

PRONUNCIAMIENTO N° 071-2025/OSCE-DGR

Entidad : Gobierno Regional de La Libertad – Dirección Regional de Salud – La Libertad

Referencia : Licitación Pública N° 15-2024-GERESA/LL-1, convocada para la “Adquisición de craneotomo, equipo ecógrafo oftalmológico, esterilizador con generador eléctrico de vapor y mamógrafo; además de otros activos en el Hospital Regional Docente de Trujillo – IOARR 2604589”.

1. ANTECEDENTES

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 26¹ de noviembre de 2024 y subsanado el 14² de enero de 2025, 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) las solicitudes de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentadas por los participantes “**SPECTRUM INGENIEROS S.A.C.**” y “**CARDIOPULMONARY CARE 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 complementaria 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 absolutorio³ 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° 32, referida a la “**Definición de bienes similares consignada en el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado”.**”

- **Cuestionamiento N° 2** : Respecto a la absolución de las consultas y/u

¹ Expediente N° 2024-0163584

² Expediente N° 2024-0006499

³ Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.



Firmado digitalmente por LAURA SILVA Anthony David FAU
20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 18:43:56 -05:00



Firmado digitalmente por URETA AQUINO Jimmy Robert FAU
20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 17:48:05 -05:00



Firmado digitalmente por VERGARA BENITES Victor Hugo FAU 20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 17:42:25 -05:00

observaciones N° 137, N° 138, N° 187 y N° 189, referidas a las “Especificaciones técnicas del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado”.

2. CUESTIONAMIENTOS

Cuestionamiento N° 1

Respecto a la “Definición de bienes similares consignada en el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado”

El recurrente **CARDIOPULMONARY CARE S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 32, sosteniendo que la Entidad al aceptar lo sugerido por el participante en el pliego absolutorio, esto es modificar la definición de bienes similares del ítem N° 5 de “*Máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, ventilador mecánico rodable, ventilador mecánico de transporte*” a “*máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado o máquinas de anestesia en general*”, resulta restrictiva limitando así la participación de potenciales postores.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en solicitar que se restablezca la definición de bienes similares del ítem N° 5, consignada en las Bases de la convocatoria, esto es, “Máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, ventilador mecánico rodable, ventilador mecánico de transporte”.

Pronunciamiento

De la revisión del literal B “Experiencia del postor en la especialidad” del numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

“ 3.2 Requisitos de Calificación	
(...)	
B	Experiencia del Postor en la Especialidad
	(...) <i>Se consideran bienes similares a los siguientes:</i> <i>DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES DEL EQUIPAMIENTO</i>

ITEM	DENOMINACIÓN DEL ACTIVO	CANT	BIENES SIMILARES
(...)	(...)	(...)	(...)
5	Maquina de Anestesia con Monitoreo Avanzado	9	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO BÁSICO O AVANZADO VENTILADOR MECÁNICO RODAJE VENTILADOR MECANICO DE TRANSPORTE
(...)	(...)	(...)	(...)

(...)”.

Es así que, mediante la consulta y/u observación N° 32, el participante solicitó modificar la definición de bienes similares consignada en el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” del ítem N° 5: Máquina de anestesia con monitoreo avanzado de “Máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, ventilador mecánico rodable, ventilador mecánico de transporte” a “máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado o máquinas de anestesia en general”, a efectos de que los postores cuenten con personal calificado y conozcan el equipo para que brinden un correcto soporte y capacitaciones adecuadas.

Ante lo cual, la Entidad **acogió parcialmente** la solicitud con el fin de mejorar las bases y fomentar una mayor participación de postores, por lo que, optó por modificar la definición de bienes similares del ítem 5 a : “máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, máquinas de anestesia en general”.

Ahora bien, en atención del aspecto cuestionado, la Entidad conocedora de sus necesidades, mediante el Informe Técnico N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL⁴, rectificó su absolución señalando que a efectos de mejorar y ampliar la definición de bienes similares consignada en el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” del ítem N° 5, debe modificarse a “máquina de anestesia con monitoreo en general/ventilador mecánico en general”.

Así también, cabe señalar que de la revisión de la revalidación de mercado por parte de las empresas que fueron parte de la indagación de mercado **CARDIOPULMONARY CARE S.A.C. y ROCA S.A.C.**, declararon cumplir con el requerimiento en su totalidad, lo cual incluye la modificación de la definición de bienes similares consignada en el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” del ítem N° 5 de “máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, máquinas de anestesia en general” a “máquina de anestesia con

⁴ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

monitoreo en general/ventilador mecánico en general”. Por lo que, si se acredita la pluralidad de proveedores y marcas con capacidad de cumplir con el íntegro del requerimiento; lo cual tiene calidad de declaración jurada y se encuentra sujeta a rendición de cuentas.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes, y en la medida que la pretensión del recurrente está orientada a que la Entidad restablezca la definición de bienes similares del ítem N° 5, consignada en las Bases de la convocatoria, esto es, “*Máquina de anestesia con monitoreo básico o avanzado, ventilador mecánico rodable, ventilador mecánico de transporte*”; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento. Sin perjuicio de lo anterior, se implementarán las siguientes disposiciones:

- Se **adecuará** el literal B “Experiencia del postor en la especialidad” del numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme al siguiente detalle:

“ 3.2 Requisitos de Calificación																			
(...)																			
B	Experiencia del Postor en la Especialidad																		
	(...) <p><i>Se consideran bienes similares a los siguientes:</i></p> <p>DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES DEL EQUIPAMIENTO</p> <table> <tr> <th>ITEM</th><th>DENOMINACIÓN DEL ACTIVO</th><th>CANT</th><th>BIENES SIMILARES</th></tr> <tr> <td>(...)</td><td>(...)</td><td>(...)</td><td>(...)</td></tr> <tr> <td>5</td><td>Maquina de Anestesia con Monitoreo Avanzado</td><td>9</td><td> (...) MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO BÁSICO O AVANZADO; MÁQUINAS DE ANESTESIA EN GENERAL. <i>Máquina de anestesia con monitoreo en general/ventilador mecánico en general.</i> </td></tr> <tr> <td>(...)</td><td>(...)</td><td>(...)</td><td>(...)</td></tr> </table>			ITEM	DENOMINACIÓN DEL ACTIVO	CANT	BIENES SIMILARES	(...)	(...)	(...)	(...)	5	Maquina de Anestesia con Monitoreo Avanzado	9	(...) MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO BÁSICO O AVANZADO; MÁQUINAS DE ANESTESIA EN GENERAL. <i>Máquina de anestesia con monitoreo en general/ventilador mecánico en general.</i>	(...)	(...)	(...)	(...)
ITEM	DENOMINACIÓN DEL ACTIVO	CANT	BIENES SIMILARES																
(...)	(...)	(...)	(...)																
5	Maquina de Anestesia con Monitoreo Avanzado	9	(...) MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO BÁSICO O AVANZADO; MÁQUINAS DE ANESTESIA EN GENERAL. <i>Máquina de anestesia con monitoreo en general/ventilador mecánico en general.</i>																
(...)	(...)	(...)	(...)																



(...)”.

- 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 absolver de forma clara y precisa la totalidad de las peticiones formuladas por los participantes en sus consultas y/u observaciones, permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.

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.

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.

Cuestionamiento N° 2

Respecto a las “Especificaciones técnicas del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado”

El recurrente **SPECTRUM INGENIEROS S.A.C.** cuestionó diversas consultas y/u observaciones, conforme lo siguiente:

- ❖ **Respecto a las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 137 y N° 187,** sostiene que la Entidad, al no aceptar ninguna de las dos sugerencias brindadas en el pliego absolutorio para modificar la característica técnica B32 a *“Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma o monitorización del estado cerebral unilateral, integrado al monitor de funciones vitales o la máquina de anestesia o en monitor externo”* o *“Monitorización del estado cerebral bilateral y/o con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo”*, estaría limitando la competencia al favorecer únicamente a la empresa ROCA S.A.C. afectando así la pluralidad de postores.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en **solicitar que se modifique la característica técnica B32 del ítem N° 5 conforme lo sugerido en la consulta u observación N° 137, esto es, de “Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo” a “Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma o monitorización del estado cerebral unilateral,**

integrado al monitor de funciones vitales o la máquina de anestesia o en monitor externo”.

