

PRONUNCIAMIENTO N° 160-2025/OSCE-DGR

Entidad : Gobierno Regional de Tacna

Referencia : Licitación Pública N° 018-2024-GOB.REG.TACNA-1, convocada para la adquisición de Monitor de Funciones Vitales para el IOARR: *“Adquisición de monitor de funciones vitales, bomba de infusión, cama camilla multipropósito y máquina de anestesia; además de otros activos en el (la) Hospital Hipólito Unanue de Tacna, Distrito de Tacna, Provincia de Tacna, Departamento de Tacna”*

1. ANTECEDENTES

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento, recibido el 10¹ de febrero de 2025 y subsanado en fecha 20² de febrero 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 e integración de bases presentada por el participante **HOMINES KOSMOS E.I.R.L.**, en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobada mediante la Ley N° 30225, 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 de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento Único** : Respecto a la absolución de las consultas y/u observaciones N° 5 y N° 9, referidas a la **“Batería del monitor de funciones vitales de 8 parámetros, relativa al Ítem N° 1”**

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

¹ Mediante Trámite Documentario N° 2025-0019893.

² Mediante Trámite Documentario N° 2025-0025128.

informes que contengan la posición técnica al respecto³, 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 Único: **Respecto a la “Batería del monitor de funciones vitales de 8 parámetros, relativa al Ítem N° 1”**

El participante **HOMINES KOSMOS E.I.R.L.**, respecto a la batería del monitor de funciones vitales de 8 parámetros, cuestionó la absolución de las consultas y/u observaciones N° 5 y N° 9, alegando que, la Entidad no ha brindado una respuesta equitativa durante el pliego de absolución de consultas y observaciones. En particular, se ha solicitado reducir las especificaciones técnicas, relacionadas con la *"batería recargable incorporada y/o externa con autonomía de 120 minutos o más"*, para el equipo monitor de funciones vitales de 8 parámetros (Ítem N° 1). Así, en respuesta a la consulta y/u observación N° 5, la Entidad aceptó una reducción a *"60 minutos o más"*; más no admitió la reducción solicitada en la consulta y/u observación N° 9, a saber, de *"45 minutos o más"*. Considerando que esta actuación vulnera los principios fundamentales de la Ley, como la Libertad de Concurrencia, Igualdad de Trato, y Competencia.

Por lo que, el recurrente **solicitó que la Entidad reduzca la autonomía de la batería recargable incorporada y/o externa del Monitor de Funciones Vitales de 8 parámetros, a “45 minutos o más”.**

Pronunciamiento

Al respecto, de la revisión del literal F), del acápite 7, correspondiente al numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

(...)
7. Especificaciones Técnicas
ITEM 1: MONITOR MULTI PARÁMETRO DE FUNCIONES VITALES DE 8 PARÁMETROS
(...)
F. BATERÍA
01. Batería (s) recargables (s) interna y/o externa con autonomía 120 minutos o más.
(...)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

Mediante la consulta y/u observación N° 5 del pliego, el participante **MASTER MEDIC S.A.** solicitó reducir las especificaciones técnicas del Ítem N° 1 del Equipo monitor de funciones vitales de 8 parámetros, específicamente en relación a la *"batería recargable incorporada y/o externa*

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

con autonomía de 120 minutos o más”. Argumentando que, la pantalla requerida ya no cuenta con batería, por lo que propone que la autonomía sea de 60 minutos o más. Ante lo cual, la Entidad dispuso acoger el pedido, conforme al artículo 2 de la Ley, con el fin de fomentar una mayor participación de los postores.

Mediante la consulta y/u observación N° 9 del pliego, el participante **HOMINES KOSMOS E.I.R.L.** solicitó reducir las especificaciones técnicas del Ítem N° 1 del Equipo monitor de funciones vitales de 8 parámetros, específicamente en relación a la “*batería recargable interna y/o externa con autonomía de 120 minutos o más*”. Argumentando que, las baterías internas o externas estándar, generan una protección al corte del fluido electrónico de 45 minutos o más; tiempo suficiente para que los hospitales puedan generar corriente eléctrica, por lo que, propone que la autonomía sea de 45 minutos o más. Ante lo cual, la Entidad dispuso no acoger el pedido, estableciendo que, lo requerido ya fue abordado en la consulta y/u observación N° 5 del participante **MASTER MEDIC S.A.**

