La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo.</p> <p>* Puesta en funcionamiento del equipo, Hasta (03) días luego de instalado el equipo</p> <p>* Capacitación al área usuaria: Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.</p> <p>* Instalación De Software De Interfaz Y Sistema De Código De Barras, de acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendarios, contabilizados a partir de la entrega del bien.</p> <p>Nota: Todos los plazos deben estar detallados en la Orden de Compra</p>
Capítulo III	

11. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

El Requerimiento cuenta con **cuatro (04) entregas** y la entrega de los productos serán **trimestralmente** de acuerdo a las cantidades establecidas en el Cronograma de Entregas (**Anexo "B"**), donde se determinará las cantidades correspondientes en la Orden de Compra, las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evaluación considerando stock y coberturas. *Las cantidades por la presentación del producto se adaptarán a la oferta del postor el cuál se detallará en la firma de contrato.*

(...)

INSTALACION DEL EQUIPO	<ul style="list-style-type: none"> La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo. Presentar documentación otorgado por la casa matriz que indique la fecha de fabricación, marca, modelo y número de serie del equipo ofertado, así como copia de la Póliza de importación, donde acredite la fecha de ingreso al país. Presentar Póliza de seguro que ampare los equipos biomédicos en cesión en uso dando cobertura contra robo, incendio, siniestro, responsabilidad civil contra terceros y otros. Presentar conjuntamente con el equipo los catálogos, especificaciones técnicas y el manual de usuario en idioma original y en español. Presentar al jefe del área de Mantenimiento o equivalente y con copia al jefe del Servicio, el programa de mantenimiento preventivo del equipo. Presentar Certificación de la capacitación de personal del servicio técnico local otorgado por la casa matriz (No necesariamente la capacitación tiene que haber sido realizada en la ubicación territorial del fabricante) del equipo ofertado (copia simple). Los Equipos deben ser instalados en el Hospital III Juliaca.
------------------------	--

De acuerdo a la absolución de consultas: Se aclara que el plazo de los reactivos, consumibles, reactivos para controles y calibradores se computara a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra. Se Aclara que el computo del plazo de entrega será a partir del día siguiente de notificada la orden de compra.

PUESTA EN FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO	Hasta (03) días luego de instalado el equipo.
CAPACITACION AL AREA USUARIA	<p>Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.</p> <ul style="list-style-type: none"> Capacitación al personal del área usuario, con un total de 12 horas el mismo que será efectuado en el área de Laboratorio de los Centros Asistenciales. Temas a tratar: Conocimiento técnico del equipo, manejo, calibración y control de calidad. Uso del Software. Ingreso y registros de pacientes. Reporte de resultados. Almacenamiento de datos y reportes de estadística, manejo de Interfaz, problemas frecuentes. El periodo de capacitación podrá ser incrementado a solicitud del Jefe de Servicio.
INSTALACION DE SOFTWARE DE INTERFAZ Y SISTEMA DE CODIGO DE BARRAS	De acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendarios, contabilizados a partir de la entrega del bien.

Al respecto, se advierte que se ha previsto un plazo de instalación y puesta en funcionamiento, lo cual resultaría congruente con la modalidad de ejecución “llave en mano”⁶; no obstante, en el numeral 1.6 del Capítulo I, se indica que “no corresponde” precisar la modalidad de ejecución; asimismo, se advierte que la información correspondiente al plazo de entrega no se encuentra uniforme en los Capítulos I y III.

Sobre el particular, los lineamientos establecidos en las Bases Estándar aplicables a la presente contratación, disponen lo siguiente:

⁶ Según el Artículo 36 -modalidades de contratación- del Reglamento “Las contrataciones pueden contemplar alguna de las siguientes modalidades de contratación: **a) Llave en mano:** Aplicable para la contratación de bienes y obras. En el caso de bienes el postor oferta, además de estos, su instalación y puesta en funcionamiento”

“1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de [CONSIGNAR EL PLAZO DE ENTREGA DE LOS BIENES O EN EL CASO DE LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO INDICAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO], en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación” (Lo subrayado y resaltado es nuestro).

En relación a ello, teniendo en consideración la observación realizada, mediante el Informe N° 001-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad precisó lo siguiente:

“De la evaluación realizada que aclara que la modalidad de ejecución será "Llave en mano"; por contar con instalación y puesta en funcionamiento; asimismo el plazo de entrega.

Se aclara que para la primera entrega de bienes (reactivos, equipo en cesión de uso, consumibles, reactivos para controles y calibradores) será en un plazo máximo de 15 días calendarios contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra y las siguientes entregas será en un plazo máximo de 10 días calendarios contabilizados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra”.

