

## **PRONUNCIAMIENTO N° 069-2025/OECE-DSAT**

Entidad : Hospital Nacional Cayetano Heredia

Referencia : Licitación Pública 2-2025-HNCH-1, convocada para la: “Adquisición anual de paquete de insumos y reactivos para prueba de hemograma automatizado 25 parámetros a más con equipo automatizado respectivo en cesión de uso por paquete para la unidad de hematología del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital Cayetano Heredia”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 21<sup>1</sup> de abril de 2025, y subsanado el 9<sup>2</sup> de mayo de 2025, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia remitió al Organismo Técnico Especializado la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentada por el participante **SIMED PERU S.A.C.**, 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 de su Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF, 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.

Ahora bien, cabe indicar que en la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información complementaria remitida por la Entidad<sup>3</sup> mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado.

Asimismo, corresponde precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio<sup>4</sup> y los temas materia de cuestionamientos de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento N° 1** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 51, referida al “*Volumen de muestra*”.
- **Cuestionamiento N° 2** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 26, referida a las “*Determinaciones de reticulocitos*”.

---

<sup>1</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0000026.

<sup>2</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0008942.

<sup>3</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0015731.

<sup>4</sup> Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.

## 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; 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 al “Volumen de muestra”

El participante **SIMED PERU S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 51, indicando que la absolución introduce una condición no contemplada en el estudio de mercado, ni en las Bases de la convocatoria, lo que representa una modificación a las especificaciones técnicas, en consecuencia, ello afecta el estudio de mercado, genera indicios de direccionamiento a una marca en específico y no proporciona información clara y coherente para la presentación de ofertas.

En ese sentido, la pretensión del recurrente consiste en que **se deje sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 51.**

### Pronunciamiento

De la revisión del numeral 5 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<i>“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR (...) ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL HEMOGRAMA DE 25 PARÁMETROS</i>			
<i>ITEM</i>	<i>CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</i>	<i>UM</i>	<i>CANTIDAD</i>
<i>HEMOGRAMA AUTOMATIZAD</i>	<i>CARACTERÍSTICAS GENERALES</i>	<i>Determinaciones</i>	<i>192,000</i>

O PARÁMETROS A MÁS	25 (...) <u>Volumen de muestra:</u> <u>Sangre total con anticoagulante</u> <u>hasta 190 ul en tubos cerrados o</u> <u>abiertos.</u> (...)		
--------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--

(...)”.

(El subrayado y resaltado es agregado)

Así, mediante la consulta y/u observación N° 51, respecto a la característica técnica “Volumen de muestra: Sangre total con anticoagulante hasta 190 ul en tubos cerrados o abiertos”, se solicitó aclarar si el volumen de muestra deberá ser aspirado por una sonda única de aspiración, lo cual permitiría no hacer calibraciones extras; ante lo cual, la Entidad determinó que el volumen de muestra deberá de llevarse a cabo a través de un módulo de aspiración para los tubos abiertos y cerrados.

En ese contexto, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en los párrafos precedentes, la Entidad mediante el Memorando N° 505-DPCAP-HNCH 2025<sup>5</sup>, señaló lo siguiente:

<p>“Observación N° 51 (...) Cabe señalar que en ningún momento la respuesta estuvo orientada a direccionar la respuesta a un único proveedor; por lo que, <u>a fin de evitar otras interpretaciones erradas, por lo que se dejará sin efecto la respuesta a la consulta 51 y cualquier otra que haga referencia a este aspecto y se mantendrá como especificación técnica lo señalado desde el estudio de mercado, el cual es: “sangre total con anticoagulante hasta 190ul en tubos cerrados o abiertos”, especificación técnica que es cumplida por distintas marcas y proveedores del mercado nacional”.</u></p>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, es preciso señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN de la Dirección Técnica Normativa se indicó 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.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento y, por ende, la mejor conocedora de sus necesidades, a través del citado memorando, decidió dejar sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 51, por lo que la especificación técnica “volumen de muestra” del Hemograma automatizado 25 parámetros a más, se mantendrá conforme a lo establecido desde la indagación de mercado.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes y dado que la pretensión del recurrente está orientada a que se deje sin efecto la absolución de la

<sup>5</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0008942, de fecha 9 de mayo de 2025.