En consecuencia, tras la integración de las Bases, de la revisión del literal F) del acápite 7, del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“(…)
7. Especificaciones Técnicas
ITEM 1: MONITOR MULTI PARÁMETRO DE FUNCIONES VITALES DE 8 PARÁMETROS
“(…)
F. BATERÍA
01. Batería (s) recargables (s) incorporada y/o externa con autonomía 60 minutos o más.
“(…)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

En ese contexto, mediante el documento Informe N° 05-2025-MVL-GRDIS-IAEHU/GOB.REG.TACNA⁴, el área usuaria de la Entidad precisó lo siguiente:

“(…) *Un monitor de funciones vitales es un equipo médico indispensable para el monitoreo de la salud de los pacientes durante una intervención quirúrgica y posterior durante la recuperación en el área de EMERGENCIAS del Hospital Hipólito Unanue. Este equipo permite medir y registrar información detallada de los signos vitales en tiempo real, lo que facilita a los profesionales médicos detectar cualquier cambio en la condición médica del paciente y evaluar la eficacia de los tratamientos médicos. Por eso, cuando se menciona la autonomía de baterías en este tipo de equipos, es esencial que esta proporcione suficiente tiempo para garantizar que el equipo siga funcionando sin interrupciones.*
Las baterías de respaldo para equipos médicos son sistemas de alimentación que se encargan de suministrar energía a los dispositivos médicos en caso de un corte de suministro electrónico, caída de tensión y otras deficiencias eléctricas. Son esenciales para garantizar la continuidad

⁴ Mediante Trámite Documentario N° 2025-0019893, de fecha 10 de febrero de 2025.

de las operaciones críticas y tratamiento de pacientes críticos. Con el tiempo, el rendimiento de las baterías se deteriora y su capacidad para mantener la carga disminuye lo que provoca que la autonomía sea menor.

En este contexto, una batería con una autonomía de 45 minutos puede ser insuficiente. En un entorno hospitalario, las situaciones son impredecibles. Si el monitor se apaga antes de tiempo o la batería se agota durante un procedimiento o una emergencia, el personal médico podría no tener el tiempo necesario para reaccionar adecuadamente. Una autonomía de 60 minutos no solo es un margen de seguridad, sino que también una medida preventiva vital, porque en ese tiempo extra el equipo puede ser conectado a una fuente de energía estable o, en el peor de los casos, el paciente puede ser trasladado a otro monitor sin que se interrumpa su vigilancia.

Además, la confiabilidad del equipo es crucial en estos escenarios. Los médicos y enfermeras necesitan saber que el monitor va a seguir funcionando sin importar lo que pase. Si la autonomía es de solo 45 minutos, esto podría generar incertidumbre o ansiedad, especialmente cuando se está tratando con pacientes en condiciones muy delicadas. Ese tiempo adicional de 15 minutos no es solo un número; es el tiempo extra que podría ser necesario para garantizar que todo funcione correctamente en situaciones donde cada segundo, cuenta por tratarse del área de Emergencias.

En resumen, asegurar una autonomía mayor a 60 minutos no es solo una cuestión técnica; es una cuestión de seguridad y tranquilidad para los profesionales de la salud y, sobre todo, para el bienestar del paciente. La vida de una persona no debería depender de una batería que se apague demasiado rápido y considerando que con el tiempo las baterías según el rendimiento disminuyen su autonomía, entonces tener ese margen extra de tiempo marca la diferencia cuando más importa.

Considerando que se trata del área de emergencias donde se concentra mayor afluencia de pacientes 24/7.

(...)

Los proveedores TECNI-MED SYSTEM S.A., CYMED MEDICAL SAC. No presentan consulta/observación sobre autonomía de las baterías con respecto al Ítem 1 – MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS. Por lo tanto, se asume que cumplen con el requerimiento solicitado.

El proveedor DRAGER PERU SAC. Presenta una consulta para aumentar la autonomía a 720 minutos como mínimo con respecto al ÍTEM 1 - MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARAMETROS Dicho proveedor supera y cumple con el requerimiento solicitado.

El proveedor MEDELCO SRL. No presenta consulta/observación con respecto al ÍTEM 1 MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARAMETROS por lo tanto se asume que cumplen con el requerimiento solicitado.

Tomando en cuenta estas consideraciones (autonomía de baterías se disminuye aún más con el paso del tiempo por el deterioro de baterías según los ciclos de carga, incertidumbre o ansiedad si el equipo es menor a 60 minutos por parte de los medios) en coordinación con el área beneficiaria y especialista Biomédico del Hospital Hipólito Unanue se opta por solicitar que el requerimiento del equipo con batería (s) recargable (s) interna y/o externa con autonomía mayor a 60 minutos para mayor pluralidad de postores asimismo motivando a que postores por debajo de lo solicitado aumenten la capacidad de autonomía. Solicitud de requerimientos que cumplen con la finalidad pública, de acuerdo 2 principios que rigen las contrataciones literal f) eficiencia y eficacia, artículo 16 del requerimiento numeral 16.1 y 16.2 del TUO de la Ley y el artículo 29 del reglamento de la LCE.

(...)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, cabe señalar que, en el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, se establece que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento, debiendo éste contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir

la necesidad de su reformulación, por errores o deficiencias técnicas que repercutan en el proceso de contratación.

Por otro lado, cabe señalar que los Principios de Libertad de Concurrencia y Competencia, consignados en los literales a) y e) del artículo 2 de la Ley, establecen que los procesos de contratación deben establecer condiciones de competencia efectiva, promoviendo el libre acceso y participación de proveedores, de tal modo que, se obtenga la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público. Encontrándose prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten o limiten la competencia.

Ahora bien, en atención al aspecto cuestionado por el recurrente, se aprecia que la Entidad, mediante su informe técnico y en atención al mejor conocimiento de las necesidades que desea satisfacer, ha ratificado lo absuelto, manteniendo la exigencia relativa a contar con la autonomía de la batería recargable incorporada y/o externa de 60 minutos o más; considerando que, conforme a lo que se indica, un Monitor de funciones vitales resulta esencial en el Hospital Hipólito Unanue, para el monitoreo de pacientes durante cirugías y en emergencias, pues éste equipo registra signos vitales en tiempo real, permitiendo a los médicos detectar cambios en la condición del paciente, además agrega que la autonomía de las baterías es crucial. Así, una autonomía de 45 minutos puede ser insuficiente en situaciones impredecibles, mientras que 60 minutos proporcionan un margen de seguridad para evitar interrupciones en la atención. Asimismo, las baterías de respaldo son necesarias para garantizar la continuidad del funcionamiento, en caso de cortes eléctricos, y su rendimiento disminuye con el tiempo, por lo que, tener un tiempo adicional de 15 minutos, puede ser vital para asegurar la vigilancia del paciente en condiciones críticas. Esta afirmación, subraya la importancia de mantener una autonomía superior a 60 minutos, por una razón de seguridad y confianza para los profesionales de la salud. Lo cual, está sujeto a rendición de cuentas.

Adicionalmente, cabe indicar que, en los numerales 3.2 y 3.3 del “Formato de Resumen ejecutivo de las actuaciones preparatorias (Bienes)”, la Entidad declaró la existencia de pluralidad de proveedores con capacidad de cumplir con el requerimiento, lo cual incluye la "batería recargable incorporada y/o externa con autonomía de 120 minutos o más" para el equipo Monitor de funciones vitales de 8 parámetros; siendo que, con lo absuelto en el pliego, se redujo la autonomía requerida a 60 minutos o más, con la finalidad de fomentar inclusive una mayor pluralidad de proveedores.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos precedentes, y en la medida que la pretensión del recurrente, se encuentra orientada a que, la Entidad reduzca la autonomía de la batería recargable incorporada y/o externa a *“45 minutos o más”*, y en tanto que, la Entidad, mediante su informe técnico, ha ratificado su absolución, denegando el extremo solicitado, en base a los argumentos técnicos ofrecidos, este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que,

considerando lo indicado en el informe técnico remitido por la Entidad, se dispone implementar las siguientes disposiciones:

- **Se deberá tener en cuenta**⁵ lo precisado en el Informe N° 05-2025-MVL-GRDIS-IAEHHU/GOB.REG.TACNA⁶, a fin de complementar el sustento técnico de lo absuelto en las consultas y/u observaciones N° 5 y N° 9 del pliego.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o 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.

3. ASPECTOS REVISADOS DE OFICIO

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

3.1. Respecto a la forma de pago

De la revisión conjunta del numeral 2.5 del Capítulo II y del acápite 5.3.5 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia que la Entidad consignó lo siguiente:

“CAPÍTULO II

(...)

2.5 FORMA DE PAGO

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

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

- ***Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional***

⁵ La presente disposición deberá ser tenida en cuenta en la etapa pertinente del procedimiento, por lo que no resulta necesaria su implementación en las Bases Integradas definitivas.

