

## **PRONUNCIAMIENTO N° 098-2025/OSCE-DGR**

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

Referencia : Licitación Pública N° 18-2024-GERESA/LL-1, convocada para la “Adquisición de Ambulancias Rural Tipo I, Rural Tipo II, Urbana Tipo III, para 40 Establecimientos de Salud, Departamento de La Libertad - IOARR de Optimización”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento recibido el 17<sup>1</sup> de diciembre de 2024 y subsanado con fecha 29<sup>2</sup> 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), la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentada por el participante **CONVERSIONES SAN JOSÉ PERÚ S.A.C.** en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante la “Ley”, y el artículo 72 de su Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF, en adelante el “Reglamento”.

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

- **Cuestionamiento N° 1** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 14 referida al “**Sistema de contratación y modalidad de ejecución**”.
- **Cuestionamiento N° 2** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 20, referida a la “**Potencia del motor de la Ambulancia Urbana Tipo III**”.

### **2. CUESTIONAMIENTOS**

De manera previa, cabe señalar que el OSCE no ostenta la calidad de perito técnico dirimente respecto a las posiciones de determinados aspectos del requerimiento (especificaciones técnicas, términos de referencia y expediente técnico de obra, según corresponda); sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la

---

<sup>1</sup> Expediente N° 2024-0174025.

<sup>2</sup> Expediente N° 2025-0014397.

posición técnica al respecto<sup>3</sup>, considerando que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

**Cuestionamiento N° 1:**

**Respecto al “Sistema de contratación y modalidad de ejecución”**

El participante **CONVERSIONES SAN JOSÉ PERÚ S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 14, alegando que el Comité de Selección no brindó una respuesta motivada para desestimar su solicitud, toda vez que, según refiere, el plazo de entrega para el sistema de contratación a suma alzada debe configurarse de manera distinta con el plazo establecido en la modalidad de ejecución a llave en mano, caso contrario, se podría generar confusión entre los potenciales postores durante la formulación de sus ofertas. Por lo tanto, la pretensión del recurrente se encuentra orientada a solicitar **que se suprima la modalidad de ejecución “llave en mano”, considerada en el presente procedimiento de selección.**

**Pronunciamiento**

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

*“1.5. SISTEMA DE CONTRATACIÓN*

*El presente procedimiento **se rige por el sistema de SUMA ALZADA** de acuerdo con lo establecido en el expediente de contratación respectivo.*

*1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN*

**LLAVE EN MANO**

*(...)*

*1.9 PLAZO DE ENTREGA*

*Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo según Cuadro N° 02 para la entrega, instalación, puesta en funcionamiento y capacitación de corresponder del bien, es contabilizado en días calendarios, desde el día siguiente de suscrito el contrato, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación, según lo siguiente:*

**CUADRO N° 02: PLAZO MAXIMO PARA LA ENTREGA DE LA AMBULANCIA**

<b><u>ITEM</u></b>	<b><u>TIPO DE AMBULANCIA</u></b>	<b><u>Cantidad</u></b>	<b><u>Plazo de entrega</u></b>
<b><i>I</i></b>	<b><i>AMBULANCIA RURAL TIPO I</i></b>	<b><i>10</i></b>	<b><i>120 días calendario.</i></b>
	<b><i>AMBULANCIA RURAL TIPO II</i></b>	<b><i>27</i></b>	
	<b><i>AMBULANCIA URBANA TIPO III</i></b>	<b><i>3</i></b>	
	<b><i>TOTAL GENERAL</i></b>	<b><i>40</i></b>	

***CAPÍTULO III***

*(...)*

**23. SISTEMA DE CONTRATACION Y MODALIDAD DE EJECUCION:** *El sistema de*

<sup>3</sup> Ver el Comunicado N° 011-2013-OSCE/PRE.

contratación de los bienes es: suma alzada y la modalidad de ejecución contractual, es según lo establecen los siguientes cuadros.

**CUADRO N° 04: MODALIDAD DE EJECUCIÓN DE EQUIPO MEDICO**

<u>ITEM</u>	<u>TIPO DE AMBULANCIA</u>	<u>Cantidad</u>	<u>MODALIDAD DE EJECUCION</u>
I	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	<u>Llave en Mano</u>
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	
	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	
	<b>TOTAL GENERAL</b>	<b>40</b>	

(...)”.

(El subrayado y resaltado es nuestro)

Es así que, mediante la consulta y/u observación N° 14, se observó una contradicción entre el sistema de contratación a “suma alzada” y la modalidad de ejecución “llave en mano” requeridas para el presente procedimiento de selección; ante lo cual, el Comité de Selección decidió no acoger lo observado por el participante, precisando que las características técnicas son claras, precisas y no discriminan ni vulneran la pluralidad de postores; por lo que ratificó el citado sistema de contratación y la modalidad de ejecución.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en los párrafos precedentes, la Entidad mediante INFORME TÉCNICO N° 001-2024-LP N° 18-2024-GERESA-LL-1<sup>4</sup>, señaló lo siguiente:

“(…) el comité al respecto, decidió no acoger la observación del postor cuestionante, debido a que, en el folio 42 de las bases, se encuentra claramente determinado el sistema de contratación que es “a suma alzada”, siendo que, el valor de la oferta, debe ser para todo el ítem, con un total de 40 ambulancia; ese valor deberá incluir el cumplimiento de todas las prestaciones, establecidas en las bases del presente proceso de selección”.

(El subrayado y resaltado es nuestro)

Asimismo, mediante INFORME TÉCNICO N° 003-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>5</sup>, la Entidad señaló lo siguiente:

“(…)”

La advertencia hacia la entidad, sobre la no correspondencia, de la aplicación de la modalidad de Ejecución “LLAVE EN MANO”, al presente procedimiento de selección, será tomada en cuenta por la entidad, para lo cual se detalla:

1. Se suprimirá del numeral 1.6 “Modalidad de Ejecución” del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas página 15, la modalidad “llave en mano”; se consignará en dicho extremo de las Bases la siguiente premisa: “No corresponde”. (Bases Integradas).
2. Se suprimirá del numeral 23 “SISTEMA DE CONTRATACIÓN Y MODALIDAD DE EJECUCIÓN” del Capítulo III de la Sección Requerimiento, la “Modalidad de

<sup>4</sup> Remitido mediante Expediente N° 2024-0174025 de fecha 17 de diciembre de 2024.

<sup>5</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0014397 de fecha 29 de enero de 2025.

Ejecución”, “llave en mano: y se consignará en dicho extremo de las Bases la siguiente premisa: “No corresponde”. (pág. 42 - Bases Integradas).

(...)

Asimismo, corresponderá dejar sin efecto todos los extremos de las Bases Integradas que (...) corresponden a la modalidad de ejecución llave en mano.

(...)”

(El subrayado y resaltado es nuestro)

Al respecto, de conformidad con el artículo 35 del Reglamento, el sistema de contratación a suma alzada, es aplicable cuando las cantidades, magnitudes y cantidades de la prestación estén definidas en las especificaciones técnicas, en los términos de referencia o, en el caso de obras, en los planos, especificaciones técnicas, memoria descriptiva y presupuesto de obra, respectivas, siendo que, el postor formula su oferta por un monto fijo integral y por un determinado plazo de ejecución, para cumplir con el requerimiento.

Por otro lado, cabe precisar que el literal a) del artículo 36 del Reglamento, señala que las contrataciones pueden contemplar, entre otras, la modalidad de contratación “llave en mano”, la cual resulta aplicable para la contratación de bienes y obras, siendo que, en el caso de bienes, el postor oferta, además de éstos, su instalación y puesta en funcionamiento.

Adicionalmente, mediante la Opinión N° 104-2022/DTN, la Dirección Técnico Normativa del OSCE, señaló lo siguiente:

“2.1.2. (...) ”

Como se aprecia, la modalidad de ejecución “llave en mano” en el caso de bienes era empleada cuando en virtud a la complejidad del objeto de contratación el postor no solo debía entregar los bienes sino que, adicionalmente, debía prestar servicios de instalación y puesta en funcionamiento, a efectos que la contratación alcance su finalidad.

(...)

2.1.4 Cabe indicar que, de conformidad al artículo 10 del anterior Reglamento “El Expediente de Contratación se inicia con el requerimiento del área usuaria. Dicho Expediente debe contener la información referida a las características técnicas de lo que se va a contratar, el estudio de las posibilidades que ofrece el mercado, el valor referencial, la disponibilidad presupuestal, el tipo de proceso de selección, la modalidad de selección, el sistema de contratación, la modalidad de contratación a utilizarse y la fórmula de reajuste de ser el caso.”

Asimismo, téngase presente que de conformidad a lo señalado en el artículo 13 de la anterior Ley y el artículo 10 del anterior Reglamento, el área usuaria era la responsable de definir las características, condiciones, cantidad y calidad de lo que se iba a contratar, para tal efecto, debía coordinar con el órgano encargado de las contrataciones (OEC), evaluando en cada caso las alternativas técnicas y las posibilidades que ofrece el mercado para la satisfacción del requerimiento.

Como se aprecia, durante la formulación del requerimiento, el área usuaria en coordinación con el OEC debía definir las características y condiciones del objeto a contratar, así como las demás prestaciones necesarias para el cumplimiento de su finalidad (así por ejemplo, la modalidad llave en mano), conforme lo establecía el artículo 13 de la anterior Ley.

Téngase presente que, en la contratación de bienes bajo la modalidad “llave en mano” concurrían varias prestaciones: (i) la entrega de un bien instalado y (ii) servicio de instalación y puesta en funcionamiento, para lo cual correspondía que durante la formulación del

requerimiento se hayan descrito claramente las características y condiciones técnicas que garanticen una adecuada instalación y un correcto funcionamiento del bien adquirido.  
(...)”.

De lo expuesto se puede colegir que una Entidad puede contratar bienes, servicios u obras, bajo el sistema de contratación a suma alzada cuando es posible determinar con exactitud su cantidad, magnitud y calidad; información que debe encontrarse establecida en las especificaciones técnicas; y, bajo la modalidad de ejecución “llave en mano” cuando por la complejidad del objeto contractual, la Entidad requiere que el postor además de la entrega de los bienes, preste servicios de instalación y puesta en funcionamiento, para lo cual corresponde que durante la formulación del requerimiento se hayan descrito claramente las características y condiciones técnicas que garanticen una adecuada instalación y un correcto funcionamiento del bien adquirido.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el área usuaria de la Entidad, siendo responsable de la determinación de su requerimiento y por ende la mejor conocedora de sus necesidades, a través de los citados informes técnicos, ratificó su posición de mantener el sistema de contratación a “suma alzada”, precisando que, el valor de la oferta debe ser para todo el ítem paquete, que incluye un total de 40 ambulancias, y el cumplimiento de todas las prestaciones descritas en las Bases del proceso de selección.

Asimismo, precisó que no corresponderá en el presente procedimiento de selección la aplicación de la modalidad de ejecución “llave en mano”, y en consecuencia, dispuso suprimir aquellos extremos de las Bases Integradas que se relacionen con la citada modalidad de ejecución; lo cual resulta razonable en la medida que la Entidad, en sus especificaciones técnicas está requiriendo un personal clave para la instalación del equipamiento médico y a bordo de las citadas unidades vehiculares, lo cual no se condice con la naturaleza de la prestación del presente procedimiento de selección, esto es, la “Adquisición de ambulancias (que incluye el equipamiento instalado) rural tipo I, rural tipo II, urbana tipo III, para los 40 Establecimientos de Salud”, debido a que las ambulancias se entregarán a la Entidad debidamente equipadas, por lo que no estarán sujetos a realizar la actividad de instalación.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente está orientada a que se suprima la modalidad de ejecución “llave en mano”, considerada en el presente procedimiento de selección, y en la medida que la Entidad mediante su informe técnico aceptó lo solicitado por el recurrente; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento.

Por lo tanto, considerando el análisis previo, con ocasión de la integración definitiva de Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

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

1.6. MODALIDAD DE EJECUCIÓN

~~LLAVE EN MANO~~ NO CORRESPONDE

- **Se adecuará** el acápite 23 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según lo siguiente:

23. SISTEMA DE CONTRATACION Y MODALIDAD DE EJECUCION: El sistema de contratación de los bienes es: suma alzada y la modalidad de ejecución contractual, es según lo establecen los siguientes cuadros.