consulta y/u observación N° 51; y en la medida que la Entidad mediante su memorando dejó sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 51 y mantuvo la especificación técnica inicial “Volumen de muestra: Sangre total con anticoagulante hasta 190 ul en tubos cerrados o abiertos”; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **deberá dejar sin efecto**<sup>6</sup> la absolución de consulta y/u observación N° 51 del pliego absolutorio.
- Se **deberá tomar en cuenta**<sup>7</sup> cómo absolución a la consulta y/u observación N° 51 lo precisado por la Entidad en el Memorando N° 505-DPCAP-HNCH 2025 en lo referido a que “(...) *se dejará sin efecto la respuesta a la consulta 51 y cualquier otra que haga referencia a este aspecto y se mantendrá como especificación técnica lo señalado desde el estudio de mercado, el cual es: “sangre total con anticoagulante hasta 190ul en tubos cerrados o abiertos”, especificación técnica que es cumplida por distintas marcas y proveedores del mercado nacional*”.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

## **Cuestionamiento N° 2**

## **Respecto a las “Determinaciones de reticulocitos”**

El participante **SIMED PERU S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 26, indicando que, si bien la Entidad aceptó suprimir de la característica “Metodología” el texto “para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo” de los reticulocitos y consignar dicho texto en la característica “consumibles controles y complementos”; no obstante, se advierte que se incluyó el texto “Se requiere 24 mil reactivos de reticulocitos para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas”, de lo cual se advierte un error tipográfico involuntario al señalar la palabra “reactivos” cuando el requerimiento es “determinaciones”.

En ese sentido, la pretensión del recurrente consiste en que **se señale en el requerimiento “24000 mil determinaciones de reticulocitos”.**

## **Pronunciamiento**

De la revisión del acápite 5 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

---

<sup>6</sup> Resulta pertinente que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración de las Bases Integradas Definitivas.

<sup>7</sup> Resulta pertinente que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración de las Bases Integradas Definitivas.

“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
(...)  
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL HEMOGRAMA DE 25 PARÁMETROS

ITEM	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	UM	CANTIDAD
HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS	CARACTERÍSTICAS GENERALES (...) <u>Metodología</u> (...) <u>Reticulocitos:</u> Citometría de Flujo y/o Fluorescente y/o dispersión de luz láser, <u>para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 Hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo.</u> (...)	Determinaciones	192,000

(...)

**B CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS**

HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO	
TIPO	ANALIZADOR HEMATOLÓGICO DE FLUJO CONTINUO DE 25 PARÁMETROS A MÁS
METODOLOGÍA	(...) Reticulocitos: Citometría de Flujo Láser y/o Fluorescente y/o Dispersión de luz láser <u>para la realización de 2000 Determinaciones por cada 16000 Hemogramas, sin Pretratamiento.</u>
(...)	(...)

(...).”.  
(El subrayado y resaltado es agregado)

Así, mediante la consulta y/u observación N° 26 se solicitó que la especificación técnica “para la realización de 2000 Determinaciones por cada 16000 Hemogramas, sin Pretratamiento realizado en simultáneo”, correspondiente a los reticulocitos tanto del reactivo como del equipo en cesión en uso, sea retirada de la característica “Metodología” y se consigne como una especificación técnica al final del requerimiento; además, se solicitó precisar que los postores debe incluir en su oferta la cantidad de reactivos necesarios para las 2000 pruebas por cada 16000 hemogramas, del reactivo y del equipo en cesión; ante lo cual, la Entidad acogió lo solicitado, retirando dicho extremo de la metodología y consignando dentro de la característica “consumibles, controles y complementos” el texto “Se requiere 24 mil reactivos de reticulocitos para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo”.

En razón a dicha absolución, la Entidad decidió modificar el acápite 5 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, conforme a lo siguiente:

“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
(...)  
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL HEMOGRAMA DE 25 PARÁMETROS

ITEM	CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	UM	CANTIDAD
HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS	<p>CARACTERÍSTICAS GENERALES (...) Reticulocitos: Citometría de Flujo y/o Fluorescente y/o dispersión de luz láser, <del>para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 Hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo.</del> (...)</p>	Determinaciones	192,000

(...)

**B CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS**

<b>HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS</b> <b>ESPECIFICACIONES DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO</b>	
(...)	
CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS	(...)
<p>(...)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Se requiere 24 mil reactivos de reticulocitos para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo</li> </ul>	
(...)”.	

En ese contexto, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en los párrafos precedentes, la Entidad mediante el Memorando N° 505-DPCAP-HNCH 2025<sup>8</sup>, señaló lo siguiente:

<p><b>“OBSERVACIÓN N°26</b>  Con respecto a la respuesta de la observación N°26, se ACLARA que:  En efecto <u>se ha generado un error tipográfico involuntario en la respuesta dada a la consulta 26 cuando dice: “Se requiere 24 mil reactivos de reticulocitos para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento</u></p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<sup>8</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0008942, de fecha 9 de mayo de 2025.

realizado en simultáneo”, cuando lo correcto debe ser “Se requiere 24 mil determinaciones de reticulocitos para la realización de: 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo.”