Aunado a ello, mediante el Informe N° 002-PROCESO LP 2434L0031-RAJUL-2025, la Entidad brindó mayor detalle sobre el plazo de ejecución, según el siguiente detalle:

“1° Para la primera entrega de bienes (reactivos, equipo en cesión de uso, consumibles, reactivos para controles y calibradores) será en un plazo máximo de 15 días calendarios contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra.

2° La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo.

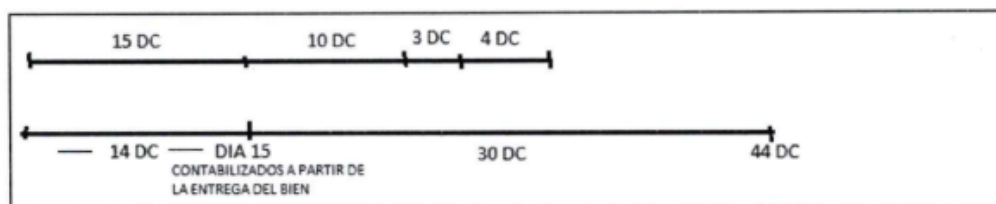
3° Puesta en funcionamiento del equipo, Hasta (03) días luego de instalado el equipo.

4° Capacitación al área usuaria: Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.

HASTA AHÍ ES 32 DÍAS CALENDARIOS

5° Luego la instalación De Software De Interfaz Y Sistema De Código De Barras, de acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendario, contabilizados a partir de la entrega del bien, Es decir que se contabiliza a partir del día 15 (plazo máximo).

DESDE LA ENTREGA MÁXIMO DEL BIEN (15 D.C.) SUMADOS MÁS EL MÁXIMO DE 30 DÍAS CALENDARIOS HACEN UN TOTAL DE 44 DÍAS CALENDARIOS.



En conclusión: EL PLAZO MÁXIMO PARA LA PRIMERA ENTREGA ES DE 44 DÍAS CALENDARIOS.

Finalmente se precisa que dicho plazo debe ser consignado en el numeral 1.9 del Capítulo I y en el numeral 11 del Capítulo III de la sección específica de las Bases”.

En ese sentido, debido a la naturaleza del requerimiento y para dotar de mayor claridad en contenido de las Bases, se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **adecuará** el numeral 1.6 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme lo siguiente:

“1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

Llave en mano”.

- Se **adecuará** el numeral 1.9 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme lo siguiente:

“1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria serán entregados dentro de los 15 días calendarios como máximo contabilizados a partir del día siguiente de emisión de la orden de compra, se efectuarán de manera trimestral, de acuerdo a las cantidades estimadas en el cronograma de entregas (ANEXO B), ~~las mismas que podrán tener una variación de acuerdo a la necesidad y previa evolución de stock y coberturas~~, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

1º Para la primera entrega de bienes (reactivos, equipo en cesión de uso, consumibles, reactivos para controles y calibradores) será en un plazo máximo de 15 días calendario contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra.

2º La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendario, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo.

3º Puesta en funcionamiento del equipo, Hasta (03) días luego de instalado el equipo.

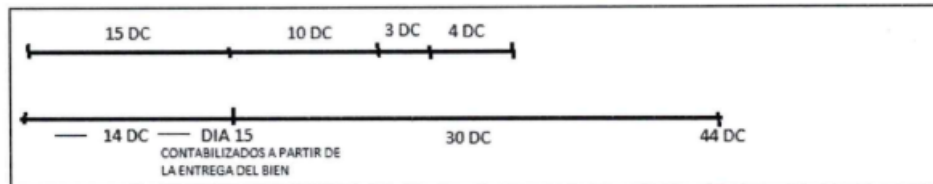
4º Capacitación al área usuaria: Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.

(HASTA AHÍ ES 32 DÍAS CALENDARIO)

5º Luego la instalación De Software De Interfaz Y Sistema De Código De

Barras, de acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendario, contabilizados a partir de la entrega del bien, Es decir que se contabiliza a partir del día 15 (plazo máximo).

DESDE LA ENTREGA MÁXIMO DEL BIEN (15 D.C.) SUMADOS MÁS EL MÁXIMO DE 30 DÍAS CALENDARIOS HACEN UN TOTAL DE 44 DÍAS CALENDARIO.



En total, EL PLAZO MÁXIMO PARA LA PRIMERA ENTREGA ES DE 44 DÍAS CALENDARIO.

~~** La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendarios, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo.*~~

~~** Puesta en funcionamiento del equipo, Hasta (03) días luego de instalado el equipo*~~

~~** Capacitación al área usuaria: Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.*~~

~~** Instalación De Software De Interfaz Y Sistema De Código De Barras, de acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendarios, contabilizados a partir de la entrega del bien.*~~

~~*(...)*~~

- Se **adecuará** el numeral 11 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme lo siguiente:

"11. CRONOGRAMA Y PLAZOS DE ENTREGA

(...)