- ❖ Respecto a las absoluciones de las consultas y/u observaciones N° 138 y N° 189, sostiene que la Entidad, al no aceptar ninguna de las dos sugerencias brindadas en el pliego absolutorio para modificar la característica técnica C15 a “Para monitorización del estado cerebral bilateral o unilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)” o “Para monitorización del estado cerebral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 bilateral adultos y 10 pediátricos bilateral o 20 pediátricos unilateral)”, estaría limitando la competencia al favorecer únicamente a la empresa ROCA S.A.C. afectando así la pluralidad de postores.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en **solicitar que se modifique la característica técnica C15 del ítem N° 5 conforme lo sugerido en la consulta u observación N° 138, esto es, de “Para monitorización del estado cerebral bilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)” a “Para monitorización del estado cerebral bilateral o unilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)”.**

Pronunciamento

De la revisión de las características B32 y C15 del ítem N° 5: Máquina de anestesia con Monitoreo Avanzado del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<i>“ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>		
<i>Equipo no Homologados</i>		
<i>(...)</i>		
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE MÁQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO</i>		
<i>FAMILIA</i>	<i>EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA</i>	
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	
<i>B. COMPONENTES</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
	<i>B32</i>	<i>MONITORIZACIÓN DEL ESTADO CEREBRAL BILATERAL CON VISUALIZACIÓN DEL ESPECTROGRAMA. INTEGRADO AL MONITOR DE FUNCIONES VITALES O EN MONITOR EXTERNO.</i>
	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>

C. ACCESORIOS	(...)	(...)
	C15	PARA MONITORIZACIÓN DEL ESTADO CEREBRAL BILATERAL: 50 (CINCUENTA) SENSORES DESCARTABLES PARA MEDICIÓN (40 ADULTOS Y 10 PEDIÁTRICOS)
	(...)	(...)

(...)

Considerando la afinidad de los anteriores cuestionamientos se procederá a realizar el correspondiente análisis conforme a los siguientes dos (2) extremos:

A. Respecto a la característica técnica B32 del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado

Mediante la consulta y/u observación N° 137, el participante solicitó que se modifique la característica técnica B32 del ítem N° 5 de “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo*” a “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma o monitorización del estado cerebral unilateral, integrado al monitor de funciones vitales o la máquina de anestesia o en monitor externo*”.

Asimismo, mediante la consulta y/u observación N° 187, el participante solicitó que se modifique la característica técnica B32 del ítem N° 5 de “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo*” a “*Monitorización del estado cerebral bilateral y/o con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo*”.

Ante lo cual, el comité de selección en ambas consultas **no acogió la observación**, debido a que, según alega, el requerimiento responde a las necesidades del área usuaria, el cual considera crucial monitorear ambos hemisferios cerebrales, especialmente en cirugías largas, para no perder información relevante sobre la función cerebral del paciente durante la anestesia.

Ahora bien, en atención del aspecto cuestionado, la Entidad conocedora de sus necesidades, mediante el Informe Técnico N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL⁵, ratificó su absolución señalando que la característica B32 del ítem N° 5 se mantendrá conforme lo consignado en las Bases de la Convocatoria, vale decir, “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo*”, argumentando que el monitoreo del estado

⁵ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

cerebral bilateral presenta una monitorización más completa de los dos hemisferios del cerebro del paciente, el cual es de mucha ayuda para el anestesiólogo para poder sacar de la sedación al paciente de manera adecuada, considerando que de esto depende que el paciente pueda quedarse en coma, ya sea en una situación crítica o extrema, o recuperar el control del cuerpo.

Adicionalmente, indicó que con esta monitorización se puede evitar la muerte cerebral, ya que el anestesiólogo va a poder observar el comportamiento de los hemisferios durante las intervenciones quirúrgicas.

Asimismo, indicó que el bien a adquirir es para el Hospital Regional Docente de Trujillo, el cual es categoría III-1, donde se forma a futuros médicos por lo que se requiere tecnología acorde con la vanguardia.

Así también, cabe señalar que de la revisión de los numerales 3.2 y 3.3 del “Formato de Resumen Ejecutivo”, se aprecia que la Entidad declaró la existencia de pluralidad de proveedores y marcas en la capacidad de cumplir con el requerimiento, esto incluye la característica B32 del ítem N° 5, entre otras; lo cual tiene calidad de declaración jurada y se encuentra sujeta a rendición de cuentas.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes, y en la medida que la pretensión del recurrente está orientada a que la Entidad modifique la característica técnica B32 del ítem N° 5, conforme lo sugerido en la consulta u observación N° 137, esto es, de “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma, integrado al monitor de funciones vitales o en monitor externo*” a “*Monitorización del estado cerebral bilateral con visualización del espectrograma o monitorización del estado cerebral unilateral, integrado al monitor de funciones vitales o la máquina de anestesia o en monitor externo*”; 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.

B. Respecto a la característica técnica C15 del ítem N° 5: máquina de anestesia con monitoreo avanzado

Mediante la consulta y/u observación N° 138, el participante solicitó que se modifique la característica técnica C15 del ítem N° 5 de “*Para monitorización del estado cerebral bilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)*” a “*Para monitorización del estado cerebral bilateral o unilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para*

medición (40 adultos y 10 pediátricos)”.

Asimismo, mediante la consulta y/u observación N° 189, el participante solicitó que se modifique la característica técnica C15 del ítem N° 5 de “*Para monitorización del estado cerebral bilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)*” a “*Para monitorización del estado cerebral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 bilateral adultos y 10 pediátricos bilateral o 20 pediátricos unilateral)*”.

Ante lo cual, el comité de selección en ambas consultas **no acogió la observación**, debido a que, según alega, el requerimiento responde a las necesidades del área usuaria, el cual considera crucial monitorear ambos hemisferios cerebrales, especialmente en cirugías largas, para no perder información relevante sobre la función cerebral del paciente durante la anestesia.

Ahora bien, en atención del aspecto cuestionado, la Entidad conocedora de sus necesidades, mediante el Informe Técnico N° 0001CS/LP15-2024⁶, ratificó su absolución señalando que la característica C15 del ítem N° 5 se mantendrá conforme lo consignado en las Bases de la Convocatoria, vale decir, “*Para monitorización del estado cerebral bilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)*”, argumentando que el monitoreo del estado cerebral bilateral presenta una monitorización más completa de los dos hemisferios del cerebro del paciente, el cual es de mucha ayuda para el anestesiólogo para poder sacar de la sedación al paciente de manera adecuada, considerando que de esto depende que el paciente pueda quedarse en coma, ya sea en una situación crítica o extrema, o recuperar el control del cuerpo.

Adicionalmente, indicó que con esta monitorización se puede evitar la muerte cerebral, ya que el anestesiólogo va a poder observar el comportamiento de los hemisferios durante las intervenciones quirúrgicas.

Asimismo, indicó que el bien a adquirir es para el Hospital Regional Docente de Trujillo, el cual es categoría III-1, donde se forma a futuros médicos por lo que se requiere tecnología acorde con la vanguardia.

Así también, cabe señalar que de la revisión de los numerales 3.2 y 3.3 del “Formato de Resumen Ejecutivo” se aprecia que la Entidad declaró la existencia de pluralidad de proveedores y marcas en la capacidad de cumplir con el requerimiento, esto incluye la característica C15 del ítem N° 5, entre otras; lo cual tiene calidad de declaración jurada y se encuentra sujeta a rendición de cuentas.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes y en la medida que la pretensión del recurrente está orientada a que la Entidad modifique la característica técnica C15 del ítem N° 5 conforme lo sugerido en la consulta u observación N° 138, esto es, de “*Para monitorización del estado cerebral*

⁶ Remitido mediante Expediente N° 2024-0163584 de fecha 26 de noviembre de 2024

bilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)” a “Para monitorización del estado cerebral bilateral o unilateral: 50 (cincuenta) sensores descartables para medición (40 adultos y 10 pediátricos)”; 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 las supuestas irregularidades en la absolución de consultas y/u observaciones, a pedido de parte, 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 a los Ítems N° 2, N° 3, N° 4 y N° 6

El artículo 29 del Reglamento establece que el área usuaria es la responsable de elaborar el “requerimiento” (en el caso de bienes, las “especificaciones técnicas”), debiendo éste contener todas las características, exigencias y condiciones para la ejecución de la contratación.

Asimismo, el artículo 32 del Reglamento establece que el Órgano Encargado de las Contrataciones sobre la base del requerimiento determinará a través de la “indagación de mercado”, el valor estimado, la pluralidad de marcas y postores; así como la posibilidad de distribuir la buena pro.

Adicionalmente, la Directiva N° 004-2019-OSCE/CD⁷ dispone como obligatorio los “formatos de Resumen ejecutivo de actuaciones preparatorias”, en el cual debe consignarse información relativa a la indagación de mercado, tal como, la pluralidad de proveedores y marcas; siendo que dicha información tiene carácter de declaración jurada.