En ese sentido, se debe corregir la respuesta a la consulta 26 quedando de la siguiente manera: “Se requiere 24 mil determinaciones de reticulocitos para la realización de: 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo”.

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, es preciso señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN de la Dirección Técnica Normativa se indicó 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 otro lado, cabe señalar que el Principio de Transparencia consignado en el literal c) del artículo 2 de la Ley establece que la Entidad debe proporcionar información clara y coherente con el fin de que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; es así que el artículo 72 del Reglamento y la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD, disponen que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la totalidad de las respuestas a las solicitudes formuladas por los participantes y el análisis respectivo.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento y, por ende, la mejor conocedora de sus necesidades, a través del citado memorando, decidió corregir la absolución de la consulta y/u observación N° 26, señalando que debido a un error involuntario se consignó “Se requiere 24 mil reactivos de reticulocitos (...)” cuando lo correcto era precisar “24 mil determinaciones”, disponiendo que el texto sería “Se requiere 24 mil determinaciones de reticulocitos para la realización de: 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo.”

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes y dado que la pretensión del recurrente está orientada a que se señale en el requerimiento “24000 mil determinaciones de reticulocitos”; y en la medida que la Entidad mediante su memorando preciso que por un error de tipeo se consignó el término “Se requiere 24 mil reactivos” cuando lo correcto era “24 mil determinaciones”; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **deberá dejar sin efecto** de la absolución de la consulta y/u observación N° 26 del pliego absolutorio, el extremo siguiente: “Se requiere 24 mil reactivos”, **debiendo considerarse en su lugar lo siguiente**<sup>9</sup>: “Se requiere 24 mil determinaciones”.

---

<sup>9</sup> Resulta pertinente que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración de las Bases Integradas Definitivas.

- Se **adecuará** el acápite 5 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, según lo siguiente:

<p>“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR (...) B CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS</p>	
<p><b>HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO</b></p>	
<p>(...)</p>	
<p>CONSUMIBLES, CONTROLES Y COMPLEMENTOS</p>	<p>(...)</p>
<p>(...)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Se requiere 24 mil <del>reactivos</del> <b>determinaciones</b> de reticulocitos para la realización de 2000 determinaciones por cada 16000 hemogramas. Sin pretratamiento realizado en simultáneo</li> </ul>	
<p>(...)</p>	
<p>(...)”</p>	

- Se **implementará** en las Bases Integradas, lo precisado por la Entidad en la absolución de la consulta y/u observación N° 26, a fin de que la información obrante en esta pueda ser comprendida por los potenciales postores.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 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 Técnico Especializado ha visto por conveniente hacer indicaciones puntuales a partir de la revisión de oficio, según el siguiente detalle:

#### 3.1. Forma de pago

De la revisión de la forma de pago prevista en las Bases estándar aplicables a la presente convocatoria, se dispone completar la información siguiente:

<p>“2.6. FORMA DE PAGO</p> <p>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en [CONSIGNAR EL DETALLE DE LOS PAGOS PERIÓDICOS].</p> <p>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad</p>
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES].
- Informe del funcionario responsable del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA RESPONSABLE DE OTORGAR LA CONFORMIDAD] emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- [CONSIGNAR OTRA DOCUMENTACIÓN NECESARIA A SER PRESENTADA PARA EL PAGO ÚNICO O LOS PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA].

Dicha documentación se debe presentar en [CONSIGNAR MESA DE PARTES O LA DEPENDENCIA ESPECÍFICA DE LA ENTIDAD DONDE SE DEBE PRESENTAR LA DOCUMENTACIÓN], sito en [CONSIGNAR LA DIRECCIÓN EXACTA]”.

Sin embargo, de la revisión de la comparación del numeral 2.5 del Capítulo II y acápite 12 del numeral 3.1 del Capítulo III de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

<b>Capítulo II</b>	<b>Capítulo III</b>
<p><b>“2.5 FORMA DE PAGO</b></p> <p>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, conforme a lo detallado en las especificaciones técnicas.</p> <p>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</li> <li>-Comprobante de pago.</li> <li>-Copia de la Orden de Compra.</li> <li>-Guía de Remisión (Original y copia).</li> </ul> <p>Dicha documentación se debe presentar en la Unida de Almacén General de la Oficina de Logística del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio Delgado N° 262 - San Martín de Porres, en el horario de lunes a viernes de 08:00 a 16:00 horas”.</p>	<p><b>“12.DEL PAGO</b></p> <p>La ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en Soles, en pagos mensuales, luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. El pago se efectuará con los fondos de la Certificación Presupuestal y Previsión Presupuestal establecida y aprobada por la Oficina Ejecutiva de Planeamiento Estratégico del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</p> <p>EL CONTRATADO deberá incluir en su facturación, todos los impuestos y tributos de conformidad con la legislación vigente aplicable; así como, cualquier otro concepto que sea aplicable y que pueda tener incidencia sobre el costo del bien contratado.</p> <p>El plazo para el pago será según cronograma de entrega, previa recepción de las facturas y los documentos que sustentan la prestación del servicio y dentro del plazo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado - Ley 30225”.</p>