1° Para la primera entrega de bienes (reactivos, equipo en cesión de uso, consumibles, reactivos para controles y calibradores) será en un plazo máximo de 15 días calendario contabilizados desde el día siguiente de la notificación de la orden de compra.

2° La instalación del Equipo en Cesión en Uso será de 10 días calendario, contados a partir del día siguiente de la entrega del equipo.

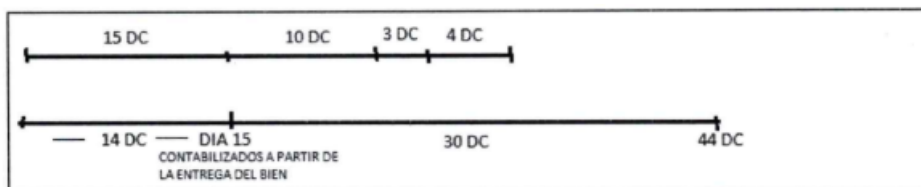
3° Puesta en funcionamiento del equipo, Hasta (03) días luego de instalado el equipo.

4° Capacitación al área usuaria: Hasta (04) días luego de la puesta en funcionamiento del equipo.

(HASTA AHÍ ES 32 DIAS CALENDARIO)

5° Luego la instalación De Software De Interfaz Y Sistema De Código De Barras, de acuerdo al cronograma ofertado por la empresa hasta un máximo de 30 días calendario, contabilizados a partir de la entrega del bien, Es decir que se contabiliza a partir del día 15 (plazo máximo).

DESDE LA ENTREGA MÁXIMO DEL BIEN (15 D.C.) SUMADOS MÁS EL MÁXIMO DE 30 DÍAS CALENDARIOS HACEN UN TOTAL DE 44 DÍAS CALENDARIO.



En total, EL PLAZO MÁXIMO PARA LA PRIMERA ENTREGA ES DE 44 DÍAS CALENDARIO”.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

3.3. Resolución contractual

De la revisión del numeral 16 del requerimiento del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, se aprecia lo siguiente:

16. CAUSALES ADICIONALES DE RESOLUCION DE CONTRATO

Además de las establecidas en la normatividad de contrataciones del Estado, será causal de resolución de contrato cualquiera de las siguientes situaciones que se produzca durante la ejecución de éste:

- a) La obtención de dos (02) resultados finales NO CONFORMES de control de calidad. Se considerarán los Informes de Ensayo programados en las Bases Administrativas del proceso de selección y los resultados derivados de acciones de control y vigilancia sanitaria. Las acciones destinadas al estudio de control de calidad serán programadas por el usuario, el primero dentro del primer trimestre posterior a la primera entrega y el segundo dentro de los 06 meses a la segunda entrega. El costo del contraste y la conformidad de resultados serán asumidos por el proveedor y en concordancia con lo estipulado en pág. 8, inciso 9.
- b) La cancelación o no renovación de los certificados de las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Almacenamiento, o Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, según corresponda.
- c) La cancelación del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.
- d) Mantener la suspensión del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico, por un período mayor a dos (02) meses.
- e) La suspensión o cancelación del Registro Sanitario por medida de seguridad.
- f) Cierre temporal o definitivo del Laboratorio o Droguería por medida de seguridad.
- g) No haber solicitado su certificación en BPDT, de acuerdo a lo establecido por la ANM o ARM, según corresponda.

Al respecto, cabe señalar que el artículo 164 del Reglamento se establece que la Entidad puede resolver el contrato por tres (3) causales: i) Incumplir injustificadamente las obligaciones contractuales, legales o reglamentarias, ii) Hay llegado al monto máximo de penalidades y iii) Paralice o reduzca injustificadamente la prestación, pese a haber sido requerido para corregir.

Es decir, la normativa de contratación pública ya dispone los supuestos que la Entidad debe tener en cuenta para análisis las situaciones concretas que se presenten durante la ejecución, por lo que no resultaría viable determinar causales específicas, dado que estas serán materia de análisis en su oportunidad.