En tal sentido, corresponde señalar que, al momento de realizar las indagaciones en el mercado, el órgano encargado de las contrataciones deberá requerir a los agentes del mercado que informen la marca, procedencia, tipo u otros aspectos similares relativos a los bienes objeto de la contratación, **a fin de poder determinar de forma fehaciente que existiría “pluralidad de marcas” en el mercado.**

⁷ Disposiciones sobre el contenido del Resumen Ejecutivo de las actuaciones preparatorias.

Ahora bien, de la revisión de los documentos remitidos a esta Dirección con ocasión de la solicitud de elevación de cuestionamientos, se aprecia lo siguiente:

ITEM N°	DESCRIPCION	CANTIDAD	Empresas Cotizadoras	Marca	Garantía Comercial	Plazo de Entrega	Forma de	Garantía Comercial - según BASES	Plazo de Entrega - según BASES
2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	Visual Technology SAC	SONOMED ESCALON	36 MESES	45 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	No precisa	45 DIAS CALENDARIO
2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	INVERSIONES BIGAN S.A.C.	SONOMED ESCALON	36 MESES	45 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	No precisa	45 DIAS CALENDARIO
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	DIGITAL 'X' RAY S.A.C.	AGFA	36 MESES	60 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	60 DIAS CALENDARIO pero con ocasión del pliego cambió a 90 DIAS CALENDARIO
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	BLE SOLUCIONES S.A.C.	VILLA	36 MESES	120 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	60 DIAS CALENDARIO pero con ocasión del pliego cambió a 90 DIAS CALENDARIO
4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	Visual Technology SAC	CSO	36 MESES	45 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	15 DIAS CALENDARIO
4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	SOLUCIONES Y SOPORTES TECNICOS S.A.C. Y S.A.C.	ZEISS	36 MESES	15 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	15 DIAS CALENDARIO
4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	INVERSIONES BIGAN S.A.C.	HUVITZ	36 MESES	45 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	15 DIAS CALENDARIO
6	MICROSCOPIO QUIRURGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	Visual Technology SAC	ZUMAX	36 MESES	30 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	30 DIAS CALENDARIO
6	MICROSCOPIO QUIRURGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	SOLUCIONES Y SOPORTES TECNICOS S.A.C.	ZEISS	36 MESES	35 DIAS CALENDARIOS	CREDITO	03 (TRES) AÑOS	30 DIAS CALENDARIO

De lo anterior se advierte lo siguiente:

- El ítem N° 2: **no cuenta con pluralidad de marcas**, solo tiene pluralidad de proveedores, ya que ambas cotizaciones señalan a la marca “SONOMED ESCALON”.
- Los ítem N° 3, 4 y 6: **no cuenta con pluralidad de proveedores**, debido a que no cumplen con el plazo de entrega establecido en el requerimiento.

En relación a lo expuesto por la Entidad, cabe señalar que si bien es cierto la normativa de contratación del Estado, no ha establecido algún procedimiento en específico para realizar la indagación de mercado, es cierto también que el artículo 32 del Reglamento, ha establecido que la indagación de mercado contiene el análisis respecto de la pluralidad de marcas y proveedores, siendo que, en caso solo exista una marca en el mercado, dicho análisis incluye la pluralidad de proveedores; es decir, en dicha etapa debe verificarse una plural y efectiva concurrencia y competencia de agentes de mercado con capacidad de cumplir con todos los extremos del requerimiento.

Así, de acuerdo con lo manifestado, se advierte deficiencias en la indagación de mercado, lo cual constituye un vicio que afecta la validez del procedimiento de selección, dado que no se evidencia pluralidad de marcas respecto del ítem N° 2 y pluralidad de proveedores, respecto de los ítems N° 3, N° 4 y N° 6, que puedan cumplir con la totalidad del requerimiento.

Aunado a ello, cabe señalar que, en el numeral 3.2 y 3.3 del formato de “Resumen Ejecutivo de Actuaciones Preparatorias”, se declaró que existiría pluralidad de proveedores y marcas en capacidad de cumplir con la totalidad del requerimiento, por lo que, considerando que dicho contenido tiene carácter de declaración jurada, se habría vulnerado el Principio de Veracidad que se encuentra inmerso en el Principio de Transparencia, el cual regula toda contratación estatal.

Por otro lado, el artículo 44 de la Ley establece que el Titular de la Entidad podrá declarar la nulidad de los actos expedidos en el procedimiento de selección, cuando estos provengan de órganos incompetentes, contravengan las normas, contengan un imposible jurídico o prescindan de las normas esenciales del procedimiento o de la forma prescrita por la normativa aplicable, debiendo expresar en la resolución que se expida la etapa a la que se debería retrotraerse el procedimiento.

Así, la “nulidad” se aplica como una herramienta o mecanismo para sanear el procedimiento de selección de cualquier irregularidad que pudiera enturbiar la contratación que se pretenda efectuar; lo cual implicaría corregir aquellas deficiencias que podrían alterar las etapas del procedimiento o el resultado del mismo.

Por tanto, considerando las deficiencias señaladas en los párrafos precedentes, la Entidad, mediante el Informe Técnico N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL⁸ informó que, mediante Resolución Gerencial Regional N° 2696-2024-GRLL-GGR-GRSS, optó por declarar la nulidad de oficio de los ítems N° 2, N° 3, N° 4 y N° 6, a efectos de que se retrotraigan hasta la **etapa de actuaciones preparatorias**, en donde se cometió el vicio de nulidad; no obstante, es preciso aclarar que, durante la etapa selectiva, la nulidad se declara respecto de los actos que componen el procedimiento de selección, el cual inicia con la convocatoria; por tal razón, no es posible, desde el punto de vista jurídico, declarar la nulidad y retrotraer el procedimiento de selección hasta la “etapa de actuaciones preparatorias”.

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

- La Entidad debe **publicar** la Resolución Gerencial Regional N° 2696-2024-GRLL-GGR-GRSS en el portal SEACE donde declara la nulidad de los ítems N° 2, N° 3, N° 4 y N° 6 conforme los alcances del artículo 44 de la Ley, de modo que aquel se retrotraiga a la **etapa de la convocatoria**, a fin de que se realice la indagación de mercado y los subsiguientes actos, de acuerdo a los lineamientos de la normativa de contratación pública.
- Se **suprimirán** de las Bases Integradas Definitivas, todos los extremos correspondientes a los ítems N° 2, N° 3, N° 4 y N° 6.

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

⁸ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

3.2 Duplicidad de Requisitos de Calificación

De la revisión del numeral 26 del numeral 3.1 “Especificaciones Técnicas” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte que se ha consignado los requisitos de calificación, contemplados en el numeral 3.2 “Requisitos de Calificación” del mismo capítulo.

Por lo tanto, a fin de evitar confusión en los proveedores, y considerando que el numeral 3.2 “Requisitos de Calificación” contendría la información según los lineamientos de las Bases Estándar objeto de la presente convocatoria, se implementará la disposición siguiente:

- **Se suprimirá** el numeral 26 del numeral 3.1 “Especificaciones Técnicas” 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 la presente disposición.

3.3 Respetto a la Cláusula Anticorrupción

De la revisión del numeral 23 “Anticorrupción” del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“23. ANTICORRUPCIÓN

EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 248-A, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago, en general, cualquier beneficio o incentivo legal en relación con el contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 248-A.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

(...)”

Asimismo, de la revisión de la Cláusula Décimo Sexta “Anticorrupción” del Capítulo V perteneciente a la Sección Específica de las Bases Estándar, se aprecia lo siguiente:

“ CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: ANTICORRUPCIÓN

EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago o, en general, cualquier beneficio o incentivo ilegal en relación al contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna, cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

Finalmente, EL CONTRATISTA se compromete a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones reñidas con la ética. En tal sentido, reconoce y acepta la prohibición de ofrecerles a éstos cualquier tipo de obsequio, donación, beneficio y/o gratificación, ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga”.

De lo expuesto, se advierte que el numeral 23 “Anticorrupción” del Capítulo III omitió extremos contemplados en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección.

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

- **Se adecuará** el numeral 23 del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme al siguiente detalle:

“23. CLÁUSULA ANTICORRUPCIÓN

EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo ~~248-A-7~~ del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago, en general, cualquier beneficio o incentivo legal en relación con el contrato.

Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, ~~asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 248-A.~~ integrantes de los órganos de administración, apoderados,

representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.

Finalmente, EL CONTRATISTA se compromete a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones reñidas con la ética. En tal sentido, reconoce y acepta la prohibición de ofrecerles a éstos cualquier tipo de obsequio, donación, beneficio y/o gratificación, ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga.”