CUADRO N° 04: MODALIDAD DE EJECUCIÓN DE EQUIPO MEDICO

<u>ITEM</u>	<u>TIPO DE AMBULANCIA</u>	<u>Cantidad</u>	<u>MODALIDAD DE EJECUCION</u>
1	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	<del>Llave en Mano</del> No corresponde
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	
	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	
	<b>TOTAL GENERAL</b>	<b>40</b>	

- **Se suprimirá** el término “instalación” de todos los extremos de las Bases Integradas Definitivas.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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 la “Potencia del motor de la Ambulancia Urbana Tipo III”**

El participante **CONVERSIONES SAN JOSÉ PERÚ S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 20, alegando que la respuesta del Comité de Selección reduce la potencia y el torque del motor a “130 HP” y “30,1 KG.F”, sin sustento técnico por parte del área usuaria, desvirtuando completamente la indagación de mercado, dado que no existe algún “chasis” utilizado en el mercado nacional para conversión de ambulancias con las citadas características técnicas. Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en que **se deje sin efecto la consulta y/u**

**observación N° 20, y en consecuencia, se modifique la especificación técnica A06 de la Ambulancia Urbana Tipo III a “140 HP y 34 Kg.f o mayor”.**

### **Pronunciamiento**

De la revisión de las especificaciones técnicas de la Ambulancia Rural Tipo III del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<b>ESPECIFICACIONES TECNICAS VEHÍCULO AMBULANCIA URBANA TIPO III</b>	
(...) <b>REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS</b>	
A.	CARACTERISTICAS GENERALES DEL VEHÍCULO
(...)	(...)
A06	POTENCIA DE MOTOR COMO <b><u>MÍNIMO DE 160 HP Y TORQUE DE 35 kg.f O MAYOR.</u></b> DEBE DE CUMPLIR CON LA NORMA DE EMISIONES EURO IV O V
(...)	(...)
(...)”.	

(El subrayado y resaltado es agregado)

Es así que, mediante la consulta y/u observación N° 20, se solicitó modificar la característica técnica potencia y torque del motor de “160 HP y 35 kg.f o mayor” a “140 HP y 34 Kg.f o mayor”; ante lo cual, el Comité de Selección consideró acoger parcialmente lo solicitado por el participante, precisando que la Ambulancia Urbana Tipo III deberá tener una potencia mínima de 130 HP o 96 KW y un torque mínimo de 300 Nm (o su equivalente en Kg.f.m o KG.F) o mayor.

Así, en relación a la absolución de la consulta y/u observación N° 20, la Entidad modificó la especificación técnica de la Ambulancia Rural Tipo III del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, según el siguiente detalle:

<b>ESPECIFICACIONES TECNICAS VEHÍCULO AMBULANCIA URBANA TIPO III</b>	
(...) <b>REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS</b>	
A.	CARACTERISTICAS GENERALES DEL VEHÍCULO
(...)	(...)
A06	POTENCIA DE MOTOR COMO MÍNIMO DE <b><u>130 HP O 96 KW.</u></b> TORQUE DE MINIMO <b><u>300NM (O SU EQUIVALENTE EN KG.F.M O KG.F) O MAYOR</u></b>

(...)	(...)
-------	-------

(...)”.

(El subrayado y resaltado es agregado)

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en los párrafos precedentes, la Entidad mediante INFORME TÉCNICO N° 0001-2025-GERESA/EQH/DLG<sup>6</sup>, señaló lo siguiente:

<p>“(…)</p> <p>De la revisión realizada, se sabe que, en la absolución de Consultas y observaciones correspondiente al presente proceso selección, dos empresas solicitaron el cambio de la especificación técnica, en lo concerniente a la AMBULANCIA URBANA TIPO III, literal A6, de la Pag 117, de las bases estándar de la Licitación Pública N° 018-2024-GRSM/CS-I, específicamente la Observación N° 20, correspondiente a la empresa CONVERSIONES SAN JOSE PERU S.A.C. con RUC: 20392988565, y la Consulta N° 128, correspondiente a la empresa MACROMEDICA S.A, con RUC: 20379331042,</p> <p>(…)</p> <p>Las peticiones de las dos empresas, fueron evaluadas por el Área Usuaria, basando su ANALISIS, en el estudio de mercado realizado, para el presente proceso de selección, en donde, la empresa la empresa, SIMED PERU EIRL, con RUC: 20600839901, <u>cotizó el vehículo MARCA: MAXUS, MODELO: VO8, con Potencia de MOTOR: 134 HP, TORQUE: 330 NM, la Empresa CONVERSIONES SAN JOSÉ PERU S.A.C. con RUC: 20392988565, cotizo el Vehículo MARCA: PEUGEOT BOXER, MODELO: L3H2, cuyo motores pueden llegar según pedido, MOTOR : 140 HP hasta 163 hp, TORQUE: 340 Nm a 370 Nm, cabe precisar que esta misma MARCA: PEUGEOT BOXER También ofrece, MOTOR: 130 HP y TORQUE: 323 Nm, basándose en estos rangos, se aceptó ACOGER PARCIALMENTE, los argumentos de cada una de las empresas, generando de esta manera pluralidad de postores.</u></p> <p><u>Sobre el argumento de “(…) según refiere se estaría desvirtuando la indagación de mercado ya que no existe ningún chasis con una potencia de 130 HP y un torque de 30.1 KG.F (...)”, ES ERRONEO ESTA AFIRMACIÓN, no existe Marca de Vehículos en el mundo que ofrezca “chasis con una potencia de 130 HP y un torque de 30.1 KG.F”, porque, las características técnicas de potencia y torque corresponden rigurosamente al “MOTOR DE COMBUSTIÓN”, mas no, al “CHASIS”, que es la parte estructural del vehículo, por lo que la empresa CONVERSIONES SAN JOSE PERU S.A.C., carece de conocimiento técnico en su argumento.</u></p> <p>Cabe precisar, que la empresa CONVERSIONES SAN JOSE PERU S.A.C. con RUC: 20392988565, con el cambio de la especificación técnica, de la AMBULANCIA URBANA TIPO III, literal A6, de la Pág 117, de las bases estándar de la Licitación Pública N° 018-2024-GRSM/CS-I, no está excluida del presente proceso de selección, más bien, con el cambio solicitado en su apelación, está pretendiendo excluir de participar, a otras empresas, vulnerando de esta manera los principios que rigen en la ley de contrataciones del estado y su reglamento.</p> <p>El Área Usuaria, conocedor de la normativa, aceptó ACOGER. PARCIALMENTE, la Observación N° 20, correspondiente a la empresa CONVERSIONES SAN JOSE PERU S.A.C, con RUC: 20392988565, y la Consulta N° 128, correspondiente a la empresa MACROMEDICA SA, con RUC: 20379331042, tratando de no vulnerar los principios que rigen en la ley de contrataciones del estado y su reglamento, <u>generando de esta manera la apertura, para que otras empresas puedan participar del presente proceso de Selección.</u>”</p>
--

(El subrayado y resaltado es agregado)

<sup>6</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0004751 de fecha 9 de enero de 2025.



Ahora bien, en atención del aspecto cuestionado por el recurrente, se aprecia que la Entidad, mediante el citado informe técnico y en atención al mejor conocimiento de las necesidades que desea satisfacer, ratificó su posición vertida en el pliego absolutorio, precisando que la modificación a la especificación técnica “A6” de la Ambulancia Urbana de Tipo III, respondió a la solicitud que realizó uno de los participantes, a fin de que se amplíe el alcance de dicha característica, de forma que pueda acceder un universo mayor de vehículos, y en consecuencia fomentarse una mayor pluralidad de postores. Asimismo, agrega que, respecto a la afirmación del recurrente sobre la presunta alteración a la indagación de mercado, se aclaró que la misma resulta errónea, debido a que la característica de potencia y torque del motor no corresponden al “chasis”, sino más bien al “motor de combustión”. Lo cual afirma en calidad de declaración jurada y está sujeto a rendición de cuentas.

Sin perjuicio de lo señalado, es menester precisar que mediante INFORME N° 001-2024-CS-18-2024-GERESA/LL, la Entidad indicó que con fecha 6 de enero de 2025, se realizó la revalidación de la indagación de mercado, obteniéndose las respuestas de dos (2) empresas que mediante correos electrónicos validaron el cumplimiento de las especificaciones técnicas requeridas; por lo que se aprecia que las especificaciones técnicas modificadas mantienen la pluralidad de proveedores y marcas obtenida inicialmente, considerando que la modificación cuestionada contribuyó a ampliar aún más la referida pluralidad.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente está orientada a que se deje sin efecto la consulta y/u observación N° 20 y se modifique la especificación técnica A06 de la Ambulancia Urbana Tipo III a “140 HP y 34 Kg.f o mayor”, y en la medida que la Entidad mediante su informe técnico ha señalado las razones por las que ratifica su requerimiento, señalando que existe pluralidad de postores y marcas que cumplen con el mismo; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento.

Finalmente, cabe precisar que, de conformidad con el artículo 9 de la Ley, los funcionarios y servidores que intervienen en el proceso de contratación encargados de elaborar el requerimiento, indagación de mercado, el pliego absolutorio y el **informe técnico, así como la atención de los pedidos de información requeridos**, en virtud a la emisión del presente pronunciamiento, con independencia del régimen jurídico que los vincule a la Entidad, **son responsables de la información que obra en los actuados para la adecuada realización de la contratación.**

### **3. ASPECTOS REVISADOS DE OFICIO**

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

### 3.1. Forma de pago:

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

<p>2.6. <i>FORMA DE PAGO</i></p> <p><u><i>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en [CONSIGNAR SI SE TRATA DE ÚNICO PAGO O PAGOS A CUENTA, ASÍ COMO EL DETALLE QUE CORRESPONDE EN EL CASO DE PAGO A CUENTA].</i></u></p> <p><i>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</i></p> <ul style="list-style-type: none"><li>- <u><i>Recepción del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES].</i></u></li><li>- <u><i>Informe del funcionario responsable del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA RESPONSABLE DE OTORGAR LA CONFORMIDAD] emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i></u></li><li>- <i>Comprobante de pago.</i></li><li>- <i>[CONSIGNAR OTRA DOCUMENTACIÓN NECESARIA A SER PRESENTADA PARA EL PAGO ÚNICO O LOS PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA].</i></li></ul> <p><u><i>Dicha documentación se debe presentar en [CONSIGNAR MESA DE PARTES O LA DEPENDENCIA ESPECÍFICA DE LA ENTIDAD DONDE SE DEBE PRESENTAR LA DOCUMENTACIÓN], sito en [CONSIGNAR LA DIRECCIÓN EXACTA].</i></u></p>
---

(El subrayado y resaltado es agregado)

De la revisión conjunta del numeral 2.6 del Capítulo II y acápite 21 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

<p><b>2.5 FORMA DE PAGO</b></p> <p><u><b>Pago Prestación Principal:</b></u> Entrega, instalación, prueba operativa, capacitación, Garantía, mantenimiento preventivo y correctivo durante el periodo de garantía.</p> <p><i>El pago al Contratista será efectuado por la unidad ejecutora de la entidad en moneda nacional Soles, el mismo que se realizará según lo establecido en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, a la culminación del 100% de los trabajos de entrega, instalación y Prueba Operativa de los Equipos (formato N° 02), adjuntando los documentos que se indican:</i></p> <p><u><b>Documentos para el pago:</b></u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <u><b>Guía de remisión firmada y sellada por el almacén del Establecimiento de salud</b></u></li></ul>	<p><b>21. FORMA DE PAGO:</b></p> <p><u><b>21.1 Pago único: Prestación Principal:</b></u> Entrega, instalación, prueba operativa, capacitación, Garantía, mantenimiento preventivo y correctivo durante el periodo de garantía.</p> <p><i>El pago al Contratista será efectuado por la unidad ejecutora de la entidad en moneda nacional Soles, el mismo que se realizará según lo establecido en el artículo 171° del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, a la culminación del 100% de los trabajos de entrega, instalación y Prueba Operativa de los Equipos (formato N° 02), adjuntando los documentos que se indican:</i></p> <p><u><b>Documentos para el pago:</b></u></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• <u><b>Guía de remisión firmada y sellada por el</b></u></li></ul>
---	---

<p><u>beneficiada o por el que haga sus veces, y almacén central del Gerencia Regional de Salud La Libertad, dando la recepción del bien recepcionado.</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Comprobante de pago, debidamente descrito</u></li> <li>• <u>Copia de orden de compra y/o contrato.</u></li> </ul> <p>Se debe presentar la Guía de remisión en el almacén central del Gerencia Regional La Libertad y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiche 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo; quienes solicitarán <u>la emisión del informe con las ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA DE LOS EQUIPOS y la conformidad final con Oficio por el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</u></p>	<p><u>almacén del Establecimiento de salud beneficiada o por el que haga sus veces, y almacén central del Gerencia Regional de Salud La Libertad, dando la recepción del bien recepcionado.</u></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <u>Comprobante de pago, debidamente descrito</u></li> <li>• <u>Copia de orden de compra y/o contrato.</u></li> </ul> <p>Se debe presentar la Guía de remisión en el almacén central del Gerencia Regional La Libertad y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiche 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo; quienes solicitarán <u>la emisión del informe con las ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA DE LOS EQUIPOS y la conformidad final con Oficio por el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</u></p>
---	--

(El subrayado y resaltado es agregado)

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad consignó diferentes requisitos y condiciones para los extremos referidos a la forma de pago, omitiendo contemplar los lineamientos de las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección; lo cual, puede ocasionar confusión entre los potenciales postores; no obstante, través del INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>7</sup>, se aprecia que la Entidad dispuso uniformizar y adecuar los requisitos y condiciones para la forma de pago.