⁶ Mediante Trámite Documentario N° 2025-0019893, de fecha 10 de febrero de 2025.

de Tacna

- Informe del responsable del IOARR: “ADQUISICIÓN DE MONITOR DE FUNCIONES VITALES BOMBA DE INFUSIÓN, CAMA CAMILLA MULTIPROPÓSITO Y MAQUINA DE ANESTESIA; ADEMÁS DE OTROS ACTIVOS EN EL (LA) HOSPITAL HIPÓLITO UNANUE DE TACNA DISTRITO DE TACNA, PROVINCIA DE TACNA DEPARTAMENTO DE TACNA” emitiendo la conformidad de la prestación efectuada. Con visto bueno del Inspector del IOARR.
- Comprobante de pago.
- Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.
- Garantía comercial.

Dicha documentación tales como:

- **Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional de Tacna**

- **Comprobante de pago.**

- **Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.**

- **Garantía comercial.**

Se debe presentar en Mesa de partes de la Entidad, sito en la Av. Manuel A. Odría N° 1245 (villa panamericana). Tacna.

(...)

CAPÍTULO III

(...)

5.3.5 DEL PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGO ÚNICO. (cuyo pago comprende la entrega del bien, instalación, puesta en funcionamiento y la capacitación).**

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

- Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional de Tacna
- Informe del responsable del IOARR: “ADQUISICIÓN DE MONITOR DE FUNCIONES VITALES BOMBA DE INFUSIÓN, CAMA CAMILLA MULTIPROPÓSITO Y MAQUINA DE ANESTESIA; ADEMÁS DE OTROS ACTIVOS EN EL (LA) HOSPITAL HIPÓLITO UNANUE DE TACNA DISTRITO DE TACNA, PROVINCIA DE TACNA DEPARTAMENTO DE TACNA” emitiendo la conformidad de la prestación efectuada. Con el visto bueno del Inspector del IOARR.
- Comprobante de pago.
- Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.
- Garantía comercial

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de partes de la Entidad, sito en la Av. Manuel A. Odría N° 1245 (villa panamericana). Tacna.

(...)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, de la revisión de los extremos citados de las Bases, se aprecia que, la Entidad determinó en el requerimiento formulado por el área usuaria, en el extremo relacionado a la forma de pago la frase “cuyo pago comprende la entrega del bien, instalación, puesta en funcionamiento y la capacitación”,

considerando tan cinco (5) documentos para el pago; sin embargo el Comité de Selección no ha previsto la frase establecida, y además ha duplicado la documentación requerida, exigiendo sólo cuatro (4) de los documentos previstos; lo cual no guarda congruencia con el otro extremo citado de las Bases.

Esta discrepancia, en las condiciones y la adición de documentación en la presentación de documentos, genera confusión y resulta en una falta de coherencia entre ambos extremos mencionados, por lo que dichas divergencias podrían generar confusión en los participantes, vulnerando lo establecido en el Principio de Transparencia.

En ese contexto, mediante el documento Informe N° 0074-2025-GRDIS-IAEHU/GOB.REG.TACNA⁷, el área usuaria de la Entidad precisó lo siguiente:

“(…)

*En relación a lo indicado en las especificaciones técnicas elaboradas por el área usuaria, con respecto al acápite 5.3.5 DEL PAGO, del capítulo III de las BASES INTEGRADAS, **el Comité de selección debe considerar en el numeral 2.5 del capítulo II de las BASES: “El pago comprende la entrega del bien, instalación, puesta en funcionamiento y la capacitación”**; asimismo el COMITÉ DE SELECCIÓN encargado de la elaboración de las BASES, uniformice los extremos relativos al criterio: “Forma de pago” de tal modo que resulten idénticos entre si, y estas guarden correspondencia entre las Especificaciones técnicas elaboradas por el área usuaria y las BASES elaboradas por el Comité de selección, por lo que **en el numeral 2.5 del Capítulo II de las BASES, debe considerarse los 05 documentos mencionados por el área usuaria** a fin de proceder con el PAGO, de acuerdo a lo siguiente:*

5.3.5 DEL PAGO

*La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en **PAGO ÚNICO. (cuyo pago comprende la entrega del bien, instalación, puesta en funcionamiento y la capacitación)**.*