De lo expuesto, se advierte que la Entidad no consignó la misma documentación para los extremos referidos a la “forma de pago” consignada en las Bases, lo cual puede

ocasionar confusión entre los potenciales postores; además, dicha información no guarda congruencia entre ambos numerales.

En relación a dicha observación, la Entidad mediante el Oficio N° 032-2025-OL-HNCH<sup>10</sup>, la Entidad procedió a consignar la documentación mínima requerida en las Bases estándar y uniformizar los extremos referidos a la “forma de pago” de las Bases.

En ese sentido, considerando lo señalado por la Entidad en su oficio, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **adecuará** el numeral 2.5 del Capítulo II y el acápite 12 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, quedando de la siguiente manera:

<i>Capítulo II</i>	<i>Capítulo III</i>
<p><b>“2.5 FORMA DE PAGO</b></p> <p><i>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en pagos parciales, conforme a lo detallado en las especificaciones técnicas.</i></p> <p><i>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</li> <li>- Informe del funcionario responsable de la unidad de Hematología del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</li> <li>-Comprobante de pago.</li> <li>-Copia de la Orden de Compra.</li> <li>-Guía de Remisión (Original y copia).</li> </ul> <p><i>Dicha documentación se debe presentar en la Unidad de Almacén General de la Oficina de Logística del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio</i></p>	<p><b>“12.DEL PAGO</b></p> <p><del><i>La ENTIDAD se obliga a pagar la contraprestación a EL CONTRATISTA en Soles, en pagos mensuales, luego de la recepción formal y completa de la documentación correspondiente, según lo establecido en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. El pago se efectuará con los fondos de la Certificación Presupuestal y Previsión Presupuestal establecida y aprobada por la Oficina Ejecutiva de Planeamiento Estratégico del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</i></del></p> <p><del><i>EL CONTRATADO deberá incluir en su facturación, todos los impuestos y tributos de conformidad con la legislación vigente aplicable; así como, cualquier otro concepto que sea aplicable y que pueda tener incidencia sobre el costo del bien contratado.</i></del></p> <p><del><i>El plazo para el pago será según cronograma de entrega, previa recepción de las facturas y los documentos que sustentan la prestación del servicio y dentro del plazo establecido en el artículo 171 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado Ley 30225”.</i></del></p> <p><i>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del</i></p>

<sup>10</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0008942, de fecha 9 de mayo de 2025.

<p><i>Delgado N° 262 - San Martín de Porres, en el horario de lunes a viernes de 08:00 a 16:00 horas”.</i></p>	<p><i>contratista en pagos parciales, conforme a lo detallado en las especificaciones técnicas. Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><i>-Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</i></li> <li><i>- Informe del funcionario responsable de la unidad de Hematología del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital Nacional Cayetano Heredia.</i></li> <li><i>-Comprobante de pago.</i></li> <li><i>-Copia de la Orden de Compra.</i></li> <li><i>-Guía de Remisión (Original y copia).</i></li> </ul> <p><i>Dicha documentación se debe presentar en la Unida de Almacén General de la Oficina de Logística del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio Delgado N° 262 - San Martín de Porres, en el horario de lunes a viernes de 08:00 a 16:00 horas”.</i></p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.2. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

De la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de la Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

**“REGISTRO SANITARIO O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO**  
*Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto éstas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el ~~material, reactivo e insumos de laboratorio médico ofertado~~. No se aceptarán materiales, reactivos e insumos de laboratorio cuyo Registro Sanitario esté suspendido o cancelado. La exigencia de la vigencia del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto se aplica para todo el proceso de selección y ejecución contractual.*  
**NOTA: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05 ENE. 2017) que la vigencia de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del Registro Sanitario a reinscribir.**  
*(...)”.*

Al respecto, es conveniente señalar que, el Tribunal de Contratación del Estado, en la Resolución N° 0338-2019-TCE-S1, indicó lo siguiente:

*“Así también, es importante indicar que de conformidad con el numeral 13 del artículo 64 del Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, en caso de renovaciones de autorizaciones, licencias, permisos y similares, se entienden automáticamente prorrogados en tanto hayan sido solicitados durante la vigencia original, y mientras la autoridad instruye el procedimiento de renovación y notifica la decisión definitiva sobre este expediente. A partir de lo expuesto y de acuerdo a la normativa antes expuesta la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir comunicado de DIGEMID, 05 de enero de 2017). Por lo tanto, el postor debía presentar el documento que acredite esta condición (copia de la solicitud de reinscripción del producto) dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir” (El subrayado y resaltado es agregado).*

En tal sentido, considerando que la Ley de Procedimiento Administrativo General, dispone que los registros se entienden renovados en tanto se haya solicitado su renovación durante la vigencia original.

En ese sentido, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **adecuará**, el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, según lo siguiente:

*“NOTA: La DIGEMID hizo de conocimiento público (05 ENE. 2017) que la vigencia de los Registros Sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del Registro Sanitario a reinscribir.  
**Nota:** como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto.  
(...)”.*

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.3. Respecto a la duplicidad de los “Requisitos de calificación”.**

De la revisión de las Bases integradas, se advierte que se hallan consignados los “Requisitos de calificación” en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, los cuales se encuentran reiterados en el numeral 3.2 “Requisitos de Calificación” del mismo Capítulo, aspecto que podría generar confusión entre los participantes.

En ese sentido, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las siguientes disposiciones:

- Se **suprimirán** los acápites “Requisitos de calificación” del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.4. Vicios ocultos

De la revisión del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

#### **“VICIOS OCULTOS**

(...)

*El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de doce (12) meses, contabilizado a partir de la emisión de la conformidad”.*

Al respecto, las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento señalan que el plazo máximo de responsabilidad del contratista es no menor de un (1) año contado a partir de la conformidad otorgada por la Entidad.

Ahora bien, de lo expuesto en los párrafos que preceden se advierte que la Entidad no precisó el plazo máximo de responsabilidad del contratista en años, al consignar que la responsabilidad será de doce (12) meses contabilizados a partir de la emisión de la conformidad, hecho que no se condice con las Bases estándar.

En ese sentido, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **adecuará** el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, quedando de la siguiente manera:

#### **“VICIOS OCULTOS**

(...)

*El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de ~~doce (12) meses~~, un (01) año contabilizado a partir de la emisión de la conformidad”.*

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.5. Causales adicionales de resolución de contrato

De la revisión del acápite 15 del numeral 3.1 del Capítulo III, de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

***“15. CAUSALES ADICIONALES DE RESOLUCIÓN 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 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, La cancelación del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.*
- b) Mantener la suspensión del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico, por un periodo mayor a dos (02) meses.*
- c) La suspensión o cancelación del Registro Sanitario por medida de seguridad.*
- d) Cierre temporal o definitivo del Laboratorio o Droguería por medida de seguridad.*
- e) No haber solicitado su certificación en BPDT, de acuerdo a lo establecido por la ANM o ARM, según corresponda”.*

De los expuesto, se advierte que la Entidad estableció supuestos “adicionales” de resolución de contrato; en relación a ello, cabe indicar que causales de resolución del contrato se encuentran establecidas expresamente en la normativa de contratación pública, por lo que, no corresponde establecer supuestos adicionales.

En ese sentido, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes

- Se **suprimirá** el acápite 15 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.6. Requisitos para el perfeccionamiento de contrato**

De la revisión del numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que, entre otros documentos, se solicita el “Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete”.

Al respecto, se advierte que, de acuerdo con las Bases Estándar objeto de la presente contratación, dicho documento, únicamente es requerido cuando se trate de una contratación por paquete, en relación a ello, de la revisión del Resumen Ejecutivo de las actuaciones preparatorias (bienes), se aprecia que la Entidad consideró que el presente procedimiento no incluirá paquetes.

En este sentido, con ocasión de la integración de Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **suprimirá** el literal j) del numeral 2.3 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas.

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.7. Traducción

De la revisión del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II y del numeral 3.1 del Capítulo III la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

“(…)

*Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:*

*En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, Salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en los folletos, instructivos, catálogos o similares que puedan ser presentados en idioma original, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y modificatoria vigentes.*

*El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.*

*(…)”.*

Al respecto, cabe señalar que en el numeral 59.1 del artículo 59 del Reglamento, se establece que los documentos que acompañan a las expresiones de interés, las ofertas y cotizaciones, según corresponda, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que puede ser presentada en el idioma original. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

Por otro lado, en el artículo 52 de Decreto Supremo N° 126-2023-RE se establece que, en el caso de traducciones del castellano a otros idiomas o viceversa, que no puedan ser efectuadas por no existir Traductor Público Juramentado, merecerá fe pública la traducción realizada por: a) Embajada acreditada ante el Estado peruano, b) Universidad que cuente con Facultad de Traducción, c) Centro de enseñanza del idioma que se desee traducir, d) Entidad especializada que cuente con personal que pueda traducir, y e) Traductor especializado en el idioma requerido.

En ese sentido, con ocasión de la integración definitiva de Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **adecuará** el numeral 2.2.1.1. del Capítulo II y el numeral 3.1 del Capítulo III la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, conforme a lo siguiente:

“(…)

*k) La folletería y/o manual y/o catálogo y/o ficha técnica y/o inserto ~~en idioma español o con traducción simple~~, servirá para acreditar las siguientes especificaciones técnicas:*

(...)

Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:

En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda, Salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en los folletos, instructivos, catálogos o similares ~~que puedan ser presentados en idioma original~~, de acuerdo a lo establecido en el artículo 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y modificatoria vigentes.

El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos.

(...)”.

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.8. Revalidación de mercado

De la revisión del pliego absolutorio de las consultas y/u observaciones N° 11, N° 13, N° 17, N° 26, N° 37, N° 44, N° 46 y N° 49, se aprecia lo siguiente:

Bases de la convocatoria	Bases integradas / Pliego Absolutorio
“Capítulo II y Capítulo III (...) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. Otorgado por la ANM (DIGEMID); además, las Resoluciones de modificación o autorización en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada ante la ANM y el <b><u>material, reactivo e insumos de laboratorio médico ofertado.</u></b>	“Capítulo II y Capítulo III (...) Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario. (...) deberá presentarse el registro sanitario o certificado de registro sanitario y/o oficio emitido por DIGEMID en caso no requiera registro sanitario, para los <b><u>reactivos y los consumibles tales como controles, calibradores, soluciones de limpieza, diluyentes, reactivos de reticulocitos y lisantes</u></b> , según corresponda.  <i>Absolución de la consulta y/u observación N° 11, N° 37</i>
“Capítulo II y Capítulo III (...) Certificado de Análisis <b><u>del Producto Terminado</u></b> (Protocolo de Análisis).	Capítulo II y Capítulo III (...) Certificado de Análisis del Producto Terminado (Protocolo de Análisis). (...) <b><u>deberá presentarse el certificado de análisis, para los reactivos y los consumibles tales como controles, calibradores, soluciones de limpieza, diluyentes, reactivos de reticulocitos y lisantes.</u></b>



	<i>Absolución de la consulta y/u observación N° 13 y N° 49</i>																		
<p>“Capítulo II y Capítulo III (...) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), según corresponda. La Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) vigente, a nombre del laboratorio fabricante, debe comprender el área de fabricación, tipo de producto o familia del <u>material, reactivo e insumos de laboratorio ofertado</u>.</p>	<p>“Capítulo II y Capítulo III (...) Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), según corresponda. (...) deberá presentarse el certificado de Buenas prácticas de Manufactura, <u>para los reactivos y los consumibles tales como controles, calibradores, soluciones de limpieza, diluyentes, reactivos de reticulocitos y lisantes</u>.</p> <p><i>Absolución de la consulta y/u observación N° 17 y N° 46</i></p>																		
<p>“Capítulo III (...) B CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR-ACCESORIOS</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO</td> </tr> <tr> <td>(...)</td><td></td> </tr> <tr> <td>Características</td><td>Hemogramas con recuento y clasificación de <u>5 estirpes leucocitarias</u> y 25 parámetros a más.</td> </tr> <tr> <td>(...)</td><td></td> </tr> <tr> <td>(...)</td><td></td> </tr> </table> <p>(...)”</p>	HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO		(...)		Características	Hemogramas con recuento y clasificación de <u>5 estirpes leucocitarias</u> y 25 parámetros a más.	(...)		(...)		<p>“Capítulo III (...) B CARACTERISTICAS TECNICAS DE ANALIZADOR-ACCESORIOS</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO</td> </tr> <tr> <td>(...)</td><td></td> </tr> <tr> <td>Características</td><td>Hemogramas con recuento y clasificación de 5 estirpes leucocitarias y 25 parámetros a más.</td> </tr> <tr> <td>(...)</td><td></td> </tr> </table> <p>Precisión: se aceptarán dispersogramas de acuerdo con lo establecido por cada fabricante y que permita observar de manera diferenciada las <u>5 estirpes leucocitarias: linfocitos, neutrófilos, monocitos, eosinófilos y basófilos</u>.</p> <p><i>Absolución de la consulta y/u observación N° 44</i></p>	HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO		(...)		Características	Hemogramas con recuento y clasificación de 5 estirpes leucocitarias y 25 parámetros a más.	(...)	
HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO																			
(...)																			
Características	Hemogramas con recuento y clasificación de <u>5 estirpes leucocitarias</u> y 25 parámetros a más.																		
(...)																			
(...)																			
HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARAMETROS A MÁS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEL EQUIPO EN CESION DE USO																			
(...)																			
Características	Hemogramas con recuento y clasificación de 5 estirpes leucocitarias y 25 parámetros a más.																		
(...)																			

De lo expuesto se aprecia que la Entidad con ocasión de la absolución de las consultas y/u observaciones N° 11, N° 13, N° 17, N° 37, N° 44, N° 46 y N° 49 modificó el requerimiento al incorporar condiciones que inicialmente no fueron contempladas, según lo siguiente:

- El Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario y el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), se solicitaba inicialmente para el material, reactivo e insumos de laboratorio médico ofertado y ahora se solicita para los reactivos y los consumibles tales como controles, calibradores, soluciones de limpieza, diluyentes, reactivos de reticulocitos y lisantes.

- El Certificado de Análisis se solicitaba para el Producto Terminado y ahora se solicita para los reactivos y los consumibles tales como controles, calibradores, soluciones de limpieza, diluyentes, reactivos de reticulocitos y lisantes.
- El ANALIZADOR-ACCESORIOS solicitaba como característica “Hemogramas con recuento y clasificación de 5 estirpes leucocitarias” y ahora se solicita que las 5 estirpes leucocitarias sean: linfocitos, neutrófilos, monocitos, eosinófilos y basófilos.

Al respecto, corresponde señalar que en los procedimientos que correspondan, los participantes pueden formular “consultas”, es decir, pedido de aclaración sobre cualquier extremo de las Bases; y, “observaciones” las cuales conllevan un cuestionamiento por supuestas vulneraciones normativas. Por su parte, el artículo 72 del Reglamento ha previsto que, si como resultado de una consulta u observación corresponde precisar o ajustar el requerimiento, se solicita la autorización del área usuaria, y se pone en conocimiento de tal hecho a la dependencia que aprobó el expediente de contratación.

En ese orden, al efectuarse modificaciones al requerimiento con ocasión de la absolución de consultas y observaciones que podrían afectar la pluralidad de proveedores obtenida con ocasión de la indagación de mercado, el órgano encargado de las contrataciones (OEC), por ser quien efectuó la mencionada indagación, debe validar con las fuentes obtenidas en dicha indagación, a fin de verificar que las modificaciones realizadas no alterarían dicho aspecto; en atención a lo descrito en la Opinión N° 004-2023/DTN.

En relación a dichas observaciones, la Entidad mediante memorando N° 611-DPCAP-HNCH-2025<sup>11</sup>, decidió dejar sin efecto las modificaciones realizadas al requerimiento con ocasión de la absolución de las consultas y/u observaciones N° 11, N° 13, N° 17, N° 37, N° 44, N° 46 y N° 49.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **deberá dejar sin efecto**<sup>12</sup> la absolución de las consultas y/u observaciones N° 11, N° 13, N° 17, N° 37, N° 44, N° 46 y N° 49.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.9. Respecto al “Control de Calidad Interlaboratorial”**

De la revisión del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

<sup>11</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0015731 de fecha 23 de mayo de 2025.

<sup>12</sup> Resulta pertinente precisar que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración en las Bases Integradas definitivas.

<p>“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR          (...)          B CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS</p>	
<p><b>HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS          ESPECIFICACIONES DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO</b></p>	
<p>(...)</p>	
<p>CONSUMIBLES,          CONTROLES Y          COMPLEMENTOS</p>	<p>(...)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Control de Calidad Interlaboratorial: Programa de Control Interlaboratorial como control de primera opinión o de tercera opinión que permita la comparación de todos los parámetros de acuerdo al material de control de cada fabricante y acreditado en las hojas de valores del material de control y <u>para acreditar el control interlaboratorial se aceptarán dos reportes de control interlaboratorial en clientes públicos a nivel nacional de forma obligatoria y en el instrumento ofertado de manera opcional</u></li> </ul> <p>(...)</p>
<p>(...)</p>	
<p>ACREDITACIÓN</p>	<p>(...)</p> <p>CONTROLES</p> <p><u>Para acreditar</u> el control de calidad interno se aceptará la presentación de hoja de valores del material de control.</p> <p><u>Para acreditar</u> el control interlaboratorial se aceptarán dos reportes de control interlaboratorial en clientes públicos a nivel nacional de forma obligatoria y en el instrumento ofertado de manera opcional</p> <p>(...)</p>
<p>(...)</p>	
<p>(...)”</p>	

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad dispuso la presentación de determinados documentos; para acreditar el “control de calidad interno” y el “control interlaboratorial”, no obstante, se advierte que no precisó la etapa en la cual se presentarán dichos documentos.