En ese sentido, se **suprimirá** el numeral 16 del requerimiento del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

3.4. Anexo G

De la revisión de los anexos contenidos en el requerimiento del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, se aprecia lo siguiente:

Se indican los siguientes anexos, que forman parte del requerimiento:

- ✓ Anexo "A" : Estimación de Requerimiento
- ✓ Anexo "B" : Cuadro de Entregas
- ✓ Anexo "C" : Especificaciones Técnicas
- ✓ Anexo "D" : Ficha Técnica del Producto Conforme a las Especificaciones Técnicas de EsSalud.
- ✓ Anexo "E" : Carta de Compromiso de Canje y/o Reposición por Vencimiento
- ✓ Anexo "F" : Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o Vicios ocultos.
- ✓ Anexo "G" : Declaración jurada de prestación del producto y vigencia mínima.
- ✓ Anexo "H" : Hoja de presentación de equipo en Cesión en Uso.
- ✓ Anexo "I" : Detalle de Equipamiento en Cesión de Uso, Equipamiento Informático y requerimiento de material consumible.
- ✓ Anexo "J" : Declaración Jurada de plazo de entrega de Instalación del Equipo en cesión de Uso y Reactivos para Controladores y Calibraciones (consumibles).
- ✓ Anexo "K" : Acta de Instalación – Acta de Puesta en Operación y Funcionamiento del Equipo.
- ✓ Anexo "L" : Software y Hardware para administración de equipos de laboratorio.
- ✓ Anexo "M" : Directiva N° 04-GG-ESSALUD-2009. "NORMAS DEL PROCESO PARA EL SUMINISTRO DE BIENES VINCULADOS A EQUIPOS DE LABORATORIO ENTREGADOS EN CESIÓN EN USO AL SEGURO SOCIAL DE SALUD (ESSALUD)".

ANEXO "G"

DECLARACIÓN JURADA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y VIGENCIA MÍNIMA

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR		ÍTEM Nº
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CUADRO DE REQUERIMIENTO "A" DEL CAPÍTULO III	N° de ítem:	
	Código SAP:	
	Denominación y Descripción:	
	
REGISTRO SANITARIO (marque con X según corresponda)	SI () NO ()	N° Registro Sanitario:
NOMBRE AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO		
NOMBRE DEL PRODUCTO (CUANDO NO TIENE REGISTRO SANITARIO)		
MARCA		
FABRICANTE		
DISTRIBUIDOR		
PAÍS DE ORIGEN		
FORMA DE PRESENTACIÓN		
UNIDAD MÍNIMA DE DESPACHO (PRESENTACIÓN HOSPITALARIA)		
VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO:	No menor a 06 meses.	
ADITAMENTO O ACCESORIOS (marque con X según corresponda)	1. No aplica: ()	
	2. Cumple con proporcionar a EsSalud, los Aditamentos y/o accesorios que se necesitan para la correcta utilización del producto ()	
EQUIPO EN CESIÓN DE USO (marque con X según corresponda)	3. Si cumple, indicar nombre de accesorios y cantidad:	
	1. No aplica: ()	
2. Cumple con proporcionar a EsSalud, los equipos necesarios, en calidad de cesión de uso, los cuales recibirán el mantenimiento correspondiente según cronograma establecido por EsSalud, los cuales deben ser devueltos por la institución al término del contrato, en el estado en que se encuentren ()		
3. Si cumple, indicar nombre de equipo en sesión de uso:		

El presente deberá ser llenado de acuerdo a lo autorizado por DIGEMID en lo que corresponda.

Al respecto, se advierte que en las Bases no se ha precisado la oportunidad para acreditar el Anexo G “Declaración jurada de prestación del producto y vigencia mínima”, lo cual podría conllevar a la confusión por parte de los potenciales postores al momento de estructurar sus ofertas, más aún si el mencionado exige correspondiente al registro sanitario, lo cual será acreditado en la oferta.

En ese sentido, se **suprimirá** el Anexo G del requerimiento del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.

Cabe precisar que, **se ajustará y dejará sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en la presente disposición.

4. CONCLUSIONES

En virtud de lo expuesto, este Organismo Especializado ha dispuesto:

4.1. Se procederá a la integración definitiva de las Bases a través del SEACE, en atención a lo establecido en el artículo 72 del Reglamento⁷.

⁷ Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF.

- 4.2. Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por el OECE no cabe interposición de recurso administrativo alguno, siendo de obligatorio cumplimiento para la Entidad y los proveedores que participan en el procedimiento de selección.

Adicionalmente, cabe señalar que, las disposiciones vertidas en el pliego absolutorio que generen aclaraciones, modificaciones o precisiones, priman sobre los aspectos relacionados con las Bases integradas, salvo aquellos que fueron materia del presente pronunciamiento.

- 4.3. Una vez emitido el pronunciamiento y registrada la integración de Bases definitivas por el OECE, corresponderá al comité de selección **modificar** en el cronograma del procedimiento, las fechas del registro de participantes, presentación de ofertas y otorgamiento de la buena pro, teniendo en cuenta que, entre la integración de Bases y la presentación de propuestas no podrá mediar menos de siete (7) días hábiles, computados a partir del día siguiente de la publicación de las Bases integradas en el SEACE, conforme a lo dispuesto en el artículo 70 del Reglamento⁸.
- 4.4. Finalmente, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente pronunciamiento no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.

Jesús María, 18 de julio de 2025

Código: 6,1

⁸ Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF.