

## **PRONUNCIAMIENTO N° 543-2024/OSCE-DGR**

Entidad : Instituto Nacional Materno Perinatal

Referencia : Licitación Pública N° 1-2024-INMP-1, convocada para la “Adquisición anual de reactivo para hemograma automatizado diferencial de 5 estirpes con equipo en cesión de uso”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento recibido el 17<sup>1</sup> de septiembre de 2024 y subsanado con fechas 23<sup>2</sup> de septiembre de 2024, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia remitió al Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE), la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentada por el participante **SIMED PERÚ 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”.

Ahora bien, cabe indicar que en la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información remitida por la Entidad, mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado, la cual tiene carácter de declaración jurada.

Asimismo, cabe precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio y los temas materia de cuestionamientos de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle.

- **Cuestionamiento Único**: Respecto a la absolución de las consultas y/u observaciones N° 4 y N° 9 referida al “**Kit de reactivos**”.

### **2. CUESTIONAMIENTO**

#### **Cuestionamiento Único**

#### **Respecto al “Kit de reactivos”**

El participante **SIMED PERÚ S.A.C.** cuestionó la absolución de las consultas y/u observaciones N° 4 y N° 9, alegando que en la absolución se ha precisado que el kit debe estar compuesto de no más de cinco (5) reactivos, con lo cual, se estaría favoreciendo a un único postor, por lo que dicha modificación estaría alterando la indagación de mercado.

---

<sup>1</sup> Expediente N° 2024-0124739.

<sup>2</sup> Expediente N° 2024-0127956.

Por otro lado, en la absolución de la consulta N° 4, la Entidad ha señalado que no se realizarán modificaciones a las especificaciones técnicas, pese a ello en la absolución de la consulta N° 9 se ha realizado una modificación al kit de reactivos.

### **Pronunciamiento**

De la revisión del numeral 5 “Características del Bien” de las especificaciones técnicas del capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

*“5. Características del Bien:*

***Presentación:*** **Kit de reactivos para Hemograma Automatizado Diferencial de 5 estirpes.**

***Accesorios:*** *Calibradores, controles y complementos que permitan la realización completa de la prueba.*

***Muestra biológica:*** *Sangre total anticoagulada y otros líquidos biológicos.*

***Vigencia:*** *No menor de 6 meses a partir de la fecha de su ingreso a almacén, en caso de que la vigencia sea menor a 6 meses deberá presentar carta de canje por vencimiento.*

***Unidad de medida:*** *Determinación.  
(...)”.*

Es así que, los participantes SIMED PERÚ S.A.C. y DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C. mediante las consultas y/u observaciones N° 4 y N° 9, solicitaron lo siguiente:

- i. **Consulta y/u observación N° 4:** Solicitó precisar si las especificaciones técnicas en las páginas 20, 21 y 22 del documento se podrán modificar. Argumenta que estas especificaciones son parte de la indagación de mercado y cualquier cambio podría invalidar el procedimiento de selección. Ante lo cual, el comité de selección aclaró que realizará precisiones para asegurar la congruencia con las necesidades del área usuaria, pero no modificará las especificaciones técnicas establecidas.
- ii. **Consulta y/u observación N° 9:** Solicitó precisar si el kit de reactivos deberá estar compuesto de no más de 4 reactivos. Ante lo cual, el comité de selección indicó que el kit de reactivos para hemograma automatizado diferencial de 5 estirpes deberá estar compuesto de no más de 5 reactivos.

Por ello, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el INFORME TÉCNICO N° 001-EMBQ-INMP-2024<sup>3</sup> de fecha 19 de septiembre de 2024, señalado lo siguiente:

Respecto a la consulta y/u observación N° 4:

*“(…)”*

*Al respecto, observamos que no se ha hecho ninguna modificación como se indica en el acápite anterior, como se observa se esta solicitando que la*

<sup>3</sup> Expediente N° 2024-0105150.

*presentación del reactivo sea como Kit de reactivos, conforme al estudio de mercado, no obstante, se realizó una PRECISIÓN respecto de la cantidad de reactivos que deben integrar el kit, de acuerdo al uso del área usuaria y la pluralidad de marcas en el mercado que la cumplen”.*

Respecto a la consulta y/u observación N° 9:

*“(…)*

*De la consulta, observamos que DIAGNOSTICA PERUANA solicita se precise que el KIT DE LOS REACTIVOS DEBERÁ ESTAR COMPUESTO DE NO MÁS DE 4 REACTIVOS A BORDO DEL EQUIPO, consulta que fue trasladada al área usuaria, respondiendo lo siguiente:*

*“Aclara que tomando en cuenta el espacio disponible de trabajo del área usuaria, el espacio de almacenamiento interno de los reactivos y el manejo rápido de kárdex por el área usuaria el “kit de reactivos para hemograma automatizado Diferencial de 5 estirpes” deberá estar compuesto de no más de 5 reactivos”*

*Actualmente el área usuaria viene trabajando con Kits compuesto de 3 reactivos, los cuales son de fácil instalación y recambio ya que vienen identificado con colores y códigos de barra, así mismo esto facilita la instalación del reactivo por cualquier usuario, incluso en el área de emergencia, que tiene diferente personal de alta rotación y trabajan en equipos diferentes en paralelo, siendo una mejor condición de trabajo no requerir reemplazar más de 5 reactivos.*

*Por otro lado, los reactivos no requieren refrigeración y se mantienen en un solo lugar a temperatura ambiente, permitiendo un manejo sencillo del Kardex.*

**Así mismo debido a la cantidad de reactivos del kit en las mesas de trabajo el área usuaria puede trabajar con comodidad sin tener muchos reactivos conectados que entorpezcan el área de trabajo o pueden causar error al momento del cambio de reactivos.**

*Por tanto, la consulta formulada por la empresa Diagnostica Peruana SAC no fue acogida en su totalidad, pues el área usuaria no acogió que los reactivos del kit estuvieran a bordo del equipo, pues ello si podría constituir una modificación de los requerido y restricción de la pluralidad de postores, tampoco acogió que los reactivos que compongan el kit fueran menos de 4, a pesar que actualmente trabajamos con kit de 3 reactivos (lo cual es mucho más eficiente), no obstante, si se realizó la precisión que el Kit trabaje con no más de 5 reactivos, entendiendo que los reactivos para el hemograma están compuestos básicamente por diluyente, lisante, soluciones colorantes. **Una mayor cantidad de reactivos de acuerdo a lo mostrado líneas arriba generaría malestar al área usuaria así como dificultad en el manejo de Kardex de insumos.** afectando el objeto de la convocatoria que es suministro de reactivos para el procesamiento de Hemograma Automatizado diferencial de 5 estirpes.*

*En base a todo lo expuesto es que no acogiendo por completo la consulta de Diagnostica Peruana SAC, se realizó la precisión que el número de reactivos del que estará compuesto el kit es de no más de 5 reactivos, siendo lo más óptimo para el área usuaria, pues actualmente trabaja con Kits de 3 reactivos, sin embargo, para fomentar la pluralidad no acogió que fuera menor de 4 reactivos, como solicitó el postor, sino menor de 5 reactivos, pues en el mercado existen diversos postores que cumplen con ello” (El subrayado y resaltado es nuestro)*

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que la Entidad mediante el citado informe técnico y en atención al mejor conocimiento de las necesidades que desea satisfacer, ratificó su absolución argumentando que no se realizaron modificaciones a las especificaciones originales del kit de reactivos; se precisó que este debe estar compuesto por un máximo de 5 reactivos, tomando en cuenta el espacio de trabajo del área usuaria y la necesidad de un manejo eficiente del Kardex.

Asimismo, resaltó que actualmente utilizan kits de 3 reactivos, los cuales son fáciles de instalar y reemplazar, lo que es crucial en áreas con alta rotación de personal. Además, precisó que los reactivos no requieren refrigeración y pueden almacenarse a temperatura ambiente, facilitando su uso sin causar desorden. Finalmente, señaló que se reconoce que un kit más pequeño sería más eficiente, la decisión de fijar un límite de 5 reactivos busca fomentar la pluralidad de postores y garantizar que se cumplan las necesidades del mercado sin restringir las opciones disponibles.

Por otro lado, respecto al cuestionamiento relativo a las modificaciones realizadas en el pliego, la Entidad mediante su INFORME N° 104-EFP-OL-INMP-2024, realizó la revalidación de su indagación de mercado, concluyendo la existencia de pluralidad de proveedores y marcas, con la capacidad de cumplir con el requerimiento.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes, y atendiendo a que la pretensión real del recurrente se encuentra orientada a suprimir la cantidad de reactivos del kit y en la medida que la Entidad ha ratificado su requerimiento y existe pluralidad de proveedores y marcas que cumplen con el requerimiento; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento.

Finalmente, cabe precisar que, 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 obra en los actuados para la adecuada realización de la contratación.

### 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. Respecto al cronograma de entrega:

De la revisión del numeral 1.9 “Plazo de entrega” del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

*“1.9 PLAZO DE ENTREGA*  
*(...)*

**CRONOGRAMA DE ENTREGA**

**[CONSIGNAR EL CRONOGRAMA DE ENTREGA PERIÓDICA DE LOS BIENES]**

ITEM	DESCRIPCION	CANT	UNID. MED	1°	2°	3°	4°	5°	6°	7°	8°	9°	10°	11°	12°
1	HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES	92,400	DET.	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700

*(...)”.*

Por otro lado, de la revisión del numeral 7 “Plazo de entrega” de las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

“7. PLAZO DE ENTREGA

(...)