En ese sentido, a fin de no causar confusión a los potenciales postores, corresponde precisar la etapa en la cual se presentarán los documentos requeridos, conforme a la oportunidad de los hechos y/o documentos consignados en el requerimiento.

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

- Se **adecuará** el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, según lo siguiente:

“5. CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES A CONTRATAR  
(...)  
B CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL ANALIZADOR - ACCESORIOS

**HEMOGRAMA AUTOMATIZADO 25 PARÁMETROS A MÁS  
ESPECIFICACIONES DEL EQUIPO EN CESIÓN DE USO**

(...)

CONSUMIBLES,  
CONTROLES Y  
COMPLEMENTOS

(...)

- *Control de Calidad Interlaboratorial: Programa de Control Interlaboratorial como control de primera opinión o de tercera opinión que permita la comparación de todos los parámetros de acuerdo al material de control de cada fabricante y acreditado en las hojas de valores del material de control y para acreditar el control interlaboratorial se aceptarán dos reportes de control interlaboratorial en clientes públicos a nivel nacional de forma obligatoria y en el instrumento ofertado de manera opcional. Se acreditará al momento de la entrega del bien.*

(...)

(...)

ACREDITACIÓN

(...)

CONTROLES (Se acreditarán al momento de la entrega del bien)

Para acreditar el control de calidad interno se aceptará la presentación de hoja de valores del material de control.

Para acreditar el control interlaboratorial se aceptarán dos reportes de control interlaboratorial en clientes públicos a nivel nacional de forma obligatoria y en el instrumento ofertado de manera opcional

(...)

(...)

(...)”

- Se **deberá tomar en cuenta**<sup>13</sup> que para la presentación de ofertas, las condiciones y/o requerimientos observados se entenderán acreditados mediante la presentación del Anexo N° 3 – Declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas.

<sup>13</sup> Resulta pertinente que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración de las Bases Integradas Definitivas.

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.10. Bases integradas**

Sobre el particular, cabe señalar que el Principio de Transparencia, consignado en el literal c) del artículo 2 de la Ley establece que la Entidad debe proporcionar información clara y coherente con el fin de que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; es así que, en la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD se dispone que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la respuesta a la solicitud formulada por el participante y el análisis del mismo.

En tal sentido, el Principio de Transparencia contempla el derecho a la información en la compra pública, el cual tiene esencialmente por objeto garantizar que no exista riesgo de favoritismo y arbitrariedad por parte de la Entidad convocante; para lo cual, se exige que todas las condiciones del procedimiento estén formuladas de forma clara, precisa e inequívoca en las Bases o en las respuestas brindadas en el pliego absolutorio, con el fin de que, por una parte, todos los postores razonablemente informados y normalmente diligentes puedan comprender su alcance exacto e interpretarlas de la misma forma y, por otra parte, la Entidad convocante pueda comprobar efectivamente que las ofertas presentadas por los postores responden a los criterios aplicables al contrato.

Ahora bien, es conveniente señalar que, en las Bases integradas publicadas en el SEACE el 10 de abril de 2025, no se han implementado las modificaciones y/o precisiones realizadas en virtud de la absolución de las consultas y/u observaciones N° 15, N° 23, N° 26, N° 47 y N° 50.

En razón de ello, cabe indicar que si bien no existe un método exacto para integrar las Bases; cierto es que, dicha integración deberá permitir que los potenciales postores razonablemente informados y normalmente diligentes puedan comprender el alcance exacto de las mismas, conforme al Principio de Transparencia que regula toda contratación Estatal.

En ese sentido, considerando que la Bases integradas publicadas en el SEACE el 10 de abril de 2025 podrían conllevar la confusión de los potenciales postores, se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **implementará** en las Bases Integradas, lo precisado por la Entidad en la absolución de las consultas y/u observaciones N° 15, N° 23, N° 26, N° 47 y N° 50, a fin de que la información obrante en esta pueda ser comprendida por los potenciales postores.
- **Corresponderá al Titular de la Entidad** implementar las directrices pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin de que el comité de selección cumpla con Integrar las Bases de forma clara y precisa, conforme a

lo dispuesto en el Principio de Transparencia que regula toda contratación Estatal.

#### 4. CONCLUSIONES

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

**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 Reglamento.

**4.2** Es preciso indicar que contra el pronunciamiento 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 aquellas que fueron materia del presente pronunciamiento.

**4.3** Una vez emitido el pronunciamiento y registrada la integración de Bases definitivas, 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 Reglamento.

**4.4** Finalmente, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente pronunciamiento no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.

Jesús María, 26 de mayo de 2025

*Código: 6.1, 12.6 y 22.1*