Sin perjuicio de ello, posteriormente, mediante INFORME TÉCNICO N° 003-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>8</sup>, la Entidad precisó que no corresponderá en el presente procedimiento de selección la aplicación de la modalidad de ejecución “llave en mano”, y en consecuencia dispuso suprimir aquellos extremos de las Bases Integradas que se relacionen con la citada modalidad de ejecución, dicha afirmación responde a que la naturaleza de la prestación del presente proceso, es la “Adquisición de ambulancias (que incluye el equipamiento instalado) rural tipo I, rural tipo II, urbana tipo III para los 40 Establecimientos de Salud”, lo cual implica que las ambulancias se entregarán a la Entidad debidamente equipadas, y que no estarán sujetos a realizar la actividad de instalación; por lo que el término referido a “instalación” deberá suprimirse.

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

- **Se adecuará** el numeral 2.5 del Capítulo II y el acápite 21 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según lo siguiente:

<sup>7</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

<sup>8</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0014397 de fecha 29 de enero de 2025.

<p><del>2.5 FORMA DE PAGO</del></p> <p><del>Pago – Prestación Principal: Entrega, instalación, prueba operativa, capacitación, Garantía, mantenimiento preventivo y correctivo durante el periodo de garantía.</del></p> <p><del>El pago al Contratista será efectuado por la unidad ejecutora de la entidad en moneda nacional Soles, el mismo que se realizara según lo establecido en el artículo 171º del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, a la culminación del 100% de los trabajos de entrega, instalación y Prueba Operativa de los Equipos (formato N° 02), adjuntando los documentos que se indican:</del></p> <p><del>Documentos para el pago:</del></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><del>● Guía de remisión firmada y sellada por el almacén del Establecimiento de salud beneficiada o por el que haga sus veces, y almacén central del Gerencia Regional de Salud La Libertad, dando la recepción del bien recepcionado.</del></li> <li><del>● Comprobante de pago, debidamente descrito</del></li> <li><del>● Copia de orden de compra y/o contrato.</del></li> </ul> <p><del>Se debe presentar la Guía de remisión en el almacén central del Gerencia Regional La Libertad y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiehe 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo; quienes solicitarán la emisión del informe con las ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA DE LOS EQUIPOS y la conformidad final con Oficio por el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</del></p> <p><del>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un PAGO ÚNICO.</del></p> <p><del>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</del></p>	<p><del>21. FORMA DE PAGO:</del></p> <p><del>21.1 Pago único: Prestación Principal: Entrega, instalación, prueba operativa, capacitación, Garantía, mantenimiento preventivo y correctivo durante el periodo de garantía.</del></p> <p><del>El pago al Contratista será efectuado por la unidad ejecutora de la entidad en moneda nacional Soles, el mismo que se realizara según lo establecido en el artículo 171º del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, a la culminación del 100% de los trabajos de entrega, instalación y Prueba Operativa de los Equipos (formato N° 02), adjuntando los documentos que se indican:</del></p> <p><del>Documentos para el pago:</del></p> <ul style="list-style-type: none"> <li><del>● Guía de remisión firmada y sellada por el almacén del Establecimiento de salud beneficiada o por el que haga sus veces, y almacén central del Gerencia Regional de Salud La Libertad, dando la recepción del bien recepcionado.</del></li> <li><del>● Comprobante de pago, debidamente descrito</del></li> <li><del>● Copia de orden de compra y/o contrato.</del></li> </ul> <p><del>Se debe presentar la Guía de remisión en el almacén central del Gerencia Regional La Libertad y el comprobante de pago a la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiehe 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo; quienes solicitarán la emisión del informe con las ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA DE LOS EQUIPOS y la conformidad final con Oficio por el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACION – GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial.</del></p> <p><del>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en un PAGO ÚNICO.</del></p> <p><del>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</del></p>
--	---

<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Recepción del almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad.</i></li> <li>• <i>Informe del funcionario responsable DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN - GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i></li> <li>• <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 (UEI-OFICINA DE PLANIFICACIÓN) o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i></li> <li>• <i>Acta de conformidad de recepción, <del>instalación</del> y prueba operativa de los equipos (FORMATO N° 02)</i></li> <li>• <i>Emisión de Comprobante de pago</i></li> <li>• <i>Copia de orden de compra y/o contrato</i></li> </ul> <p><i>Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiche 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo.</i></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• <i>Recepción del almacén central de la Gerencia Regional de Salud de la Libertad.</i></li> <li>• <i>Informe del funcionario responsable DE LA UNIDAD EJECUTORA DE INVERSIONES y el JEFE DE LA OFICINA DE PLANIFICACIÓN - GERENCIA REGIONAL DE SALUD de manera oficial emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i></li> <li>• <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 (UEI-OFICINA DE PLANIFICACIÓN) o quien haga sus veces, dando la conformidad del bien recepcionado.</i></li> <li>• <i>Acta de conformidad de recepción, <del>instalación</del> y prueba operativa de los equipos (FORMATO N° 02)</i></li> <li>• <i>Emisión de Comprobante de pago</i></li> <li>• <i>Copia de orden de compra y/o contrato</i></li> </ul> <p><i>Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Abastecimiento de la GERESA, sito en calle Av. Mansiche 1130, Urb. Santa Inés, Trujillo.</i></p>
--	--

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.2. **Acreditación de las especificaciones técnicas:**

De la revisión conjunta del literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del acápite 32 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

#### ***“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta***

*(...)*

*Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas:*

*(...)*

#### ***32. INFORMACION COMPLEMENTARIA***

*(...)*

#### ***A) PARA LA UNIDAD MOVIL Y CABINA MEDICA - EQUIPOS O BIENES A BORDO***

- ***PARA ACREDITAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS RELACIONADAS AL DISEÑO DEL FABRICANTE DEL VEHÍCULO Y EQUIPOS O BIENES A BORDO, MATERIA DE CONVOCATORIA EN PROCEDIMIENTOS DE SELECCIÓN SE EMPLEARÁ: FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, MANUALES, CATÁLOGOS O SIMILARES DE FABRICANTE, EN ORIGINAL O COPIAS A COLOR O COPIAS A BLANCO Y NEGRO, TAMBIÉN SE***

EMPLEARÁ CARTAS DEL FABRICANTE O REPRESENTANTE O CONCESIONARIO DE LA MARCA PARA SUSTENTAR LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DEL VEHICULO Y/O CABINA DE ATENCION MEDICA Y PARA LOS EQUIPOS O BIENES A BORDO; DICHAS CARTAS CON FECHA MÁXIMO DE ANTIGÜEDAD 12 MESES A LA PRESENTACIÓN DE LA OFERTAS. 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, ÉSTAS SERÁN DESESTIMADAS.

*Se acreditarán las siguientes características técnicas:*

- **UNIDAD MÓVIL Y CABINA MÉDICA:** MOTOR, CILINDRADA, POTENCIA, TORQUE, TRANSMISIÓN, TRACCIÓN, SISTEMA DE DIRECCIÓN, SISTEMA DE FRENOS, SISTEMA ELÉCTRICO, ESCAPE DE GASES, MOBILIARIO INCORPORADO A LA CABINA DE ATENCIÓN MÉDICA Y HERRAMIENTAS (GATA HIDRÁULICA Y COMPRESOR DE AIRE)
- **EQUIPOS O BIENES A BORDO:** POR EL TIPO DE AMBULANCIA (CAMILLA TELESCÓPICA, CILINDRO DE OXÍGENO TIPO D, CILINDRO DE OXÍGENO M, SILLA DE RUEDAS PLEGABLE, TABLA RÍGIDA, EQUIPO DE RADIOCOMUNICACIÓN MÓVIL, HANDY).

#### **B) PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL**

- **PARA ACREDITAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS RELACIONADAS AL DISEÑO DEL FABRICANTE DE LOS EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL,** MATERIA DE CONVOCATORIA EN PROCEDIMIENTOS DE SELECCIÓN SE EMPLEARÁ: FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, MANUALES, CATÁLOGOS O SIMILARES DE FABRICANTE, EN ORIGINAL O COPIAS A COLOR O COPIAS A BLANCO Y NEGRO, TAMBIÉN SE EMPLEARÁ CARTA (S) DEL FABRICANTE CON FECHA MÁXIMO DE ANTIGÜEDAD 12 MESES A LA PRESENTACIÓN DE LA OFERTAS; PARA SUSTENTAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE CADA UNO DE LOS EQUIPOS (DEBIDAMENTE ACREDITADA POR EL FABRICANTE Y QUE LA INFORMACIÓN SEA VERDADERA; VERIFICABLE BAJO RESPONSABILIDAD DEL POSTOR). 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, ÉSTAS SERÁN DESESTIMADAS.

*Se acreditarán las siguientes características técnicas:*

- **EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL:** POR EL TIPO DE AMBULANCIA (ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL, CHALECO DE EXTRACCIÓN, ESTETOSCOPIO ADULTO, ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO, JUEGO DE FÉRULAS, LINTERNA PARA EXAMEN, MALETÍN DE MEDICAMENTOS, MALETÍN DE SOPORTE DE VIDA, PANTOSCOPIO, SET DE COLLARINES CERVICALES, SILLA DE RUEDAS, TABLA RÍGIDA, TENSÍOMETRO ANEROIDE ADULTO, TENSÍOMETRO ANEROIDE PEDIATRICO, OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL, DESFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL, BOMBA DE INFUSIÓN, INCUBADORA DE TRANSPORTE, VENTILADOR MECÁNICO PORTÁTIL.

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

<b>ITE M</b>	<b>TIPO DE AMBULANCIA</b>	<b>Cantidad</b>	<b>ESPECIFICACIONES TECNICAS A SUSTENTAR TECNICAMENTE</b>
1	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	<b>EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:</b> <b>ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); <b>CHALECO DE EXTRICACION</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); <b>ESTETOSCOPIO ADULTO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>JUEGO DE FÉRULAS</b> (A01 A02 A03 A04 B01 C01); <b>LINTERNA PARA EXAMEN</b> (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); <b>MALETIN DE MEDICAMENTOS</b> (A01 A02 B01); <b>MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES CERVICALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIATRICO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02); <b>DESFIBRILADOR MONITOR PORTATIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 A21 A22 A23 A24 A25 A26 A27 A28 A29 A30 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02), <b>BOMBA DE INFUSIÓN DE 2 CANALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 D01 D02 D03); <b>INCUBADORA DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 C01 C02 C03 C04 C05 D01 D02 D03 D04 D05 E01 E02); <b>VENTILADOR DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 G01G02 G03)
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	
	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	

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.(...)”.

Sobre el particular, 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.

Aunado a ello, cabe señalar que, en la Resolución N° 2034-2018-TCE-S1, el Tribunal de Contrataciones del Estado ha establecido lo siguiente: “(...) **no es posible acreditar la totalidad de especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures y manuales de fabricante**, ello atendiendo a que la información requerida por las entidades no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad”.