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

3.4 Respetto a la Solución de Controversias

De la revisión del numeral 24 “Solución de Controversias” del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“24. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.

Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en los artículos 122, 137, 140, 143, 146, 147 y 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus respectivas modificatorias o, en su defecto, en el inciso 45.2 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado.

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 183 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial, según lo señalado en el artículo 184 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje, ambas normas modificadas por el Decreto Supremo N° 056-2017-EF

El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el inciso 45.8 del 45 de la Ley de Contrataciones del Estado, modificadas por el Decreto Legislativo N° 1341”.

Asimismo, de la revisión de la Cláusula Décimo Octava “Solución de Controversias” del Capítulo V perteneciente a la Sección Específica de las Bases Estándar, se aprecia lo siguiente:

“ CLÁUSULA DÉCIMA OCTAVA: SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.

Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en la Ley de Contrataciones del Estado y su Reglamento.

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 224 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje.

El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el numeral 45.21 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado”.

De lo expuesto, se advierte que el numeral 24 “Solución de Controversias” del Capítulo III omitió extremos contemplados en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección.

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

- **Se adecuará** el numeral 24 “Anticorrupción” del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme al siguiente detalle:

“24. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS

Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.

Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en ~~los artículos 122, 137, 140, 143, 146, 147 y 149 del Reglamento de~~ la Ley de Contrataciones del Estado y ~~su Reglamento. sus respectivas modificatorias o, en su defecto, en el inciso 45.2 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado.~~

Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo ~~183~~ 224 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial. ~~según lo señalado en el artículo 184 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.~~ Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje. ~~ambas normas modificadas por el Decreto Supremo Nº 056-2017-EF~~

El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el ~~inciso 45.8 del~~ numeral

45.21 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado. ~~-, modificadas por el Decreto Legislativo N° 1341.-~~

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

3.5 Respecto al Anexo 7 - Declaración jurada de cumplimiento de condiciones para la aplicación de la exoneración del IGV

De la revisión de las Bases Integradas “no definitivas” de la presente contratación, se aprecia que contiene el Anexo N° 7 – Declaración jurada de cumplimiento de condiciones para la aplicación de la exoneración del IGV; no obstante, se advierte que la inclusión de dicho anexo aplica cuando la entidad haya previsto la participación de proveedores de la Amazonía y cuando la prestación se ejecute en dicha zona; sin embargo, para el presente caso el lugar de ejecución es Trujillo por lo que, no corresponde incluir el referido anexo.

Asimismo, cabe precisar que, las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección, establecen que dicho Anexo se podrá incluir *“si durante la fase de actos preparatorios, las Entidades advierten que es posible la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía”*.

Por lo tanto, de la revisión de la información del expediente de contratación se verifica que la Entidad, durante la fase de actos preparatorios, no habría advertido la posibilidad de la participación de proveedores que gozan del beneficio de la exoneración del IGV prevista en la Ley N° 27037, Ley de Promoción de la Inversión en la Amazonía.

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

- **Se suprimirá** el Anexo 7 “Declaración jurada de cumplimiento de condiciones para aplicación de la exoneración del IGV”, de la Sección “Anexos” 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 la presente disposición.

3.6 Respecto a los vicios ocultos

De la revisión del numeral 19 del Capítulo III y de la Cláusula Duodécima: Responsabilidad por vicios ocultos del Capítulo V ambos pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

<p><i>“19. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</i></p> <p><i>La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.</i></p> <p><i><u>La responsabilidad por vicios ocultos, tiene el mismo periodo de garantía comercial, en concordancia con lo establecido en el ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA del bien, contabilizado desde la suscripción de la misma”.</u></i></p>	<p><i>“CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</i></p> <p><i>La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.</i></p> <p><i><u>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de [CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS. NO MENOR DE UN (1) AÑO] año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD”.</u></i></p>
--	---

De lo anterior, se advierte que el numeral 19 del Capítulo III omitió contemplar los lineamientos señalados en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección.

Por otro lado, de la revisión de la Cláusula Duodécima: Responsabilidad por vicios ocultos del Capítulo V de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se advierte que omitió consignar el tiempo en años referido a los vicios ocultos.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL⁹, señaló lo siguiente:

<p><i>“(…) De la revisión del numeral 19 del Capítulo III y de la Cláusula Duodécima: Responsabilidad por vicios ocultos del Capítulo V ambos pertenecientes a la Sección Específica de las Bases integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:</i></p> <p><u>Respuesta</u></p> <p><i>19. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</i></p> <p><i>La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.</i></p> <p><i>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de cinco (05) años. Contado a partir de la conformidad otorgada por la ENTIDAD.”</i></p>

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

- **Se adecuará** el numeral 19 del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

⁹ Remitido mediante Expediente N° 2024-0174397 de fecha 18 de diciembre de 2024

“19. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de cinco (05) años contado a partir de la conformidad otorgada por la ENTIDAD.

~~*La responsabilidad por vicios ocultos, tiene el mismo periodo de garantía comercial, en concordancia con lo establecido en el ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA del bien, contabilizado desde la suscripción de la misma”.*~~

- **Se adecuará** la Cláusula Duodécima: Responsabilidad por vicios ocultos del Capítulo V perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de cinco (05) años ~~[CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO] año(s)~~ contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD”.

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

3.7 Respecto a la forma de pago

De la revisión del numeral 2.5 del Capítulo II y el numeral 16 del capítulo III pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“2.5 FORMA DE PAGO <i>La Entidad que ejecutará el proyecto, realizará el pago pactado a favor del contratista al término de la contraprestación, luego de</i>	“16 FORMA DE PAGO <i>La Entidad que ejecuta el proyecto, realizará el pago pactado a favor del contratista al término</i>
---	---

<p><i>suscrito el Acta de Conformidad Técnica, en un PAGO ÚNICO.</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"> - <i>Guía de Remisión visada por el almacén central de la Gerencia Regional de Salud de La Libertad, almacén central de la entidad beneficiada, el área usuaria y unidad de planificación – UEI de GERESA LA LIBERTAD o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i> - <i>Conformidad Técnica: a través del ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA suscrito por las partes, entre el proveedor y la entidad final donde funcionará el equipo, según las condiciones técnicas del bien, en su formato respectivo</i> - <i>Para la conformidad final mediante informe del RESPONSABLE DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y oficio del JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</i> - <i>Emisión de comprobante de pago.</i> - <i>Copia de orden de compra y/o contrato.</i> - <i>Copias simples de los certificados de capacitación usuaria y técnica.</i> <p><i>Se debe presentar la Guía de remisión en el almacén central de la Gerencia Regional de Salud previa constatación de los bienes entregados, sito en y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Teodoro Valcárcel 1195, Urb Santa Leonor – Trujillo”.</i></p>	<p><i>de la contraprestación, luego de suscrito el Acta de Conformidad Técnica, en un PAGO ÚNICO.</i></p> <p><i>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la entidad deberá contar con la siguiente documentación:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - <i>Guía de remisión visada por el almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad, almacén central de la entidad beneficiada, el área usuaria y Unidad de Planificación – UEI de GERESA LA LIBERTAD o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i> - <i>Conformidad Técnica: A través del ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA suscrito por las partes, entre el Proveedor y la entidad final donde funcionará el equipo, según las CONDICIONES TÉCNICAS del bien, en su formato respectivo</i> - <i>PARA LA CONFORMIDAD final mediante informe del RESPONSABLE DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y oficio del JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</i> - <i>Emisión de Comprobante de pago.</i> - <i>Copia de orden de compra y/o contrato.</i> - <i>Copias simples de los certificados de capacitación usuaria y técnica.</i> <p><i>Se debe presentar la(s) guía(s) de remisión en el almacén central de la Gerencia Regional de Salud La Libertad, previa constatación de los bienes entregados, sito en AV. Teodoro Valcárcel 1195, Urb. Santa Leonor, Trujillo”.</i></p>
---	---

De lo anterior, se aprecia que el numeral 2.5 del Capítulo II y el numeral 16 del Capítulo III pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas; no guardarían uniformidad entre sí. Asimismo, se precisa que omitió contemplar los lineamientos de las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL¹⁰, señaló lo siguiente:

“Respecto a la forma de pago: se precisa que *el numeral 2.5 del Capítulo II y el numeral 16 del capítulo III pertenecientes a la sección específica de las Bases Integradas*

¹⁰ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

quedarán redactados conforme lo siguiente:

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un PAGO ÚNICO.

Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Recepción del almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad
- Informe del funcionario responsable de la UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN - GERENCIA REGIONAL DE SALUD emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Comprobante de pago.
- Guía de remisión visada por el almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad, almacén central de la entidad beneficiada, el área usuaria y Unidad de Planificación - UEI de GERESA LA LIBERTAD o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.
- Conformidad Técnica: A través del ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA suscrito por las partes, entre el Proveedor y la entidad final donde funcionará el equipo, según las CONDICIONES TÉCNICAS del bien, en su formato respectivo
- Copia de Orden de compra y/o contrato
- Copias simples de los certificados de capacitación usuaria y técnica.

Dicha documentación se debe presentar en el almacén central de la Gerencia Regional de Salud La Libertad, previa constatación de los bienes entregados, sito en Av. Teodoro Valcárcel 1195, Urb. Santa Leonor, Trujillo”.

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

- **Se adecuará** el numeral 2.5 del Capítulo II y el numeral 16 del capítulo III ambos pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“2.5 FORMA DE PAGO	“16 FORMA DE PAGO
La Entidad que ejecutara el proyecto, realizará el pago pactado a favor del contratista al término de la contraprestación, pactada a favor del contratista luego de suscrito el Acta de Conformidad Técnica, en un PAGO ÚNICO.	La Entidad que ejecutara el proyecto, realizará el pago pactado a favor del contratista al término de la contraprestación, pactada a favor del contratista luego de suscrito el Acta de Conformidad Técnica, en un PAGO ÚNICO.
Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:	Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la entidad deberá contar con la siguiente documentación:

<ul style="list-style-type: none"> - <i>Recepción del almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad.</i> - <i>Informe del funcionario responsable de la UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN - GERENCIA REGIONAL DE SALUD emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i> - <i>Comprobante de pago.</i> - <i>Guía de remisión visada por el almacén central de la Gerencia Regional de Salud de La Libertad, almacén central de la entidad beneficiada, el área usuaria y unidad de planificación – UEI de GERESA LA LIBERTAD o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i> - <i>Conformidad Técnica: A través del ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA suscrito por las partes, entre el proveedor y la entidad final donde funcionará el equipo, según las condiciones técnicas CONDICIONES TÉCNICAS del bien, en su formato respectivo</i> - Para la conformidad final mediante informe del RESPONSABLE DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y oficio del JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial. - Emisión de comprobante de pago. - <i>Copia de orden de compra y/o</i> 	<ul style="list-style-type: none"> - <i>Recepción del almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad</i> - <i>Informe del funcionario responsable de la UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN - GERENCIA REGIONAL DE SALUD emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i> - <i>Comprobante de pago.</i> - <i>Guía de remisión visada por el almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad, almacén central de la entidad beneficiada, el área usuaria y Unidad de Planificación – UEI de GERESA LA LIBERTAD o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i> - <i>Conformidad Técnica: A través del ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA suscrito por las partes, entre el Proveedor y la entidad final donde funcionará el equipo, según las CONDICIONES TÉCNICAS del bien, en su formato respectivo</i> - PARA LA CONFORMIDAD final mediante informe del RESPONSABLE DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y oficio del JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial. - Emisión de Comprobante de pago. - <i>Copia de orden de compra y/o contrato.</i>
---	---

<p>contrato.</p> <p>- Copias simples de los certificados de capacitación usuaria y técnica.</p> <p>Se debe presentar la Guía de remisión Dicha documentación se debe presentar en el almacén central de la Gerencia Regional de Salud La Libertad, previa constatación de los bienes entregados, sito en y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Teodoro Valcárcel 1195, Urb Santa Leonor – Trujillo”.</p>	<p>- Copias simples de los certificados de capacitación usuaria y técnica.</p> <p>Se debe presentar la(s) guía(s) de remisión Dicha documentación se debe presentar en el almacén central de la Gerencia Regional de Salud La Libertad, previa constatación de los bienes entregados, sito en AV. Teodoro Valcárcel 1195, Urb. Santa Leonor, Trujillo”.</p>
---	--

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

3.8 Respecto a la acreditación de especificaciones técnicas

Al respecto, de la revisión del literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 27 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

<p>“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta</p> <p>(...)</p> <p>e) El postor deberá demostrar copia fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N°01 “Hoja de presentación del Equipo/Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas”</p> <p>(...)</p> <p><u>ASIMISMO, EL POSTOR ADJUNTARÁ COPIA DE CATÁLOGOS, MANUAL DE USO Y OPERACIÓN, MANUAL DE SERVICIO TÉCNICO, FOLLETOS, DATA SHEETS U OTRO DOCUMENTO EMITIDO POR EL FABRICANTE O BROCHURE DE LOS FABRICANTES O DUEÑOS DE LA MARCA Y MODELOS DE LAS PARTES CORRESPONDIENTES AL CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS Y SUSCRITOS POR EL REPRESENTANTE LEGAL.</u></p> <p><u>RESPECTO AL SUSTENTO GRÁFICO (PLANOS, FIGURAS, O IMÁGENES), QUE SUSTENTAN EL (LOS) BIEN(ES) OFERTADO(S), OBJETO DE LA CONVOCATORIA, TENDRÁ QUE ESTAR COMPATIBILIZADO CON EL SUSTENTO LITERAL CORRESPONDIENTE. SI EN LAS PROPUESTAS, EXISTIERA CONTRADICCIONES ENTRE EL SUSTENTO GRÁFICO Y LITERAL, ESTAS SERÁN DESCALIFICADAS.</u></p> <p><u>LAS OTRAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS QUE NO ESTÁN RELACIONADAS AL DISEÑO DE FABRICANTE SERÁN ACREDITADAS MEDIANTE EL ANEXO N°03: DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LAS BASES.</u></p>

La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el FORMATO N° 01 indicando claramente el número de folios(s) que sustenta el cumplimiento de las características técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada.

Para el número de los folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales.

Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:

ITEM	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTAL	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR
1	AUTOQUERATOREFRACTOMETR O	2	A01 AL A13, B01 AL B10, C01, C02, F01, F02
2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	A01 AL A23, B01 AL B07, C01 AL C11, F01
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	A01 AL A11, B01 AL B52, C01 AL C06, D01 AL D09, I01
4	LÁMPARA DE HENDIDURA	2	A01, B01 AL B24, C01 AL C09, D01, G01, G02
5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	A01 AL A09, B01 AL B39, C01 AL C17, F01
6	MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	A01 AL A06, B01 AL B21, C01 AL C05, D01 AL D19, E01 AL E04, H01

Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios y anexos que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor. Los demás documentos deben ser rubricados (visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por éste o su apoderado.

f) EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS). PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ **ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA** Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID).

g) SERVICIO DE POST VENTA para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por el periodo de 05 años; debiendo **adjuntar la DECLARACIÓN JURADA** DE SERVICIO POST-VENTA, firmada por el representante legal de la empresa. Así mismo, el postor deberá estar autorizado (por el fabricante o por el representante local del fabricante).

h) **DECLARACIÓN JURADA** de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia.

(...)

27. SUSTENTO Y ACREDITACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS

Documentos de presentación obligatoria

27.1 El postor deberá demostrar fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N° 01 “Hoja de presentación del Equipo / Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas”

Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio Técnico, Folletos, data sheets U OTRO DOCUMENTO EMITIDO POR EL FABRICANTE o Brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos de las partes correspondientes al cumplimiento de especificaciones técnicas establecidas y suscritos por el representante legal.

Respecto al sustento gráfico (planos, figuras, o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la convocatoria, tendrá que estar compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existiera contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas serán descalificadas.

Las otras características técnicas que no están relacionadas al diseño de fabricante serán acreditadas mediante el ANEXO N° 03: DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS de las bases.

La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el Formato N° 01, indicando claramente el número de folio(s) que sustenta el cumplimiento de las características técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada. Para el número de los folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales.

Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:

ITEM	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTAL	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR
1	AUTOQUERATOR EFRACOMETRO	2	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A10,A11,A12,A13,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,C01,C02,C03,C04,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,E01,E02,E03,E04,E05,E06
2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A10,A11,A12,A13,A14,A15,A16,A17,A18,A19,A20,A21,A22,A23,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07,C08,C10,C11,D01,D02,D03,D04,D05,D06,E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,E08,E09,E10,E12,F01,F02
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A10,A11,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,B25,B26,B27,B28,B29,B30,B31,B32,B33,B34,B35,B36,B37,B38,B39,B40,B41,B42,B43,B44,B45,B46,B47,B48,B49,B50,B51,B52,C01,C02,C03,C04,C05,C06,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,D09,E01,E02,E03,E04,F01,F02,F03,F04,F05,F06,F07,G01,G02,G03,G04,G05,G06,G07,G08,G09,G10,G11,G12,H01,H02

4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	A01,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07,C08,C09,D01,E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,F01,F02,F03,F04,F05,F06,F07,F08,F09,F10,F11,F12,G01,G02
5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,B25,B26,B27,B28,B29,B30,B31,B32,B33,B34,B35,B36,B37,B38,B39,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07,C08,C09,C10,C11,C12,C13,C14,C15,C16,C17,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,E08,E09,E10,E11,E12,F01,F02
6	MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	A01,A02,A03,A04,A05,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,C01,C02,C03,C04,C05,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,D08,D09,D10,D11,D12,D13,D14,D15,D16,D18,D19,E01,E02,F01,F02,F03,F04,F05,F06,F07,G01,G02,G03,G04,G05,G06,G07,G08,G09,G10,G11,G12,H01.

Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios y anexos que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor. Los demás documentos deben ser rubricados (visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por este o su apoderado.

(...)

27.4. EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS). PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID).

(...)”.

De lo anterior, se aprecia que la Entidad señaló que para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas de los seis (6) ítems se debe presentar los catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, data sheets u otro documento emitido por el fabricante o brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos; no obstante, si bien precisó las características que deben ser acreditadas con dichos documentos, **estas corresponderían a la totalidad de las características técnicas** del propio bien, considerando que lo que no estaría pidiendo acreditar no configura una característica técnica y/o requisito funcional específico de los bienes.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe Técnico N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL¹¹, señaló lo siguiente:

<p><i>“Respecto a la acreditación de especificaciones técnicas</i></p> <p><i>Al respecto, se precisa que <u>el literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el numeral 27 del Capítulo III de la Sección Específica</u> de las Bases Integradas no definitivas, a efectos de no generar confusión, <u>quedarán redactados de la siguiente manera:</u></i></p> <p><i>"2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta</i></p> <p><i>(...)</i></p> <p><i>e) El postor deberá adjuntar copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, ficha técnica del fabricante o dueños de la marca, brochure de los fabricantes o dueños de la marca u otro documento emitido por el fabricante, suscritos por el representante legal, con el fin de acreditar el cumplimiento de las siguientes características técnicas:</i></p>			
<i>ÍTEM</i>	<i>DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO</i>	<i>TOTAL</i>	<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR</i>
<i>1</i>	<i>AUTOQUERATO REFRACTÓMETRO</i>	<i>2</i>	<i><u>A01 AL A13, B01 AL B10.</u> C01, C02, F01, F02</i>
<i>5</i>	<i>MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO</i>	<i>9</i>	<i><u>A01 AL A09, B01 AL B39,</u> C15, F01 y F02.</i>
<p><i>Los documentos deben ser rubricados (visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por éste o su apoderado.</i></p> <p><i>Para el caso de características técnicas que no se encuentran en manuales, folletos, ficha técnica y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características.</i></p> <p><i>f) EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS).</i></p>			

¹¹ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

g) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo No 4)

h) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo No 5)

i) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo No 6.

El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales”.

RESPECTO A LAS DECLARACIONES JURADAS: se precisa que las declaraciones juradas serán presentadas para la suscripción del contrato, tales como:

- Declaración jurada de servicio post-venta firmada por el representante legal de la empresa para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú por el periodo de 05 años.
- Carta de distribuidor autorizado emitida por el fabricante.
- Declaración jurada de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los términos de referencia.
- **PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID)."**

Previo al análisis, cabe precisar que, las Bases Estándar objeto de la presente convocatoria disponen que, en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, debe consignar un literal, donde detalle la documentación adicional que el postor debe presentar tales como autorizaciones del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares; **detallando con claridad las características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas que deben ser acreditadas por el postor con la documentación requerida.**

Ahora bien, **en relación al ítem N° 1** la Entidad mediante el citado informe técnico precisó que las características que se deben acreditar son: A01 al A13, B01 al B10, C01, C02, F01 y F02; no obstante, dichas características técnicas, específicamente del **A01 al A13 “Características generales” y del B01 al B10 “Componentes”, son la totalidad de las características técnicas requeridas; lo cual no se condice con los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación.**

Adicionalmente, **en relación al ítem N° 5** la Entidad indicó que las características que se deben acreditar son: A01 al A09, B01 al B39, C15, F01 y F02; no obstante, dichas características técnicas, específicamente **del A01 al A09 “Características generales” y del B01 al B39 “Componentes”, son la totalidad de las**

características técnicas requeridas: lo cual no se condice con los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación.

De otro lado, en relación al “Registro sanitario” la Entidad optó por suprimir el texto *“PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID)”*, debido a que dicho extremo al estar referido a una declaración jurada y a efectos de no contravenir las Bases Estándar, será presentada para la suscripción del contrato.

Adicionalmente, indicó que las declaraciones juradas incluidas inicialmente en los documentos para la admisión de la oferta deben ser presentadas para la suscripción del contrato; considerando que las Bases Estándar precisan que 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.

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

- **Se adecuará** el literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

(...)

~~*e) El postor deberá demostrar copia fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N°01 “Hoja de presentación del Equipo/Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas:*~~

~~*(...)*~~

~~*ASIMISMO, EL POSTOR ADJUNTARÁ COPIA DE CATÁLOGOS, MANUAL DE USO Y OPERACIÓN, MANUAL DE SERVICIO TÉCNICO, FOLLETOS, DATA SHEETS U OTRO DOCUMENTO EMITIDO POR EL FABRICANTE O BROCHURE DE LOS FABRICANTES O DUEÑOS DE LA MARCA Y MODELOS DE LAS PARTES CORRESPONDIENTES AL CUMPLIMIENTO DE ESPECIFICACIONES TÉCNICAS ESTABLECIDAS Y SUSCRITOS POR EL REPRESENTANTE LEGAL.*~~

~~*RESPECTO AL SUSTENTO GRÁFICO (PLANOS, FIGURAS, O IMÁGENES), QUE SUSTENTAN EL (LOS) BIEN(ES) OFERTADO(S), OBJETO DE LA CONVOCATORIA, TENDRÁ QUE ESTAR COMPATIBILIZADO CON EL SUSTENTO LITERAL CORRESPONDIENTE. SI EN LAS PROPUESTAS, EXISTIERAN CONTRADICCIONES ENTRE EL SUSTENTO GRÁFICO Y LITERAL, ESTAS SERÁN DESCALIFICADAS.*~~

~~LAS OTRAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS QUE NO ESTÁN RELACIONADAS AL DISEÑO DE FABRICANTE SERÁN ACREDITADAS MEDIANTE EL ANEXO N°03: DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LAS BASES.~~

~~La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el FORMATO N°01 indicando claramente el número de folios(s) que sustenta el cumplimiento de las características técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada. Para el número de los folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales.~~

~~Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:~~

ITEM	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOT AL	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR
1	AUTOQUERATOREFRACTOMETRO	2	A01 AL A13, B01 AL B10, C01, C02, F01, F02
2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	A01 AL A23, B01 AL B07, C01 AL C11, F01
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	A01 AL A11, B01 AL B52, C01 AL C06, D01 AL D09, I01
4	LÁMPARA DE HENDIDURA	2	A01, B01 AL B24, C01 AL C09, D01, G01, G02
5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	A01 AL A09, B01 AL B39, C01 AL C17, F01
6	MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	A01 AL A06, B01 AL B21, C01 AL C05, D01 AL D19, E01 AL E04, H01

~~Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios y anexos que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor. Los demás documentos deben ser rubricados (visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por éste o su apoderado.~~

~~f) EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS). PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID).~~

~~g) SERVICIO DE POST VENTA para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por el periodo de 05 años; debiendo adjuntar la DECLARACIÓN JURADA DE SERVICIO POST VENTA, firmada por el representante legal de la empresa. Así mismo, el postor deberá estar autorizado (por el fabricante o por el representante local del fabricante).~~

~~h) DECLARACIÓN JURADA de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia.”~~

f) EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS).

g) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo No 4)

h) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo No 5)

i) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo No 6.

El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales”.