Cronograma de entrega por un periodo de 12 meses:

	N° de ENTREGA												
UNIDADES	1º	2º	3º	4º	5º	6º	7º	8º	9º	10º	11º	12º	Total
Hematología	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	18000
Emergencia	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	74400
TOTAL	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	92,400

(...)”.

En razón de ello, la Entidad remitió el MEMORANDO N°765-PAT-CLIN/INMP\_2024<sup>4</sup>, de fecha 1 de octubre de 2024, señalando lo siguiente:

*“(...) se indicó que para evitar confusión en relación al numeral 1.9 “Plazo de entrega del Capítulo I de las Sección específica de las Bases Integradas y el numeral 7 “Plazo de entrega del Capítulo III de las Sección específica de las Bases Integradas, se considerará el extremo consignado en el numeral 7 Capítulo III para ambos extremos, por lo que el área usuaria en relación al documento de referencia (Notificación electrónica N°2 – Exp. N° 2024-0127956) remite el informe adecuado ambos extremos de las bases del Capítulo I y Capítulo III:*

<sup>4</sup> Expediente N° 2024-0132757.

CRONOGRAMA DE ENTREGA:

ITEM	DESCRIPCIÓN	1°	2°	3°	4°	5°	6°	7°	8°	9°	10°	11°	12°	TOTAL
HEMOGRAMA AUTOMATIZADO DIFERENCIAL DE 5 ESTIRPES	HEMATOLOGIA	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	1500	18,000
	EMERGENCIA	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	6200	74,400
TOTAL		7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	7700	92,400

(...)

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el numeral 1.9 “Plazo de entrega” del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, conforme a lo señalado por la Entidad en su Informe Técnico.

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### 3.2. Respecto a las funciones o actividades del personal:

Sobre el particular, las Bases Estándar objeto de la presente contratación, establecen lo siguiente:

*“Solo en caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, se puede requerir el **personal** necesario para la ejecución de dicha prestación, debiendo detallarse su **perfil mínimo y las actividades a desarrollar**, así como identificar al **personal clave**, esto es, aquél que resulta esencial para la ejecución de la prestación. En el caso del personal clave, la experiencia requerida debe acreditarse documentalmente, por lo que de haberse previsto esta, debe incluirse obligatoriamente como requisito de calificación en el literal C.1 del presente Capítulo”.*

Ahora bien, de la revisión de las especificaciones técnicas del Capítulo III, de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

*“Soporte técnico  
(...)  
- **Personal Técnico:** Personal de ingeniería electrónica y especialista en aplicaciones con certificado o constancia de capacitación de no menor de 6 meses, otorgado por la casa matriz y/o por el distribuidor autorizado en Perú.  
(...)”.*

Sobre el particular, se aprecia que la Entidad habría consignado como parte del personal al “Personal técnico”; no obstante, de la revisión integral de las bases no se advierte el detalle de las actividades a desarrollar.

En razón de ello, la Entidad remitió el INFORME TECNICO N° 002-EMBQ-INMP-2024<sup>5</sup>, de fecha 23 de septiembre de 2024, señalando lo siguiente:

“(…)  
En la presente licitación pública (LP-SM-2024-INMP) el motivo fundamental es la **ADQUISICIÓN ANUAL DE REACTIVO PARA HEMOGRAMA**, y los **EQUIPOS EN CESIÓN EN USO** son de propiedad de la empresa y se conceden a la entidad para el uso temporal mientras dure el contrato, por ello el área usuaria en el capítulo III de las especificaciones técnicas para garantizar su permanente operatividad y buen funcionamiento en las áreas donde se realicen las instalaciones de los equipos, solicita que la empresa o proveedor cuente con personal que brinde estos servicios de soporte técnico, para ello se requiere de un personal de ingeniería electrónica y especialista en aplicaciones con certificado o constancia de capacitación de no menor de 6 meses, otorgado por la cada matriz y/o por el distribuidor autorizado en Perú.

**Las funciones del personal de ingeniería electrónica se basan en brindar soporte para el mantenimiento preventivo y mantenimiento correctivo de los EQUIPOS EN CESIÓN en USO.**

**Así mismo el especialista de aplicaciones se encargará de realizar y proporcionar soporte técnico en asesoría de control de calidad, pruebas de validación y verificación del equipo, así como capacitaciones y suministro para garantizar el correcto funcionamiento y uso del equipo.**

*Este requerimiento es solicitado por la mayoría de instituciones, para garantizar y obtener resultados de calidad a los pacientes atendidos en cada institución (…)* (El subrayado y resaltado es nuestro).

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, conforme a lo señalado por la Entidad en su Informe Técnico.