De lo expuesto, relativo a “**la unidad móvil y cabina médica - equipos o bienes a bordo**”, se aprecia que la Entidad solicita a los postores que acrediten mediante la presentación de los folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante y cartas del fabricante o representante o concesionario de la marca, el equipamiento “*camilla telescópica, cilindro de oxígeno tipo D, cilindro de oxígeno M, silla de ruedas plegable, tabla rígida, equipo de radiocomunicación móvil, handy*”, pertenecientes a los equipos o bienes bordo; no obstante, en otro extremo se aprecia respecto a los “**equipos médicos de la unidad móvil**”, que la Entidad detalló las características técnicas a ser acreditadas del equipamiento “*aspirador de secreciones portátil, chaleco de extracción, estetoscopio adulto, estetoscopio pediátrico, juego de férulas, linterna para examen, maletín de medicamentos, maletín de soporte de vida, pantoscopio, set de collarines cervicales, silla de ruedas, tabla rígida, tensiómetro aneroide adulto, tensiómetro aneroide pediátrico, oxímetro de pulso portátil, desfibrilador monitor portátil, bomba de infusión, incubadora de transporte, ventilador mecánico portátil*”; por lo que no quedaría claro cuáles características de las especificaciones técnicas del citado equipamiento para las ambulancias del tipo I, II y III deben ser acreditadas mediante los citados documentos.

Por otra parte, respecto a los equipos médicos de la unidad móvil, se advierte que las características técnicas (A11, A12, A13, A14, A15, A16, A17, A18, A19, A20, A21, A22, A23, A24, A25, A26, A27, A28, A29, A30 y B8) que se pretende acreditar del equipamiento “Desfibrilador monitor portátil” perteneciente a la ambulancia Tipo II y III, no se encuentran previstas en el requerimiento.

En virtud de lo expuesto, mediante el INFORME TÉCNICO N° 0001-2025-GERESA/EQH/DLG<sup>9</sup>, la Entidad indicó lo siguiente:

“(....)  
De la revisión realizada, al respecto, del literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 32.4 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, el Área Usuaría, solicita de manera precisa y clara documentación del fabricante (...), para la “A) PARA LA UNIDAD MOVIL Y CABINA MEDICA - EQUIPOS O BIENES A BORDO, lo siguiente:  
(...)  
Cabe precisar, que cada fabricante, maneja información diferente, según marca y modelo, en

<sup>9</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0004751 de fecha 9 de enero de 2025.



base a esto, se está solicitando, **FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, MANUALES, CATÁLOGOS O SIMILARES DE FABRICANTE**, adicionalmente a esto, para aquellas características técnicas que no se mencionen en los **FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, MANUALES, CATÁLOGOS O SIMILARES DE FABRICANTE** o necesiten aclaración, se están solicitando, **CARTAS DEL FABRICANTE O REPRESENTANTE O CONCESIONARIO DE LA MARCA**, de esta manera, el postor, pueda tener mayor facilidad de sustentar su propuesta y aumentar la participan de más empresas interesadas.


(...)

De la revisión realizada, como se puede apreciar, en el Requerimiento del Área Usuaría, para el sustento de la característica técnica de los EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MOVIL, se debe realizar "POR EL TIPO DE AMBULANCIA", para el caso, del presente proceso de selección, se tiene tres (3) TIPOS DE AMBULANCIAS, AMBULANCIA RURAL TIPO I, AMBULANCIA RURAL TIPO II, AMBULANCIA URBANA TIPO III, y esta diferenciación también se encuentra en la ESPECIFICACIONES TECNICAS del requerimiento del AREA USUARIA y las Bases del presente procedimiento de selección (PAG.78, PAG. 100, PAG. 121):

(...)

TIPO DE AMBULANCIA: AMBULANCIA RURAL TIPO I (PAG 78, BASES INTEGRADAS "no definitivas")

EQUIPAMIENTO PARA AMBULANCIAS			
TIPO	ITEM	DENOMINACIÓN DEL EQUIPAMIENTO	CANT
Ambulancia Tipo I	1	ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL	1
	2	CAMILLA TELESCÓPICA	1
	3	CHALECO DE EXTRICACION	1
	4	CILINDRO DE OXIGENO TIPO D	1
	5	CILINDRO DE OXIGENO TIPO M	1
	6	ESTETOSCOPIO ADULTO	1
	7	ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO	1
	8	JUEGO DE FERULAS	1
	9	LINTERNA PARA EXAMEN	1
	10	MALETIN DE MEDICAMENTOS	1
	11	MALETIN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA	1
	12	PANTOSCOPIO	1
	13	SET DE COLLARINES CERVICALES	1
	14	SILLA DE RUEDAS PLEGABLE	1
	15	TABLA RÍGIDA	1
	16	TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO	1
	17	TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO	1
	18	OXIMETRO DE PULSO PORTÁTIL	1
<b>EQUIPO DE COMUNICACIONES</b>			
	19	EQUIPO DE RADIOCOMUNICACIÓN MÓVIL	1
	20	HANDY	2
TOTAL			21

  
 DR. Grández  
 ASISTENTE EN EQUIPAMIENTO  
 HOSPITALARIO  
 CIP: 112314

TIPO DE AMBULANCIA: AMBULANCIA RURAL TIPO II (PAG 100, BASES INTEGRADAS "no definitivas")

EQUIPAMIENTO PARA AMBULANCIAS			
TIPO	ITEM	DENOMINACIÓN DEL EQUIPAMIENTO	CANT
Ambulancia Tipo II	1	ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL	1
	2	CAMILLA TELESCÓPICA	1
	3	CHALECO DE EXTRICACION	1
	4	CILINDRO DE OXIGENO TIPO D	1
	5	CILINDRO DE OXIGENO TIPO M	1
	6	ESTETOSCOPIO ADULTO	1
	7	ESTETOSCOPIO PEDIATRICO	1
	8	JUEGO DE FÉRULAS	1
	9	LINTERNA PARA EXAMEN	1
	10	MALETIN DE MEDICAMENTOS	1
	11	MALETIN DE SOPORTE BASICO DE VIDA	1
	12	PANTOSCOPIO	1
	13	SET DE COLLARINES CERVICALES	1
	14	SILLA DE RUEDAS PLEGABLE	1
	15	TABLA RÍGIDA	1
	16	TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO	1
	17	TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIATRICO	1
	18	OXIMETRO DE PULSO PORTÁTIL	1
	19	MONITOR DESFIBRILADOR PORTÁTIL	1
	EQUIPO DE COMUNICACIONES		
	20	EQUIPO DE RADIOCOMUNICACIÓN MÓVIL	1
	21	HANDY	2
TOTAL			22

TIPO DE AMBULANCIA: AMBULANCIA URBANA TIPO III (PAG 121, BASES INTEGRADAS "no definitivas")

EQUIPAMIENTO PARA AMBULANCIAS			
TIPO	ITEM	DENOMINACIÓN DEL EQUIPO	CANT
Ambulancia Tipo III	1	ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL	1
	2	CAMILLA TELESCÓPICA	1
	3	CHALECO DE EXTRICACION	1
	4	CILINDRO DE OXIGENO TIPO D	1
	5	CILINDRO DE OXIGENO TIPO M	1
	6	ESTETOSCOPIO ADULTO	1
	7	ESTETOSCOPIO PEDIATRICO	1
	8	JUEGO DE FÉRULAS	1
	9	LINTERNA PARA EXAMEN	1
	10	MALETIN DE MEDICAMENTOS	1
	11	MALETIN DE SOPORTE BASICO DE VIDA	1
	12	PANTOSCOPIO	1
	13	SET DE COLLARINES CERVICALES	1
	14	SILLA DE RUEDAS PLEGABLE	1
	15	TABLA RÍGIDA	1
	16	TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO	1
	17	TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIATRICO	1
	18	OXIMETRO DE PULSO PORTÁTIL	1
	19	MONITOR DESFIBRILADOR PORTÁTIL	1
	20	BOMBA DE INFUSIÓN	1
	21	INCUBADORA DE TRANSPORTE	1
	22	VENTILADOR MECÁNICO PORTÁTIL	1
	EQUIPO DE COMUNICACIONES		
	23	EQUIPO DE RADIOCOMUNICACIÓN MÓVIL	1
	24	HANDY	2
TOTAL			25

(...)

De la revisión realizada, existe un error material en el Literal-Numeral, de las características técnicas, para sustentar el DESFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL, siendo lo correcto lo siguiente:

ITEM	TIPO DE AMBULANCIA	Cantidad	ESPECIFICACIONES TECNICAS A SUSTENTAR TECNICAMENTE
1	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	<b>EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:</b> <b>ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); <b>CHALECO DE EXTRICACION</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); <b>ESTETOSCOPIO ADULTO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>JUEGO DE FÉRULAS</b> (A01 A02 A03 A04 B01 C01); <b>LINTERNA PARA EXAMEN</b> (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); <b>MALETIN DE MEDICAMENTOS</b> (A01 A02 B01); <b>MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES CERVICALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02); <b>DEFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 C01 C02); <b>BOMBA DE INFUSIÓN DE 2 CANALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 D01 D02 D03); <b>INCUBADORA DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 C01 C02 C03 C04 C05 D01 D02 D03 D04 D05 E01 E02); <b>VENTILADOR DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 G01G02 G03)
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	
	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	
			B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES CERVICALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02); <b>DEFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 C01 C02); <b>BOMBA DE INFUSIÓN DE 2 CANALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 D01 D02 D03); <b>INCUBADORA DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 C01 C02 C03 C04 C05 D01 D02 D03 D04 D05 E01 E02); <b>VENTILADOR DE TRANSPORTE</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 G01G02 G03)

(El subrayado y resaltado es agregado)

Asimismo, mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>10</sup>, la Entidad indicó lo siguiente:

“Sin embargo, para un mejor entendimiento, y que bases integradas definitivas, estén claras y precisas, quedará de la siguiente manera:

(...)

B) PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL

(...)

Se acreditarán las siguientes características técnicas:

- Equipos Médicos de la Unidad Móvil: por el tipo de ambulancia (aspirador de secreciones portátil, chaleco de extracción, estetoscopio adulto, estetoscopio pediátrico, juego de férulas, linterna para examen, maletín de medicamentos, maletín de soporte de vida, Pantoscopio, set de collarines cervicales, silla de ruedas, tabla rígida, tensiómetro aneroide adulto, tensiómetro aneroide pediátrico, oxímetro de pulso portátil, desfibrilador monitor portátil, bomba de infusión, incubadora de transporte, ventilador mecánico portátil.

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

<sup>10</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

ITEM	TIPO DE AMBULANCIA	Cantidad	ESPECIFICACIONES TECNICAS A SUSTENTAR TECNICAMENTE
1	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	<b>EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:</b> <b>ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); <b>CHALECO DE EXTRICACION</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); <b>ESTETOSCOPIO ADULTO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>JUEGO DE FÉRULAS</b> (A01 A02 A03 A04 B01 C01); <b>LINTERNA PARA EXAMEN</b> (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); <b>MALETIN DE MEDICAMENTOS</b> (A01 A02 B01); <b>MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA</b> (A01 A02 B01 B02

			B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES CERVICALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02);
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	<b>EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:</b> <b>ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); <b>CHALECO DE EXTRICACION</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); <b>ESTETOSCOPIO ADULTO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>JUEGO DE FÉRULAS</b> (A01 A02 A03 A04 B01 C01); <b>LINTERNA PARA EXAMEN</b> (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); <b>MALETIN DE MEDICAMENTOS</b> (A01 A02 B01); <b>MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES CERVICALES</b> (A01 A02 A03 A04 A05); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE ADULTO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>TENSIOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); <b>OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02); <b>MONITOR DESFIBRILADOR PORTATIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 C01 C02);

	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	<b>EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:</b> <b>ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); <b>CHALECO DE EXTRICACION</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); <b>ESTETOSCOPIO ADULTO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO</b> (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); <b>JUEGO DE FÉRULAS</b> (A01 A02 A03 A04 B01 C01); <b>LINTERNA PARA EXAMEN</b> (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); <b>MALETIN DE MEDICAMENTOS</b> (A01 A02 B01); <b>MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); <b>PANTOSCOPIO</b> (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); <b>SET DE COLLARINES</b>
--	----------------------------	---	---

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. (...)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

De lo expuesto, se aprecia que si bien la Entidad, corrigió las características técnicas del “Desfibrilador monitor portátil” que serán acreditadas en la presentación de ofertas mediante folletos, instructivos, manuales, catálogos o similares de fabricante y cartas del fabricante o representante o concesionario de la marca, sin embargo, no aclaró la incongruencia advertida entre la información obrante en el cuadro de las características y/o requisitos funcionales del literal B) *PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL*, que no comprende el equipamiento silla de ruedas y tabla rígida, y en el extremo de dicho literal que señala “*EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL: POR EL TIPO DE AMBULANCIA (ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL, CHALECO DE EXTRACCIÓN,(...),SILLA DE RUEDAS, TABLA RÍGIDA, (...)*”.