- **Se adecuará** el numeral 27 del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

~~“27. SUSTENTO Y ACREDITACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS~~ **DOCUMENTOS A PRESENTAR**

Documentos de presentación obligatoria

~~27.1 El postor deberá demostrar fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N° 01 “Hoja de presentación del Equipo / Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas”~~

~~Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio Técnico, Folletos, data sheets U OTRO DOCUMENTO EMITIDO POR EL FABRICANTE o Brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos de las partes correspondientes al cumplimiento de especificaciones técnicas establecidas y suscritos por el representante legal.~~

~~Respecto al sustento gráfico (planos, figuras, o imágenes), que sustentan el (los) bien(es) ofertado(s), objeto de la convocatoria, tendrá que estar compatibilizado con el sustento literal correspondiente. Si en las propuestas, existiera contradicciones entre el sustento gráfico y literal, estas serán descalificadas.~~

~~Las otras características técnicas que no están relacionadas al diseño de fabricante serán acreditadas mediante el ANEXO N° 03: DECLARACIÓN JURADA DE CUMPLIMIENTO DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS de las bases.~~

~~La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el Formato N° 01, indicando claramente el número de folio(s) que sustenta el cumplimiento de las características técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada. Para el número de los folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales.~~

~~Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:~~

ITE M	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTA L	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR
1	AUTOQUERATOR EFRACTOMETRO	2	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A 10,A11,A12,A13,B01,B02,B03,B04,B05,B0 6,B07,B08,B09,B10,C01,C02,C03,C04,D01 ,D02,D03,D04,D05,D06,D07,E01,E02,E03, E04,E05,E06
2	ECOGRFO OFTALMOLOGIC O	1	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A 10,A11,A12,A13,A14,A15,A16,A17,A18,A1 9,A20,A21,A22,A23,B01,B02,B03,B04,B05, B06,B07,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07, C08,C10,C11,D01,D02,D03,D04,D05,D06, E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,E08,E09,E 10,E12,F01,F02
3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPIA	2	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,A09,A 10,A11,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B0 8,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17, B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,B25,B26,B 27,B28,B29,B30,B31,B32,B33,B34,B35,B3 6,B37,B38,B39,B40,B41,B42,B43,B44,B45, B46,B47,B48,B49,B50,B51,B52,C01,C02,C 03,C04,C05,C06,D01,D02,D03,D04,D05,D 06,D07,D09,E01,E02,E03,E04,F01,F02,F0 3,F04,F05,F06,F07,G01,G02,G03,G04,G0 5,G06,G07,G08,G09,G10,G11,G12,H01,H 02

4	LÁMPARA DE HENDIDURA	2	A01,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07,C08,C09,D01,E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,F01,F02,F03,F04,F05,F06,F07,F08,F09,F10,F11,F12,G01,G02
5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	A01,A02,A03,A04,A05,A06,A07,A08,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,B22,B23,B24,B25,B26,B27,B28,B29,B30,B31,B32,B33,B34,B35,B36,B37,B38,B39,C01,C02,C03,C04,C05,C06,C07,C08,C09,C10,C11,C12,C13,C14,C15,C16,C17,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,E01,E02,E03,E04,E05,E06,E07,E08,E09,E10,E11,E12,F01,F02
6	MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA OFTALMOLOGIA	1	A01,A02,A03,A04,A05,B01,B02,B03,B04,B05,B06,B07,B08,B09,B10,B11,B12,B13,B14,B15,B16,B17,B18,B19,B20,B21,C01,C02,C03,C04,C05,D01,D02,D03,D04,D05,D06,D07,D08,D09,D10,D11,D12,D13,D14,D15,D16,D18,D19,E01,E02,F01,F02,F03,F04,F05,F06,F07,G01,G02,G03,G04,G05,G06,G07,G08,G09,G10,G11,G12,H01

~~Se precisa que, las declaraciones juradas, formatos o formularios y anexos que conforman la oferta deben estar debidamente firmados por el postor. Los demás documentos deben ser rubricados (visados) por el postor. En el caso de persona jurídica, por su representante legal, apoderado o mandatario designado para dicho fin y, en caso de persona natural, por este o su apoderado.~~

(...)

27.4. EL REGISTRO SANITARIO SERÁ A NOMBRE DEL POSTOR O TERCERO Y SE ACREDITARÁ EL REGISTRO SANITARIO DEL BIEN PRINCIPAL. SE DEBERÁ PRESENTAR UNA COPIA SIMPLE DEL BIEN OFERTADO Y/O LA RESOLUCIÓN DE REGISTRO SANITARIO, SEGÚN LO ESTABLECIDO EN EL D.S. 016-2011 Y SUS MODIFICATORIAS (REGLAMENTO PARA EL REGISTRO, CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS). ~~PARA LOS BIENES QUE NO REQUIERAN REGISTRO, SE DEBERÁ ADJUNTAR UNA DECLARACIÓN JURADA Y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTÁN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID).~~

(...)”.

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

(...)

- *Declaración jurada de servicio post-venta firmada por el representante legal de la empresa para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú por el periodo de 05 años.*
- *Carta de distribuidor autorizado emitida por el fabricante.*
- *Declaración jurada de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los términos de referencia.*
- *Para los bienes que no requieran registro, se deberá adjuntar una declaración jurada y el listado de materiales y equipos que no están sujetos a registro sanitario (emitido por DIGEMID).”*

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

3.9 Respetto al plazo de entrega

De la revisión del numeral 1.9 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria el PLAZO PARA SU ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM		DESCRIPCION	CANTIDAD	PLAZO DE ENTREGA
“ADQUISICIÓN DE CRANEOTOMO, EQUIPO ECOGRAFO OFTALMOLOGICO, ESTERILIZADOR CON GENERADOR ELECTRICICO DE VAPOR Y MAMOGRAFO; ADEMAS DE OTROS ACTIVOS EN EL HOSPITAL REGIONAL	ITEM-1	AUTOQUERATOREFRACTOMETRO	2	15 días calendarios
	ITEM-2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	45 días calendarios
	ITEM -3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO O DIGITAL CON	2	60 días calendarios 90 DÍAS CALENDARIOS

DOCENTE DE TRUJILLO”		FLUOROSCOP IA		
	ITEM -4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	15 días calendarios
	ITEM -5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	90 días calendarios
	ITEM -6	MICROSCOPI O QUIRÚRGICO PARA OFTALMOLOG IA	1	90 días calendarios

Asimismo, de la revisión del numeral 1.9 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Estándar aplicables, se aprecia lo siguiente:

“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.*

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad omitió considerar los lineamientos señalados en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección, vale decir, si bien indicó el plazo de entrega, omitió señalar de manera detallada el plazo de entrega, instalación y puesta en funcionamiento, considerando que la modalidad de ejecución es de “llave en mano”.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL¹², señaló lo siguiente:

“(…)

De la revisión del numeral 1.9 del Capítulo I de la sección específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria el PLAZO PARA SU ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, de acuerdo al siguiente detalle:

¹² Remitido mediante Expediente N° 2024-0174397 de fecha 18 de diciembre de 2024

ITEM		DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	PLAZO DE ENTREGA	INSTALACIÓN	PUESTA EN FUNCIONAMIENTO	PLAZO TOTAL
"ADQUISICIÓN DE CRANEOTOMO, EQUIPO ECOGRAFO OFTALMOLÓGICO, ESTERILIZADOR CON GENERADOR ELÉCTRICO DE VAPOR Y MAMÓGRAFO; ADEMÁS DE OTROS ACTIVOS EN EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO"	ITEM-1	AUTOQUERATO REFRACTOMETRO	2	11 días calendarios	02 días calendarios	02 días calendarios	15 días calendarios
	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)	(...)
	ITEM-5	MÁQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	80 días calendarios	7 días calendarios	3 días calendarios	90 días calendarios
..							

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

- **Se adecuará** el numeral 1.9 del Capítulo I perteneciente a la Sección Específica de las Bases integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

"1.9. PLAZO DE ENTREGA			
Los bienes materia de la presente convocatoria el PLAZO PARA SU ENTREGA, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, de acuerdo al siguiente detalle:			
ITEM	DESCRIPCIÓN		PLAZO DE ENTREGA

			CANTIDAD	
"ADQUISICIÓN DE CRANEOTOMO, EQUIPO ECOGRAFO OFTALMOLOGICO, ESTERILIZADOR CON GENERADOR ELECTRIC DE VAPOR Y MAMOGRAFO, ADEMAS DE OTROS ACTIVOS EN EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO"	ITEM-1	AUTOQUERATO REFRACTOMETRO	2	15 días calendarios
	ITEM-2	ECOGRAFO OFTALMOLOGICO	1	45 días calendarios
	ITEM-3	EQUIPO DE RAYOS X ESTACIONARIO DIGITAL CON FLUOROSCOPILA	2	60 días calendarios 90 DÍAS CALENDARIOS
	ITEM-4	LAMPARA DE HENDIDURA	2	15 días calendarios
	ITEM-5	MAQUINA DE ANESTESIA CON MONITOREO AVANZADO	9	90 días calendarios
	ITEM-6	MICROSCOPIO QUIRURGICO PARA OFTALMOLOGILA	1	90 días calendarios

ITEM		DESCRIPCIÓN	CANTIDAD	PLAZO DE ENTREGA	INSTALACIÓN	PUESTA EN FUNCIONAMIENTO	PLAZO TOTAL
"ADQUISICIÓN DE CRANEOTOMO, EQUIPO ECOGR	ITEM-1	AUTOQUERATO REFRACTOMETRO	2	11 días calendarios	02 días calendarios	02 días calendarios	15 días calendarios
	ITEM-5	MÁQUINA DE	9	80 días calendarios	7 días calendarios	3 días calendarios	90 días calendarios

<p>AFO OFTAL MOLÓG ICO, ESTERI LIZADO R CON GENER ADOR ELÉCTR ICO DE VAPOR Y MAMÓ GRAFO; ADEMÁ S DE OTROS ACTIVO S EN EL HOSPIT AL REGION AL DOCEN TE DE TRUJIL LO"</p>		<p>ANESTE SIA CON MONITO REO AVANZA DO</p>						
”.								