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### **3.3. Respecto a los documentos de admisión de ofertas:**

De la revisión del literal d) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

<sup>5</sup> Expediente N° 2024-0132757.

(...)

d) *Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).*

*Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, **con traducción al idioma español (de ser el caso)**. También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas:*

***Rendimiento:*** 100 a más hemogramas por hora.

***Características:***

- *Hemogramas con determinación de 5 estirpes leucocitarias y 24 a más parámetros.*
- *Con lector de código de barras.*
- *Con capacidad de reporte de Dispersograma y/o histogramas de 5 estirpes.*
- *Con autocargador de muestras (el equipo debe permitir la carga automática de muestras a través de racks).*
- *El equipo o analizador debe permitir la carga de manera automática de microtubos pediátricos (de 13 x 75 mm) con tapón perforable compatible con el analizador, que permita identificar la muestra con etiquetas de código de barras.*
- *El volumen de muestra: No deberá ser mayor de 170 microlitros en modo abierto o cerrado.*
- *Capacidad para determinar Reticulocitos de manera automatizada, sin requerir un pre-tratamiento.*

***\* CONTROL INTERLABORATORIAL:*** *El proveedor deberá proporcionar el control de calidad interlaboratorial de primera o tercera opinión con reportes diarios en tiempo real trazable a todos los parámetros solicitados.*

***\*CONTROL DE CALIDAD EXTERNO:*** *proveer un programa de Control de Calidad Externo mensual para ambos laboratorios (Laboratorio de emergencia y Laboratorio Hematología) como mínimo con 30 participantes, sin costo adicional para la Institución y deberá acreditarse con un reporte de control de calidad externo que demuestre el grupo par no menor de 30 participantes.*

***\*SOPORTE TÉCNICO:*** *Personal Técnico: Personal de ingeniería electrónica y especialista en aplicaciones con certificado o constancia de capacitación de no menor de 6 meses, otorgado por la casa matriz y/o por el distribuidor autorizado en Perú.*

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



- a) Respecto a la traducción: Sobre el particular, corresponde señalar que dicho requerimiento no se encuentra acorde a lo establecido en el inciso 59.1 del artículo 59 del Reglamento, el mismo que establece lo siguiente:

*“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”.*

- b) Respecto al soporte técnico: De lo expuesto, se advierte que, la Entidad estaría exigiendo que se acredite en la oferta el “soporte técnico”, lo cual, no se condice con los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación en la medida que ello no es una característica del bien.

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

- Se **adecuará** el numeral 2.2.1.1 del capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, conforme al siguiente detalle:

*“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta*

*(...)*

*d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).*

*Presentar folletería, catálogos, manual de Instrucciones de uso o Inserto (Original o copia simple), que permita acreditar lo solicitado en las especificaciones técnicas detalladas líneas abajo, ~~con traducción al idioma español (de ser el caso)~~ cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. También se aceptarán cartas y/o documentos emitidos por el fabricante (casa matriz) y/o filial y/o sucursal y/o dueño de la marca del reactivo o equipo ofertado para acreditar las características técnicas que no se encuentren en la folletería o Manual de Instrucciones de Uso o Inserto. A continuación, se detalla las especificaciones técnicas que serán acreditadas:*

*(...)*

*~~\*SOPORTE TÉCNICO: Personal Técnico: Personal de ingeniería electrónica y especialista en aplicaciones con certificado o constancia de capacitación de no menor de 6 meses, otorgado por la casa matriz y/o por el distribuidor autorizado en Perú.~~*

*(...)”.*

- Se **adecuará** el numeral 2.3 del capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, conforme al siguiente detalle:

“2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO  
 (...) *\*SOPORTE TÉCNICO: Personal Técnico: Personal de ingeniería electrónica y especialista en aplicaciones con certificado o constancia de capacitación de no menor de 6 meses, otorgado por la casa matriz y/o por el distribuidor autorizado en Perú.*  
 (...)”.

Cabe precisar que, **deberá dejarse sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en las presentes disposiciones.

### 3.4. Respecto a la duplicidad de los requisitos de calificación:

De la revisión de los numerales 3.1 y 3.2 del Capítulo III, se aprecia que la Entidad habría incorporado en ambos numerales el acápite de “requisitos de calificación”, lo cual podría generar confusión en los potenciales postores.

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

- Se **suprimirá** el acápite “requisitos de calificación del numeral 3.1 del capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

Cabe precisar que, **deberá dejarse sin efecto** toda disposición de las Bases o del Pliego Absolutorio que se oponga a lo establecido en las presentes disposiciones.

## 4. CONCLUSIONES

En virtud de lo expuesto, este Organismo Técnico 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 Reglamento.
- 4.2 Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por el OSCE 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 OSCE, 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, 10 de octubre de 2024

Códigos: 6.1 y 6.3.