Asimismo, de la revisión del informe técnico citado, se aprecia que la Entidad se ha ratificado en exigir a los postores que acrediten las especificaciones técnicas consignadas en el cuadro del literal B) del numeral 2.2.1.1 de los “Equipos médicos de la unidad móvil” (*Aspirador de secreciones portátil, Chaleco de extracción, Estetoscopio adulto, Estetoscopio pediátrico, Juego de férulas, Linterna para examen, Maletín de medicamentos, Maletín de soporte de vida, Pantoscopio, Set de collarines cervicales, Tensiómetro aneroide adulto, Tensiómetro aneroide pediátrico, Oxímetro de pulso portátil, Desfibrilador monitor portátil, Bomba de infusión, Incubadora de transporte, Ventilador mecánico portátil*), no obstante, de la revisión de las especificaciones técnicas de dicho equipamiento médico -que es independiente al equipo o bienes a bordo de las Ambulancias Tipo I, II y III-, se advierte que la Entidad está requiriendo que se acredite la totalidad de las especificaciones técnicas, a excepción del “*DESFIBRILADOR MONITOR PORTATIL*”. Siendo de notar que, dicha exigencia no resulta acorde a los alcances indicados al respecto, por parte del Tribunal de Contrataciones del Estado y las Bases Estándar aplicables.

En atención a lo expuesto, se aprecia que no resulta razonable que la Entidad solicite para la admisión de las ofertas, que los postores acrediten las características y/o requisitos funcionales de los denominados “Equipos médicos de la unidad móvil”, que se precisaron en el requerimiento, debido a que la Entidad exige que se acrediten los mismos, con documentos técnicos que acrediten la totalidad de las especificaciones técnicas.

En ese sentido, considerando el análisis previo y con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se suprimirá** del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del acápite 32 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

“(…)

**~~PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL~~**

~~(…)~~

~~• PARA ACREDITAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS RELACIONADAS AL DISEÑO DEL FABRICANTE DE LOS EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL, MATERIA DE CONVOCATORIA EN PROCEDIMIENTOS DE SELECCIÓN SE~~



~~EMPLEARÁ: FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, MANUALES, CATÁLOGOS O SIMILARES DE FABRICANTE, EN ORIGINAL O COPIAS A COLOR O COPIAS A BLANCO Y NEGRO, TAMBIÉN SE EMPLEARÁ CARTA(S) DEL FABRICANTE CON FECHA MÁXIMO DE ANTIGÜEDAD 12 MESES A LA PRESENTACIÓN DE LA OFERTAS, PARA SUSTENTAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE CADA UNO DE LOS EQUIPOS (DEBIDAMENTE ACREDITADA POR EL FABRICANTE Y QUE LA INFORMACIÓN SEA VERDADERA, VERIFICABLE BAJO RESPONSABILIDAD DEL POSTOR). 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, ÉSTAS SERÁN DESESTIMADAS.~~

~~Se acreditarán las siguientes características técnicas:~~

~~(...)~~

- ~~• EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL. POR EL TIPO DE AMBULANCIA (ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL, CHALECO DE EXTRACCIÓN, ESTETOSCOPIO ADULTO, ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO, JUEGO DE FÉRULAS, LINTERNA PARA EXAMEN, MALETÍN DE MEDICAMENTOS, MALETÍN DE SOPORTE DE VIDA, PANTOSCOPIO, SET DE COLLARINES CERVICALES, SILLA DE RUEDAS, TABLA RÍGIDA, TENSÍOMETRO ANEROIDE ADULTO, TENSÍOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO, OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL, DESFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL, BOMBA DE INFUSIÓN, INCUBADORA DE TRANSPORTE, VENTILADOR MECÁNICO PORTÁTIL.~~

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

<del>ITE</del> <del>M</del>	<del>TIPO DE</del> <del>AMBULANCIA</del>	<del>Cantidad</del> <del>#</del>	<del>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR</del> <del>TÉCNICAMENTE</del>
<del>+</del>	<del>AMBULANCIA RURAL TIPO I</del>	<del>10</del>	<del>EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL: ASPIRADOR DE SECRECIONES PORTÁTIL (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02 C03); CHALECO DE EXTRICACIÓN (A01 A02 A03 A04 A05 A06 B01 B02 C01 C02); ESTETOSCOPIO ADULTO (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); ESTETOSCOPIO PEDIÁTRICO (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 B01 C01); JUEGO DE FÉRULAS (A01 A02 A03 A04 B01 C01); LINTERNA PARA EXAMEN (A01 A02 A03 A04 B01 B02 B03 C01); MALETÍN DE MEDICAMENTOS (A01 A02 B01); MALETÍN DE SOPORTE BÁSICO DE VIDA (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 B17 B18 B19 B20 B21 B22 B23 B24); PANTOSCOPIO (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 D01 D02 D03 E01 E02 E03 E04 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10); SET DE COLLARINES CERVICALES (A01 A02 A03 A04 A05; TENSÍOMETRO ANEROIDE ADULTO (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); TENSÍOMETRO ANEROIDE PEDIÁTRICO (A01 A02 B01 B02 B03 B04 B05 B06); OXÍMETRO DE PULSO PORTÁTIL (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 C01 C02); DESFIBRILADOR MONITOR PORTÁTIL (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 A21 A22 A23 A24 A25 A26 A27 A28 A29</del>
	<del>AMBULANCIA RURAL TIPO II</del>	<del>27</del>	
	<del>AMBULANCIA URBANA TIPO III</del>	<del>3</del>	

			<p><del>A30 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 C01 C02), BOMBA DE INFUSIÓN DE 2 CANALES (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 D01 D02 D03), INCUBADORA DE TRANSPORTE (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 A16 A17 A18 A19 A20 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 C01 C02 C03 C04 C05 D01 D02 D03 D04 D05 E01 E02), VENTILADOR DE TRANSPORTE (A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 G01 G02 G03)</del></p> <p><i>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.</i></p> <p>(...)"</p>
--	--	--	--

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.3. Requisitos de calificación:

De la revisión del acápite 13.2 del numeral 3.1 del Capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

#### **"13.2 PERSONAL CLAVE DEL PROVEEDOR**

*Los profesionales y técnicos que conformen el equipo de soporte del proveedor, deberán acreditar la experiencia necesaria para realizar el trabajo de soporte técnico.*

#### ***Profesional encargado de la instalación, protocolo de pruebas y capacitación:***

*Personal de Salud, Ingeniero Electrónico o Ingeniero Mecatrónica o Ingeniero Biomédico o Ingeniero Mecánico o Ingeniero Mecánico Electricista (en relación a lo expuesto en el ítem 31 inciso C) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL) con experiencia de **cuatro (04) años o mayor en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de los equipos ofertados.***

*Deberá ser colegiado y habilitado (demostrable con certificado de habilidad vigente).*

*La experiencia se contabilizará de la fecha de la colegiatura en adelante.*

#### ***Profesional encargado del mantenimiento (Equipos o bienes a bordo, Equipos Médicos de la Unidad Móvil y Equipos Médicos):***

*Técnico Electrónico o técnico electricista o técnico mecánico electricista. Técnico titulado o egresado de Instituto superior tecnológico de seis (06) semestres académicos o mayor (en relación a lo expuesto en el ítem 31 inciso C) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL). También podrá participar como personal de mantenimiento el Bachiller en Ingeniería*

Electrónica o Ingeniería Mecánica o Ingeniería Mecatrónica o Ingeniería Eléctrica o Ingeniería Mecánica eléctrica o Ingeniería Industrial o Ingeniería Biomédica.

**Con experiencia de cuatro (04) años o mayor en mantenimiento y/o reparación de equipos.**

La experiencia se contabilizará, **para el caso del profesional técnico a partir de la fecha de obtención del título en adelante y para el caso del bachiller en ingeniería a partir de la fecha del grado de bachiller en adelante.**

Asimismo, el profesional colegiado en Ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos.

Los gastos que ocasione la participación de profesionales y técnicos especialistas, personal técnico de apoyo y otros recursos humanos que se amerite para cumplir con los productos esperados en los plazos propuestos, se encuentran bajo responsabilidad y son parte de la oferta técnica del proveedor.”

(El subrayado y resaltado es nuestro)

Por otro lado, de la revisión del acápite B “Experiencia del postor en la especialidad” y C.1 “Experiencia del personal clave” del numeral 3.2 del capítulo III perteneciente a la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

### 3.2 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN

(...)

#### B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD

Requisitos:

(...)

**En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia del 10% del cuadro antes expuesto: ACREDITACIÓN DE MONTO FACTURADO, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria.**

Se consideran bienes similares a los siguientes:

ITEM	TIPO DE AMBULANCIA	Cantidad	ACREDITACIÓN DE BIENES SIMILARES
1	AMBULANCIA RURAL TIPO I	10	AMBULANCIA PARA EL TRANSPORTE DE PACIENTES, DE CUALQUIER MARCA Y TIPO, INCLUIDO EL EQUIPO MEDICO ENTREGADO, CONJUNTAMENTE CON LA AMBULANCIA.
	AMBULANCIA RURAL TIPO II	27	
	AMBULANCIA URBANA TIPO III	3	
	<b>TOTAL GENERAL</b>	<b>40</b>	

(...)

#### C CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL

##### C.1 EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE

##### 1. PARA AMBULANCIA Y EQUIPOS O BIENES A BORDO:

Requisitos:

- **SE EVALUARÁ EN FUNCIÓN A LA COBERTURA DE CONCESIONARIOS Y/O TALLERES CON CAPACIDAD DE SUMINISTRO DE REPUESTOS QUE OFERTE EL POSTOR EN LA REGION LA LIBERTAD, POR UN PERÍODO DE 5 AÑOS COMO MÍNIMO DE TIEMPO DE DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS**



• **PARA LA ENTREGA (INSTALACION), PROTOCOLO DE PRUEBAS DE LA AMBULANCIA Y CAPACITACION (VEHÍCULO AUTOMOTRIZ Y EQUIPOS O BIENES A BORDO):**

***Personal Profesional***

Un ingeniero mecánico o mecánico electricista colegiado y habilitado, con cuatro (04) años de Experiencia como mínimo, en el rubro automotriz.

Condición: Colegiado y Habilitado

Cantidad mínima: 01

**Responsable de la instalación, capacitación usuaria (uso, operación y cuidado) del equipo y capacitación técnica (operación, mantenimiento preventivo/correctivo y reparación) del equipo. Se evaluará en función a la oferta de capacitación a 03 personas como mínimo, en el establecimiento de salud beneficiada que corresponda hacerlo. El postor que oferte esta capacitación, se obliga a entregar los certificados del personal capacitado de la Entidad.**

Cuatro (04) años de experiencia en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de unidades móviles: ambulancia y equipos a bordo ofertados.

La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante **Servicio Técnico Especializado en mantenimiento y/o instalación y/o implementación y/o capacitación del equipo ofertado, con 30 horas lectivas mínimas.**

Acreditación:

**Carta de presentación de concesionarios y/o Talleres autorizados en el Departamento La Libertad, por periodo de 05 años, con disponibilidad de servicios y repuestos.**

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

**La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto.**

**2. PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:**

Requisitos:

**PARA LA INSTALACION, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACION PARA EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:**

***Personal Profesional***

Profesión: Profesional de salud o ingeniero electrónico o ingeniero biomédico o ingeniero mecatrónico.

Condición: Colegiado y Habilitado

Cantidad mínima: 01

**Responsable de la instalación, prueba operativa, capacitación usuaria (uso, operación y cuidado) del equipo y capacitación técnica (operación, mantenimiento preventivo/correctivo y reparación) del equipo. Se evaluará en función a la oferta de capacitación a 03 personas como mínimo, en el establecimiento de salud beneficiada que corresponda hacerlo. El postor**

**que oferte esta capacitación, se obliga a entregar los certificados del personal capacitado de la Entidad.**

*Cuatro (04) años de experiencia en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de equipos médicos de la Unidad Móvil ofertados.*

**La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante *Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 20 horas lectivas mínimas.***

**Acreditación:**

*La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.*

**La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto.**

### **RESPONSABLE DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO**

**Requisitos:**

*Cantidad mínima: 01*

*Responsable del mantenimiento del equipo*

*Cuatro (04) años o más de experiencia en el mantenimiento y/o reparación de los Equipamientos Médicos de la Unidad Móvil.*

*La experiencia se contabilizará, para el caso del personal técnico, de la fecha de obtención del título en adelante y, para el caso del bachiller en ingeniería, fecha de grado de bachiller en adelante. También, el personal profesional colegiado de ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos médicos.*

**Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 20 horas lectivas mínimas**

**Acreditación:**

*La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.*

**La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto**

### **3. PARA LOS EQUIPOS MÉDICOS:**

**Requisitos:**

**PARA LA INSTALACION, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACION PARA EQUIPOS MÉDICOS (En relación a lo expuesto en la Ficha Técnica del Equipo)**

### **Personal Profesional**

Profesión: Profesional de salud o ingeniero electrónico o ingeniero biomédico o ingeniero mecatrónico.