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

3.10 Respetto a las Buenas Prácticas de Almacenamiento del postor (BPA)

De la revisión del numeral 27.5 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“27.5 BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO DEL POSTOR (BPA) (VIGENTE) asegurando con esto, que los bienes que son objeto de la convocatoria, tengan un almacenamiento adecuado y que el postor cumpla con las normativas en almacenamiento en equipos médicos, por lo que deberá presentar un Certificado que valide las Buenas Practica de Almacenamiento (BPA); esto en concordancia al listado de equipos que requieran contar con Registro Sanitario; el cual **será acreditado en la presentación de propuesta técnica.**

(...)”.

Asimismo, de la revisión de lo absuelto en la consulta u observación N° 33, se aprecia lo siguiente:

*“(…) EL BPA SE CONSIDERARÁ **PARA EL PERFECCIONAMIENTO DE CONTRATO** Y SE ACEPTARÁ QUE EL CERTIFICADO SE ENCUENTRE EN PROCESO DE REINSCRIPCIÓN”.*

De lo expuesto, se aprecia que, la Entidad precisó en el pliego absolutorio que las Buenas Prácticas de Almacenamiento del Postor (BPA) se acreditará para la suscripción del contrato; no obstante, en las Bases Integradas se mantiene la condición que debe acreditarse para la admisión de la oferta.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL¹³, señaló lo siguiente:

“(…)”

El numeral 27.5 del Capítulo III de la sección específica de las Bases Integradas no definitivas, quedará redactado de la siguiente manera:

27.5 BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO DEL POSTOR (BPA) (VIGENTE) asegurando con esto, que los bienes que son objeto de la convocatoria, tengan un almacenamiento adecuado y que el postor cumpla con las normativas en almacenamiento en equipos médicos, por lo que deberá presentar un Certificado que valide las Buenas Practica de Almacenamiento (BPA); esto en concordancia al listado de equipos que requieran contar con Registro Sanitario; el cual será acreditado en EL PERFECCIONAMIENTO DE CONTRATO

Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento-BPA

- *Vigente a la fecha de presentación de propuesta.*
- *Expedido por DIGEMID*

En el caso de consorcios o de postores que contratan servicios de almacenamiento, el Certificado debe estar a nombre de la empresa que se hará cargo del Almacenamiento de los productos (verificable durante inspecciones) acompañado del Contrato de Servicio de Almacenaje que acredite el vínculo contractual entre ambas partes (En concordancia a lo indicado en el numeral 3.2. del Pronunciamiento No 330-2008/DOP), así como acreditar el cumplimiento de los procesos que lo correspondan realizando a trazabilidad de cada producto tanto en la empresa que presta el servicio como en la empresa que solicita el servicio del almacenamiento (En concordancia a lo indicado en el numeral 3.1 del Pronunciamiento No 039-2011/DTN).

En caso los postores contraten el servicio de almacenamiento no basta que este último cuente con un CBPA a su nombre si no que el postor deberá acreditar el cumplimiento de los procesos que le correspondan mediante el Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento a su nombre, ello de acuerdo a lo señalado por la DIGEMID (mediante Oficio No1191-2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA (pronunciamiento

¹³ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

No141-2014-DSU) En el caso que la empresa postora sea un fabricante nacional se considera suficiente la presentación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM).

Vigente a nombre del postor, emitido por la ANM o ARM (éste último, en caso de la aplicación del Art. 111 del Decreto Supremo No 014-2011-SA y sus modificatorias).

Asimismo, se precisa que dicho certificado se deberá incluir en el numeral 2.3, vale decir, documentos para la suscripción del contrato”.

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

- **Se adecuará** el numeral 27.5 del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“27.5 BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO DEL POSTOR (BPA) (VIGENTE) asegurando con esto, que los bienes que son objeto de la convocatoria, tengan un almacenamiento adecuado y que el postor cumpla con las normativas en almacenamiento en equipos médicos, por lo que deberá presentar un Certificado que valide las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA); esto en concordancia al listado de equipos que requieran contar con Registro Sanitario; el cual será acreditado en la suscripción del contrato. en la presentación de propuesta técnica. (...).”

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO

(...)

- Certificado que valide las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA)

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

3.11 Respecto a la definición de bienes similares del ítem N° 1

De la revisión del literal B “Experiencia del postor en la especialidad” del numeral 3.2 del capítulo III pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

(...)

B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

(...)

Se consideran bienes similares a los siguientes:

DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES DEL EQUIPAMIENTO

<i>ITEM</i>	<i>DENOMINACIÓN DEL ACTIVO</i>	<i>CANT</i>	<i>BIENES SIMILARES</i>
<i>1</i>	<u><i>Autoqueratorefractó metro</i></u>	<i>2</i>	<u><i>Autoqueratorefractó metros</i></u> <i>Tomógrafo oftalmológico</i>
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>

(...)”.

De lo expuesto, se advierte que la Entidad incluyó en la definición de bienes similares la misma denominación del bien a adquirir, lo cual, no se condice con los lineamientos de las Bases Estándar, puesto que, en dicho extremo debe consignarse bienes “similares” y no iguales.

En atención del aspecto cuestionado, la Entidad mediante el Informe N° 001-2024-CS-15-2024-GERESA/LL¹⁴, señaló lo siguiente:

“(...)”

<i>ITEM</i>	<i>DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO</i>	<i>TOTAL</i>	<i>DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES</i>
<i>1</i>	<i>Autoqueratorefractómetro</i>	<i>2</i>	<i>Autorefractómetros en general / tomógrafo oftalmológico.</i>
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>

¹⁴ Remitido mediante Expediente N° 2025-0003946 de fecha 8 de enero de 2025

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

- **Se adecuará** el literal B “Experiencia del postor en la especialidad” del numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

<p>“3.2. REQUISITOS DE CALIFICACIÓN</p> <p>(...)</p> <p>B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD</p> <p>(...)</p> <p>Se consideran bienes similares a los siguientes:</p> <p style="text-align: center;"><i>DEFINICIÓN DE BIENES SIMILARES DEL EQUIPAMIENTO</i></p>			
ITEM	DENOMINACIÓN DEL ACTIVO	CANT	BIENES SIMILARES
1	<u>Autoqueratorefractómetro</u>	2	Autoqueratorefractómetros Autorefractómetros en general / Tomógrafo oftalmológico
(...)	(...)	(...)	(...)



Firmado digitalmente por LAURA SILVA Anthony David FAU 20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 18:44:05 -05:00

Cabe precisar que, **deberá dejarse 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 Técnico Especializado ha dispuesto:



Firmado digitalmente por URETA AQUINO Jimmy Robert FAU 20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 18:05:37 -05:00

- 4.1 Corresponde publicar en el SEACE, la Resolución Gerencial Regional N° 2696-2024-GRLL-GGR-GRSS, a través de la cual se declara la nulidad de los ítems N° 2, N° 3, N° 4 y N° 6 conforme los alcances del artículo 44 de la Ley, de modo que aquel se retrotraiga a la etapa de la convocatoria, bajo responsabilidad
- 4.2 Se procederá a la integración definitiva de las Bases a través del SEACE, en atención a lo establecido en el artículo 72 del Reglamento.
- 4.3 Es preciso indicar que, contra el pronunciamiento emitido por el OSCE, no cabe interposición de recurso administrativo alguno, siendo de obligatorio



Firmado digitalmente por VERGARA BENITES Victor Hugo FAU 20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 30.01.2025 17:42:43 -05:00


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

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

Jesús María, 30 de enero de 2025

Códigos: 6.1; 6,3; 12,5; 12,6; 12

 Firmado digitalmente por FLORES
BAZAN Miguel Angel FAU
20419026809 soft
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 30.01.2025 18:52:59 -05:00