Condición: Colegiado y Habilitado

Cantidad mínima: 01

**Responsable de la instalación, capacitación usuaria (uso, operación y cuidado) del equipo y capacitación técnica (operación, mantenimiento preventivo/correctivo y reparación) del equipo. Se evaluará en función a la oferta de capacitación a 03 personas como mínimo, en el establecimiento de salud beneficiada que corresponda hacerlo.**

**El postor que oferte esta capacitación, se obliga a entregar los certificados del personal capacitado de la Entidad.**

Cuatro (04) años de experiencia en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de los equipos médicos ofertados.

La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante. **Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 30 horas lectivas mínimas.**

#### Acreditación:

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

**La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto**

### **RESPONSABLE DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO**

#### Requisitos:

Personal Técnico

Cantidad mínima: 01

Responsable del mantenimiento del equipo

Cuatro (04) años o más de experiencia en el mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos.

La experiencia se contabilizará, para el caso del personal técnico, de la fecha de obtención del título en adelante y, para el caso del bachiller en ingeniería, fecha de grado de bachiller en adelante.

También, el personal profesional colegiado de ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos médicos.

**Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 30 horas lectivas mínimas.**

#### Acreditación:

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos:

(i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

**La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto.**

(El subrayado y resaltado es agregado)

De los extremos citados de las Bases, se aprecia lo siguiente:

- En relación a la capacitación requerida para el i) personal profesional “para ambulancia y equipos o bienes a bordo”, ii) personal profesional y responsable de mantenimiento del equipo “para equipos médicos de la unidad móvil” y iii) personal profesional y responsable del mantenimiento del equipo “para los equipos médicos”, solicitados en las Bases del presente procedimiento, esto es, “*Servicio Técnico Especializado en mantenimiento y/o instalación y/o implementación y/o capacitación del equipo ofertado, con 30 horas lectivas mínimas*”, “*Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 20 horas lectivas mínimas*” y “*Servicio Técnico Especializado en mantenimiento del equipo ofertado, con 30 horas lectivas mínimas*”, respectivamente; se aprecia que en el requisito de calificación “Experiencia del personal clave” se incluyeron dichas exigencias, lo cual, no resulta acorde a los alcances de las Bases estándar aplicables.

Asimismo, se aprecia que la Entidad omitió precisar en qué etapa se debe acreditar la capacitación, exigidos para el ítem paquete en las bases del procedimiento de selección.

- En relación al requisito de calificación “Experiencia del personal clave”, se aprecia que no se condice con los lineamientos contemplados en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección, debido a que incluyó extremos que no corresponden a la experiencia del personal.
- En relación al monto facturado acumulado para acreditar la “Experiencia del postor en la especialidad”, la Entidad precisó: “*En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia del 10% del cuadro antes expuesto: ACREDITACIÓN DE MONTO FACTURADO, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria*”, a pesar que en el presente caso no aplica la relación de ítems y además dentro del Ítem paquete no existe ninguno cuyo valor estimado se encuentre dentro del rango de una adjudicación simplificada. Por lo que dicho extremo no resultaría aplicable al presente procedimiento de selección.
- En relación al personal clave, se aprecia que en el acápite 13.2 del numeral 3.1 del Capítulo III de las Bases, la Entidad consignó las siguientes denominaciones del personal: i) “Profesional encargado de la instalación, protocolo de pruebas y capacitación” y ii) “Profesional encargado del mantenimiento - Equipos o bienes a bordo, Equipos Médicos de la Unidad Móvil y Equipos Médicos”, no obstante, dentro del requisito de calificación “Capacidad técnica y profesional” consignó

como personal clave las denominaciones: i) “Personal profesional para la entrega (instalación), protocolo de pruebas de la ambulancia y capacitación (vehículo automotriz y equipos o bienes a bordo)”, ii) “Personal profesional para la instalación, prueba operativa, protocolo de pruebas y capacitación para equipos médicos de la unidad móvil”, iii) “Responsable del mantenimiento del equipo”, iv) Personal profesional para la instalación, prueba operativa, protocolo de pruebas y capacitación para equipos médicos (en relación a lo expuesto en la ficha técnica del equipo)”, y v) Personal responsable del mantenimiento del equipo; por lo que se aprecia que la Entidad ha empleado denominaciones diferentes para hacer referencia al mismo personal, en diversos extremos de las Bases, con lo cual, no quedaría claro cuál es el personal clave requerido para el presente procedimiento de selección.

- En relación al personal técnico, se aprecia que precisó: “*y para el caso del bachiller en ingeniería. fecha de grado de bachiller en adelante*”, siendo que no resultaría clara dicha precisión, debido a que en ningún extremo se aprecia algún extremo relacionado a la ingeniería.

Asimismo, en el acápite 13.2 del numeral 3.1 del Capítulo III de las Bases, se aprecia que la Entidad consignó “Técnico titulado o egresado”, no obstante, en otro extremo de las Bases señala que la experiencia se contabilizará desde el título en adelante, tal como sigue: “*para el caso del personal técnico. de la fecha de obtención del título en adelante*”, por lo que, ambos extremos no serían congruentes entre sí.

En razón de ello, mediante el INFORME TÉCNICO N° 0001-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>11</sup> e INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>12</sup>, se aprecia que si bien la Entidad, adecuó el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” y “Experiencia del personal clave”, suprimiendo la acreditación de la experiencia del postor para micro y pequeña empresa, así como, aquellos extremos del requerimiento, que no se corresponden con la Experiencia del personal clave.

Asimismo, aclaró que el personal clave que se requiere en la presente contratación, es el personal profesional, para ambulancia y equipos o bienes a bordo y el personal profesional y técnico para equipos médicos de la unidad móvil; por lo que consideró suprimir el punto 3 relativo al personal requerido para los equipos médicos, dado que dicho personal es el requerido en el punto 2 para los equipos médicos de la unidad móvil, aclarando además que, fue por un error involuntario que se duplicó dicho extremo.

Además de indicar que, en relación al personal técnico, la Entidad consideró incluir su formación académica a efectos de contabilizar la experiencia establecida para dicho personal, motivo por el cual, mediante el INFORME N° 008-2025-GGR-GRS-OAD-UTF-ABAS,<sup>13</sup> remitió la revalidación de mercado, con la cual acredita que se mantiene la existencia de pluralidad de proveedores con

---

<sup>11</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0004751 de fecha 9 de enero de 2025.

<sup>12</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

<sup>13</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

capacidad de cumplir con el requerimiento modificado, relativo a la formación académica del personal técnico.

Sin embargo, posteriormente, mediante INFORME TÉCNICO N° 003-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>14</sup>, la Entidad precisó que la modalidad de ejecución “llave en mano” no es aplicable en el presente procedimiento de selección, y en consecuencia dispuso suprimir aquellos extremos de las Bases Integradas que se relacionen con la citada modalidad; dado que la naturaleza de la prestación, es la “Adquisición de ambulancias (que incluyen el equipamiento instalado) rural tipo I, rural tipo II, urbana tipo III para los 40 Establecimientos de Salud”; por lo que, conforme a lo establecido en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección que señalan **“En caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, y se haya considerado que éste es personal clave, se puede incluir el siguiente requisito de calificación (...)”**; no corresponderá requerir como parte de los requisitos de calificación la capacidad técnica y profesional del personal clave para la instalación y puesta en funcionamiento de los bienes. No obstante, considerando que el personal profesional y técnico resulta de importancia para la Entidad, corresponderá que dichos requisitos sean trasladados para la etapa del perfeccionamiento de contrato.

En ese sentido, considerando lo expuesto en los informes técnicos de la Entidad y con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el acápite 13.2 del numeral 3.1 y el numeral 3.2 , ambos del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según lo siguiente:

***“13.2 PERSONAL ~~CLAVE~~ DEL PROVEEDOR***

*Los profesionales y técnicos que conformen el equipo de soporte del proveedor, deberán acreditar la experiencia necesaria para realizar el trabajo de soporte técnico.*

***1) PARA AMBULANCIA Y EQUIPOS O BIENES A BORDO***

~~*Profesional encargado de la instalación, protocolo de pruebas y capacitación:*~~

~~*Personal de Salud, Ingeniero Electrónico o Ingeniero Mecatrónico o Ingeniero Biomédico o Ingeniero Mecánico o Ingeniero Mecánico Electricista (en relación a lo expuesto en el ítem 31 inciso C) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL) con experiencia de cuatro (04) años o mayor en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de los equipos ofertados.*~~

~~*Deberá ser colegiado y habilitado (demostrable con certificado de habilidad vigente).*~~

~~*La experiencia se contabilizará de la fecha de la colegiatura en adelante.*~~

~~*Profesional encargado del mantenimiento (Equipos o bienes a bordo, Equipos Médicos de*~~

<sup>14</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0014397 de fecha 29 de enero de 2025.

~~la Unidad Móvil y Equipos Médicos):~~

~~Técnico Electrónico o técnico electricista o técnico mecánico electricista. Técnico titulado o egresado de Instituto superior tecnológico de seis (06) semestres académicos o mayor (en relación a lo expuesto en el ítem 31 inciso C) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL). También podrá participar como personal de mantenimiento el Bachiller en Ingeniería Electrónica o Ingeniería Mecánica o Ingeniería Mecatrónica o Ingeniería Eléctrica o Ingeniería Mecánica eléctrica o Ingeniería Industrial o Ingeniería Biomédica.~~

~~Con experiencia de cuatro (04) años o mayor en mantenimiento y/o reparación de equipos:~~

~~La experiencia se contabilizará, para el caso del profesional técnico a partir de la fecha de obtención del título en adelante y para el caso del bachiller en ingeniería a partir de la fecha del grado de bachiller en adelante.~~

~~Asimismo, el profesional colegiado en Ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos.~~

Requisitos:

#### **Personal Profesional**

Un ingeniero mecánico o mecánico electricista.

Condición: Colegiado y Habilitado

Cantidad mínima: 01

Cuatro (04) años de experiencia en ~~instalación y/o~~ implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de unidades móviles: ambulancia y equipos a bordo ofertados. La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante.

#### **2) PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:**

Requisitos:

#### **Personal Profesional**

Profesión: Profesional de salud o ingeniero electrónico o ingeniero biomédico o ingeniero mecatrónico.

Condición: Colegiado y Habilitado

Cantidad mínima: 01

Cuatro (04) años de experiencia en ~~instalación y/o~~ implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de equipos médicos de la unidad móvil ofertados. La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante.

Requisitos:

#### **Personal Técnico**

Profesión: Profesional técnico en electrónica o Profesional Técnico en mecánica eléctrica o Profesional Técnico en mecánica o Bachiller en ingeniería mecánica o Bachiller en ingeniería electrónica o Bachiller en ingeniería eléctrica o Bachiller en ingeniería

*mecánica eléctrica o Bachiller en ingeniería electromecánica.  
Cantidad mínima: 01*

*Cuatro (04) años o más de experiencia en el mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos de la unidad móvil.*

*La experiencia se contabilizará, para el caso del personal técnico, de la fecha de obtención del título en adelante y, para el caso del bachiller en ingeniería, fecha de grado de bachiller en adelante.*

*También, el personal profesional colegiado de ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos médicos.*

*Los gastos que ocasione la participación de profesionales y técnicos especialistas, personal técnico de apoyo y otros recursos humanos que se amerite para cumplir con los productos esperados en los plazos propuestos, se encuentran bajo responsabilidad **y son parte de la oferta técnica** del proveedor.”*

- **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, según el siguiente detalle:

### *3.2 REQUISITOS DE CALIFICACIÓN*

*(...)*

#### *B EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD*

##### *Requisitos:*

*(...)*

*~~En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acreditará una experiencia del 10% del cuadro antes expuesto:~~*

*~~ACREDITACIÓN DE MONTO FACTURADO, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria.~~*

*(...)*

- **Se suprimirá** el Requisito de Calificación “Capacidad técnica y profesional” del acápite 31 del numeral 3.1 y del literal C del numeral 3.2, ambos del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

*“Documentos de los profesionales y técnicos que conforme el equipo de soporte del proveedor, acrediten la formación académica y experiencia necesaria para realizar el trabajo de soporte técnico, conforme el siguiente detalle:*

#### ***1) PARA AMBULANCIA Y EQUIPOS O BIENES A BORDO***

##### *Requisitos:*

##### ***Personal Profesional***



*Un ingeniero mecánico o mecánico electricista.*

*Condición: Colegiado y Habilitado*

*Cantidad mínima: 01*

*Cuatro (04) años de experiencia en ~~instalación y/o~~ implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de unidades móviles: ambulancia y equipos a bordo ofertados. La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante.*

### **3) PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:**

#### *Requisitos:*

#### **Personal Profesional**

*Profesión: Profesional de salud o ingeniero electrónico o ingeniero biomédico o ingeniero mecatrónico.*

*Condición: Colegiado y Habilitado*

*Cantidad mínima: 01*

*Cuatro (04) años de experiencia en ~~instalación y/o~~ implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de equipos médicos de la unidad móvil ofertados. La experiencia se contabilizará de la fecha de colegiatura en adelante.*

#### *Requisitos:*

#### **Personal Técnico**

*Profesión: Profesional técnico en electrónica o Profesional Técnico en mecánica eléctrica o Profesional Técnico en mecánica o Bachiller en ingeniería mecánica o Bachiller en ingeniería electrónica o Bachiller en ingeniería eléctrica o Bachiller en ingeniería mecánica eléctrica o Bachiller en ingeniería electromecánica.*

*Cantidad mínima: 01*

*Cuatro (04) años o más de experiencia en el mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos de la unidad móvil.*

*La experiencia se contabilizará, para el caso del personal técnico, de la fecha de obtención del título en adelante y, para el caso del bachiller en ingeniería, fecha de grado de bachiller en adelante.*

*También, el personal profesional colegiado de ingeniería podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos médicos.”*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### **3.4. Funciones del personal clave:**

Al respecto, las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección disponen que, respecto al personal necesario para la ejecución de la prestación de adquisición de bienes, se deberá detallar su perfil mínimo y las actividades a desarrollar, así como clasificar al personal clave, esto es, aquél que resulta esencial para la ejecución de la prestación.

Así, de la revisión del acápite 13.2 del numeral 3.1 y el requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” de las Bases, se aprecia que, si bien la Entidad consignó como parte del personal clave al i) personal profesional “para ambulancia y equipos o bienes a bordo”, ii) personal profesional y responsable de mantenimiento del equipo “para equipos médicos de la unidad móvil” y iii) personal profesional y responsable del mantenimiento del equipo “para los equipos médicos”, no obstante, no se cumplió con detallar las actividades a desarrollar por el referido personal.

En vista de ello, la Entidad mediante INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>15</sup>, detalló las actividades que desarrollará el personal clave, conforme a lo establecido en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento, para lo cual consideró aclarar que el personal clave que se requiere en la presente contratación, es el personal profesional, para ambulancia y equipos o bienes a bordo y el personal profesional y técnico para equipos médicos de la unidad móvil; por lo que dispuso suprimir el punto 3 relativo al personal requerido para los equipos médicos, dado que dicho personal es el requerido en el punto 2 para los equipos médicos de la unidad móvil.

Sin embargo, posteriormente, mediante INFORME TÉCNICO N° 003-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>16</sup>, la Entidad precisó que la modalidad de ejecución “llave en mano” no es aplicable en el presente procedimiento de selección, y en consecuencia dispuso suprimir aquellos extremos de las Bases Integradas que se relacionen con la citada modalidad; por lo que, no corresponderá requerir como parte de las funciones del citado personal la “*instalación de equipamiento médico y a bordo de las ambulancias*”, debido a que las citadas unidades vehiculares se entregarán a la Entidad debidamente equipadas, por lo que no estarán sujetas a realizar la actividad de instalación.

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

- **Se adecuará** el acápite 13.2 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

*“13.2 PERSONAL ~~CLAVE~~ DEL PROVEEDOR  
(...)  
ACTIVIDADES Y/O FUNCIONES QUE DESEMPEÑARA EL PERSONAL CLAVE  
PARA LAS AMBULANCIAS TIPO I, TIPO II y TIPO III.*

*1) PARA AMBULANCIA Y EQUIPOS O BIENES A BORDO:*

***Personal Profesional***

*Funciones:*

<sup>15</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

<sup>16</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0014397 de fecha 29 de enero de 2025.

- PARA LA ENTREGA ~~(INSTALACION)~~, PROTOCOLO DE PRUEBAS DE LA AMBULANCIA Y CAPACITACION (VEHÍCULO AUTOMOTRIZ Y EQUIPOS O BIENES A BORDO).

2) PARA LOS EQUIPOS MEDICOS DE LA UNIDAD MOVIL:

**Personal Profesional**

Funciones:

- PARA LA ~~INSTALACION~~, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACION PARA EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL.

**Personal Técnico**

Funciones:

- RESPONSABLE DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO DE LOS EQUIPOS MÉDICOS DE LA UNIDAD MÓVIL.”

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

**3.5. Vicios ocultos:**

De la revisión conjunta del acápite 25 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, se aprecia lo siguiente:

<b>25. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</b>	<b>CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</b>
<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>La responsabilidad por vicios ocultos, <u>tiene el mismo periodo de garantía comercial, en concordancia con lo establecido en el ACTA DE RECEPCIÓN, INSTALACIÓN Y PRUEBA OPERATIVA del bien,</u> contabilizado desde la de suscripción de la misma.</i></p>	<p><i>La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclama 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 <u>[CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO]</u> año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.</i></p>

(El subrayado y resaltado es agregado)

De lo expuesto, se aprecia que dentro del acápite 25 del numeral 3.1 del Capítulo III, la Entidad omitió consignar 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 aprecia que la Entidad omitió consignar el plazo máximo de responsabilidad por vicios ocultos en años.

En atención a ello, mediante INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>17</sup>, la Entidad precisó que el plazo máximo de responsabilidad por vicios ocultos es de tres (3) años y dispuso adecuar el contenido del acápite 25 del requerimiento contenido en las Bases, conforme a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar aplicables.

Sin perjuicio de ello, en relación a los Anexos del requerimiento, la Entidad precisó lo siguiente: “en el numeral 3.1 del Capítulo III del requerimiento, página 53 de las Bases Integradas “no definitivas”, se debe cambiar, el Título “Anexo N° 12 y Formato de Cumplimiento de Servicio Post-Venta” por el Anexo N° 11 “Declaración Jurada de la Garantía de los Bienes”, causada por un error material, y así evitar, confusiones en los participantes (...)”, por lo que, corresponderá corregir dicho error material en las Bases Integradas Definitivas.

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

- **Se adecuará** el acápite 25 del numeral 3.1 del Capítulo III y la proforma del contrato del Capítulo V, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

<b>25. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</b>	<b>CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS</b>
<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>	<i>La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclama 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>
<del><i>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 de suscripción de la misma.</i></del>	<del><i>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de {CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO} 3 año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.</i></del>
<i>El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 3 año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD.</i>	

<sup>17</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

- **Se adecuará** el Anexo N° 12 “Formato de Cumplimiento de Servicio Post - Venta” de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

**(ANEXO N° 12)**  
**~~FORMATO DE CUMPLIMIENTO DE SERVICIO POST-VENTA~~**

**(ANEXO N° 11)**  
**DECLARACIÓN JURADA DE LA GARANTIA DE LOS BIENES**

Señores  
COMITÉ DE SELECCIÓN Y/O ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES  
Presente. -  
De nuestra consideración,

El que suscribe,..... Identificado con DNI N° ....., en mi calidad de representante legal de la empresa ....., con RUC N° ....., DECLARO BAJO JURAMENTO, que de resultar adjudicado, mi representada garantiza el perfecto estado de funcionamiento de los equipos, incluyendo sus componentes ofertados contra cualquier desperfecto o deficiencia de fábrica que pudiera manifestarse durante su ~~instalación y/o~~ funcionamiento, en las condiciones imperantes en cada punto de destino, por el periodo de garantía total según el detalla siguiente:  
(...)

.....  
Firma, Nombres y Apellidos del postor o  
Representante legal o común, según corresponda

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.6. Documentos para la admisión de la oferta:

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

**“CAPÍTULO II**

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

Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.

- CARTA COMPROMISO, EMITIDO POR EL POSTOR, INDICANDO DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS, REPUESTOS, PARTES Y PIEZAS ORIGINALES POR UN PERIODO MÍNIMO DE 05 AÑOS PARA BIEN OFERTADO.
- BPA (según lo expuesto en el ítem 4 y PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR)
- SUSTENTO Y ACREDITACION DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN

**PROPUESTAS: Se deberá consignar la marca, modelo, año de fabricación y procedencia de los bienes ofertados en el Hoja de Presentación del Equipo / Sustento de cumplimiento de las características técnicas (según modelo adjunto – Formato N° 01).**

(...)

**Solo para los Equipos Médicos**

- Copia simple de la Resolución de autorización de registro sanitario o certificado de registro sanitario del bien ofertado, 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).  
Vigentes a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor u otros, que describa el producto ofertado.  
Los datos expresados en la oferta presentan deben coincidir en los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.

Cuando se trata de productos importados, se deben presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario que permita la comercialización en territorio nacional. (Conforme Oficio N°1494-2011-DIGEMID –DG-DAS/ATAG/MINSA) del 24/05/2011.

**e) SERVICIO POST VENTA PARA GARANTIZAR UN STOCK DE REPUESTOS Y/O ACCESORIOS, INSUMOS, CONSUMIBLES Y OTROS MATERIALES, DENTRO DEL TERRITORIO NACIONAL DEL PERÚ; POR UN PERIODO DE 5 AÑOS; DEBIENDO ADJUNTAR LA DECLARACIÓN JURADA DE SERVICIO POST-VENTA, FIRMADA POR EL POSTOR O FABRICANTE DE AMBULANCIA, ASIMISMO, INDICAR QUE, DE CAMBIAR DE REPRESENTANTE EN EL TERRITORIO NACIONAL, MANTENDRÁ LAS MISMAS CONDICIONES CON SU (S) NUEVO (S) REPRESENTANTE (S), ASUMIENDO LAS RESPONSABILIDADES CONTRACTUALES DE EXISTIR.**

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

(...)

### **CAPÍTULO III**

(...)

#### **32. INFORMACION COMPLEMENTARIA DE LA SELECCIÓN**

##### **Documentos de presentación obligatoria:**

Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.

**32.2 CARTA COMPROMISO, EMITIDO POR EL POSTOR, INDICANDO DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS, REPUESTOS, PARTES Y PIEZAS ORIGINALES POR UN PERIODO MÍNIMO DE 05 AÑOS PARA BIEN OFERTADO.**

**32.3 BPA (según lo expuesto en el ítem 4 y PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR)**

**32.4 SUSTENTO Y ACREDITACION DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS: Se deberá consignar la marca, modelo, año de fabricación y procedencia de los bienes ofertados en el Hoja de Presentación del Equipo / Sustento de cumplimiento de las características técnicas (según modelo adjunto – Formato N° 01.**

(...)

**Solo para los Equipos Médicos**

**32.5 Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP IEC**

606011:2010 Equipos Médicos Eléctricos.

Cualquiera de los certificados emitido por Institución competente.

Los equipos que utilicen energía eléctrica deberán cumplir con lo normado en el Código Nacional de Electricidad vigente en el país y deberán funcionar sin transformador externo (a no ser que trabajen con voltaje DC). Los equipos no se aceptarán con adaptadores de enchufes externos, extensiones o supresores de pisco. En la etapa de entrega/recepción de los equipos, el comité de recepción realizara la inspección técnica respectiva (De ser caso).

32.6 Copia del certificado ISO 13485 Medical devices: Quality management systems-Requirements for regulatory purposes; o NTP-ISO 13485 Dispositivos médicos. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2° Edición, o equivalente

El certificado deberá estar referido (alcance) a uno o más de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación, Investigación en el campo del equipo propuesto. EL CERTIFICADO ANTES MENCIONADO SERA PARA EL SIGUIENTE EQUIPAMIENTO: ASPIRADOR, OXIMETRO, DESFIBRILADOR, BOMBA Y VENTILADOR.

32.7 Copia simple de la Resolución de autorización de registro sanitario o certificado de registro sanitario del bien ofertado, 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).

Vigentes a la fecha de presentación de propuestas, expedido por la DIGEMID a nombre del postor u otros, que describa el producto ofertado.

Los datos expresados en la oferta presentan deben coincidir en los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado.

Cuando se trata de productos importados, se deben presentar el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario que permita la comercialización en territorio nacional. (Conforme Oficio N°1494-2011-DIGEMID – DG-DAS/ATAG/MINSA) del 24/05/2011”.

(El subrayado y resaltado es agregado)

Ahora bien, con relación a los extremos citados de las Bases, se aprecia lo siguiente:

**i) Carta de compromiso indicando disponibilidad de servicios, repuestos, partes y piezas originales, así como, una declaración jurada de servicio de post-venta y una declaración jurada de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo.**

La Entidad exige que el postor presente una “Carta de compromiso, emitido por el postor, indicando disponibilidad de servicios, repuestos, partes y piezas originales por un periodo mínimo de 05 años para bien ofertado”, así como una “Declaración jurada de servicio post venta para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por un periodo de 5 años” y “Declaración jurada de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo”.

Siendo de notar que, dichas exigencias resultan contrarias a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente convocatoria, toda vez que, para la admisión de las ofertas, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en el Anexo N° 3 - Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

En relación a ello, mediante INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>18</sup>, la Entidad precisó que los documentos solicitados en el citado literal deberán ser presentados para la suscripción del contrato, considerando que la información solicitada resultaría relevante para la ejecución contractual.

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

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

*“- Carta compromiso, emitido por el postor, indicando disponibilidad de servicios, repuestos, partes y piezas originales por un periodo mínimo de 05 años para bien ofertado.*

- *Servicio post venta para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por un periodo de 5 años; debiendo adjuntar la declaración jurada de servicio post-venta, firmada por el postor o fabricante de ambulancia. Asimismo, indicar que, de cambiar de representante en el territorio nacional, mantendrá las mismas condiciones con su (s) nuevo (s) representante (s), asumiendo las responsabilidades contractuales de existir.*
- *DECLARACIÓN JURADA de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia.”*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

## ii) Buenas Prácticas de Almacenamiento

La Entidad ha previsto en el literal d) del numeral 2.2.1.1. de las Bases, la acreditación del “BPA (según lo expuesto en el ítem 4 y PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR)”, no obstante, de la revisión integral del requerimiento se aprecia que el mismo no contiene ningún Ítem 4, por lo que, mediante INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-LP N° 18-2024-GERESA/CS<sup>19</sup>, la Entidad adecuó dicho extremo de acuerdo a lo establecido en el requerimiento.

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

- **Se adecuará** en el literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, el siguiente texto:

***“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta***  
***(...)***  
***d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en***

<sup>18</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.

<sup>19</sup> Remitido mediante Expediente N° 2025-0010857 de fecha 22 de enero de 2025.



el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).

Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.

(...)

~~• BPA (según lo expuesto en el ítem 4 y PRONUNCIAMIENTO N° 101-2020/OSCE-DGR)~~

*BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO DEL POSTOR (BPA), 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 presentación de propuesta técnica.*

*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 N° 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 N° 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 N°1191-2011-DIGEMID-DG-DCVS-ECVE/MINSA (pronunciamiento N°141-2014-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 N° 014-2011-SA y sus modificatorias)."*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### **iii) Hoja de Presentación del Equipo/Sustento de cumplimiento de especificaciones técnicas (Formato N° 1)**

En atención a ello, cabe señalar que, en las Bases Estándar aplicables al objeto de la convocatoria se ha establecido que las especificaciones técnicas se acreditan con la "Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas" (Anexo N° 3); siendo que, se puede afianzar la acreditación de algunas especificaciones técnicas del requerimiento a través de la presentación adicional de folletos, instructivos, catálogos o similares, para lo cual, la Entidad debe especificar con claridad qué

Asimismo, cabe señalar que mediante la Resolución N° 2034-2018-TCE-S1, el Tribunal de Contrataciones del Estado ha establecido lo siguiente: “(...) *no es posible acreditar la totalidad de especificaciones técnicas del bien ofertado con hojas técnicas, catálogos, brochures y manuales de fabricante, ello atendiendo a que la información requerida por las entidades no es homogénea y obedece a las particularidades de su necesidad*”.

<b>FORMATO N° 01</b>					
<b>HOJA DE PRESENTACION DEL EQUIPO /SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE CARACTERISTICAS TECNICAS</b>					
Señores					
<b>COMITÉ DE SELECCIÓN Y/O ORGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES</b>					
<b><u>Presente.</u> -</b>					
En calidad de Postor y en cumplimiento de mi oferta y las condiciones existentes, el suscrito adjunta el sustento de cumplimiento de acuerdo con las características indicadas en la Ficha Técnica					
<b>SUSTENTO DE CUMPLIMIENTO DE LAS CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS</b>					
Denominación del Bien y/o equipo ofertado					
Nombre o razón social del postor					
Fecha de Fabricación					
Marca del Equipo					
Modelo del equipo					
Garantía Comercial		meses			
Servicio de Post Venta		meses			
<b>CARACTERISTICAS TECNICAS</b>					
Nº	CARACTERISTICAS	ESPECIFICACIONES	CUMPLE CON EL REQUERIMIENTO		Nº FOLIO Y/O COMENTARIO
			SI	NO	
En este sentido, me comprometo a entregar el bien con las características en forma y detalles especificados					

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

- **Se adecuará** en el literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el acápite 32.7 del numeral 3.1 del Capítulo III; ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, el siguiente texto:

**2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta**

(...)

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

Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.

~~• SUSTENTO Y ACREDITACION DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS: Se deberá consignar la marca, modelo, año de fabricación y procedencia de los bienes ofertados en el Hoja de Presentación del Equipo / Sustento de cumplimiento de las características técnicas (según modelo adjunto – Formato N° 01).~~

(...)

**CAPÍTULO III**

(...)

**32. INFORMACION COMPLEMENTARIA DE LA SELECCIÓN**

**Documentos de presentación obligatoria:**

Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.

(...)

~~32.4 SUSTENTO Y ACREDITACION DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS: Se deberá consignar la marca, modelo, año de fabricación y procedencia de los bienes ofertados en el Hoja de Presentación del Equipo / Sustento de cumplimiento de las características técnicas (según modelo adjunto – Formato N° 01.~~

(...)”

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

*“SUSTENTO Y ACREDITACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS: Se deberá consignar la marca, modelo, año de fabricación y procedencia de los bienes ofertados en el Hoja de Presentación del Equipo / Sustento de cumplimiento de las características técnicas (según modelo adjunto – Formato N° 01.”*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

**iv) Certificado de seguridad eléctrica y Certificado ISO 13485:**

La Entidad exige que el postor presente un “Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA 606011:2010”; sin embargo, se aprecia que dicho

requerimiento resultaría excesivo, debido a que los potenciales postores no tendrían la certeza de ser favorecidos con la buena pro. Sin perjuicio de ello, sería razonable solicitar dicho documento al postor ganador de la buena pro, pues es quien tiene la obligación de cumplir con las exigencias de la contratación; por lo que, corresponderá que dicho documento sea requerido para el perfeccionamiento del contrato.

Asimismo, respecto al “*Certificado ISO 13485*”, se aprecia que dicho documento se está requiriendo en el acápite 32.6 del numeral 3.1 del Capítulo III de las Bases, para la etapa de presentación de ofertas, y asimismo en el numeral 2.3 del Capítulo II para el perfeccionamiento del contrato; por lo que se advierte una incongruencia; no obstante ello, considerando que su presentación en la admisión de la oferta resultaría excesiva, pues en dicha etapa del procedimiento de selección los postores no tienen la certeza de ser favorecidos con la buena pro, resulta razonable suprimir dicho requisito para la oferta y requerirlo para el perfeccionamiento del contrato.

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

- **Se suprimirá** en el acápite 32 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, los siguientes textos:

### **32. INFORMACIÓN COMPLEMENTARIA DE LA SELECCION**

*Documentos de presentación obligatoria:*

*Los siguientes documentos deben ser presentados como adicionales a la declaración jurada de cumplimiento a las especificaciones técnicas.*

*(...)*

~~32.5 Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP-IEC 60601H:2010 Equipos Médicos Eléctricos.~~

~~Cualquiera de los certificados emitido por Institución competente.~~

~~Los equipos que utilicen energía eléctrica deberán cumplir con lo normado en el Código Nacional de Electricidad vigente en el país y deberán funcionar sin transformador externo (a no ser que trabajen con voltaje DC). Los equipos no se aceptarán con adaptadores de enchufes externos, extensiones o supresores de piso. En la etapa de entrega/recepción de los equipos, el comité de recepción realizará la inspección técnica respectiva (De ser caso).~~

~~32.6 Copia del certificado ISO 13485 Medical devices: Quality management systems-Requirements for regulatory purposes; o NTP-ISO 13485 Dispositivos médicos. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2º Edición, o equivalente~~

~~El certificado deberá estar referido (alcance) a uno o más de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación, Investigación en el campo del equipo propuesto. EL CERTIFICADO ANTES MENCIONADO SERA PARA EL SIGUIENTE EQUIPAMIENTO: ASPIRADOR, OXIMETRO, DESFIBRILADOR, BOMBA Y VENTILADOR.~~

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

*“32.5 Certificado de seguridad eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA o NTP IEC*

606011:2010 Equipos Médicos Eléctricos.

Cualquiera de los certificados emitido por Institución competente.

Los equipos que utilicen energía eléctrica deberán cumplir con lo normado en el Código Nacional de Electricidad vigente en el país y deberán funcionar sin transformador externo (a no ser que trabajen con voltaje DC). Los equipos no se aceptarán con adaptadores de enchufes externos, extensiones o supresores de pisco. En la etapa de entrega/recepción de los equipos, el comité de recepción realizara la inspección técnica respectiva (De ser caso).

32.6 Copia del certificado ISO 13485 Medical devices: Quality management systems-Requirements for regulatory purposes; o NTP-ISO 13485 Dispositivos médicos. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2° Edición, o equivalente.

El certificado deberá estar referido (alcance) a uno o más de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación, Investigación en el campo del equipo propuesto. EL CERTIFICADO ANTES MENCIONADO SERA PARA EL SIGUIENTE EQUIPAMIENTO: ASPIRADOR, OXIMETRO, DESFIBRILADOR, BOMBA Y VENTILADOR.”

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

#### **v) Registro Sanitario o Certificado de registro sanitario vigente**

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

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

(El subrayado y resaltado es agregado)

Es así que, considerando que la Ley del Procedimiento Administrativo General, dispone que los registros se entienden renovados en tanto se haya solicitado su renovación durante la vigencia original; por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las disposiciones siguientes:

- **Se incluirá** en el literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el acápite 32.7 del Capítulo III; ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, el siguiente texto:

*“La vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la institución, siempre que las solicitudes de reinscripción de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.*

*Nota: como parte de los documentos de la oferta, para la validación del Registro Sanitario en trámite de renovación, el postor deberá presentar copia de la solicitud de reinscripción y registro sanitario del producto”.*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### **3.7. Duplicidad de los requisitos de calificación:**

Al respecto, de la revisión del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas del presente procedimiento, se aprecia la inclusión de los Requisitos de Calificación “Capacidad legal” y “Experiencia del postor en la especialidad” en el acápite 31, a pesar que el referido extremo se encuentra de manera duplicada con el consignado -acorde a las Bases Estándar- en el numeral 3.2 del mismo capítulo de las Bases.

En ese sentido, y en aras de evitar una posible confusión entre los participantes, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se emitirán las siguientes disposiciones:

- **Se suprimirá** el extremo correspondiente a los requisitos de calificación, contenidos en el acápite 31 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

## **4. CONCLUSIONES**

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

- 4.1** Se procederá a la integración definitiva de las Bases a través del SEACE, en atención a lo establecido en el artículo 72 del Reglamento.
- 4.2** Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por el OSCE no cabe interposición de recurso administrativo alguno, siendo de obligatorio cumplimiento para la Entidad y los proveedores que participan en el procedimiento de selección.

Adicionalmente, cabe señalar que, las disposiciones vertidas en el pliego absolutorio que generen aclaraciones, modificaciones o precisiones, priman sobre

los aspectos relacionados con las Bases integradas, salvo aquellos que fueron materia del presente pronunciamiento.

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

Jesús María, 11 de febrero de 2025

Códigos: 6.1 y 6.3.