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

- *Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional de Tacna*
 - *Informe del responsable del IOARR: “ADQUISICIÓN DE MONITOR DE FUNCIONES VITALES BOMBA DE INFUSIÓN, CAMA CAMILLA MULTIPROPÓSITO Y MAQUINA DE ANESTESIA; ADEMÁS DE OTROS ACTIVOS EN EL (LA) HOSPITAL HIPÓLITO UNANUE DE TACNA DISTRITO DE TACNA, PROVINCIA DE TACNA DEPARTAMENTO DE TACNA” emitiendo la conformidad de la prestación efectuada. Con el visto bueno del Inspector del IOARR.*
 - *Comprobante de pago.*
 - *Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.*
 - *Garantía comercial*
- “(…)”

⁷ Mediante Trámite Documentario N° 2025-0025128, de fecha 20 de febrero de 2025.

(El subrayado y resaltado es agregado)

En ese sentido, considerando lo indicado en el informe técnico de la Entidad y con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- **Se adecuará** el contenido del numeral 2.5 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

“CAPÍTULO II
(...)
2.5 FORMA DE PAGO
La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en ÚNICO PAGO, (cuyo pago comprende la entrega del bien, instalación, puesta en funcionamiento y la capacitación).

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

- *Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional de Tacna*
- *Informe del responsable del IOARR: “ADQUISICIÓN DE MONITOR DE FUNCIONES VITALES BOMBA DE INFUSIÓN, CAMA CAMILLA MULTIPROPÓSITO Y MAQUINA DE ANESTESIA; ADEMÁS DE OTROS ACTIVOS EN EL (LA) HOSPITAL HIPÓLITO UNANUE DE TACNA DISTRITO DE TACNA, PROVINCIA DE TACNA DEPARTAMENTO DE TACNA” emitiendo la conformidad de la prestación efectuada. Con visto bueno del Inspector del IOARR.*
- *Comprobante de pago.*
- *Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.*
- *Garantía comercial.*

Dicha documentación tales como:

- **Recepción del Equipo de trabajo del Almacén central del Gobierno Regional de Tacna**
- **Comprobante de pago.**
- **Conformidad de ENTREGA DEL BIEN, INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN.**
- **Garantía comercial.**

Dicha documentación se debe presentar en Mesa de partes de la Entidad, sito en la Av. Manuel A. Odria N° 1245 (villa panamericana). Tacna.
(...)”

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

3.2. Respecto a los documentos para la admisión de la oferta

Al respecto, de la revisión del literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II, y el acápite 5.1.4 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

(...)

e) El postor debe presentar un Cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de dichos requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con TODAS las todas las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados, como marca, modelo y año de fabricación. Para el bien requerido deberá acreditar como mínimo el cumplimiento de las características de los numerales:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	CARACTERÍSTICA A SUSTENTAR
1	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS	<ul style="list-style-type: none"> - B. CARACTERÍSTICAS GENERALES <i>Del <u>01 al 10</u></i> - C. COMPONENTES PANTALLA <i>Del <u>01 al 04</u></i> ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) <i>Del <u>01 al 08</u></i> FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) <i>Del <u>01 al 05</u></i> PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) <i>Del <u>01 al 05</u></i> SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) <i>Del <u>01 al 08</u></i> TEMPERATURA <i>Del <u>01 al 04</u></i> CAPNOGRAFIA (CO2) <i>Del <u>01 al 04</u></i> PRESIÓN INVASIVA (PI) <i>Del <u>01 al 05</u></i> GASTO CARDIACO (C.O) <i>Del <u>01 al 03</u></i> REGISTRADOR <i>Del <u>01 al 03</u></i> - D. ACCESORIOS <i>Del <u>01 al 28</u></i> - E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA 01 - F. BATERIA 01 - G. ESTABILIZADOR EXTERNO 01 - H. INDICAR/ADJUNTAR <i>Del <u>02 al 05</u></i>
2	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS RODABLE	<ul style="list-style-type: none"> - B. CARACTERÍSTICAS GENERALES <i>Del <u>01 al 10</u></i> - C. COMPONENTES PANTALLA <i>Del <u>01 al 04</u></i> ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) <i>Del <u>01 al 08</u></i> FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) <i>Del <u>01 al 05</u></i> PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) <i>Del <u>01 al 05</u></i> SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) <i>Del <u>01 al 07</u></i> TEMPERATURA <i>Del <u>01 al 04</u></i> CAPNOGRAFIA (CO2) <i>Del <u>01 al 04</u></i> PRESIÓN INVASIVA (PI) <i>Del <u>01 al 05</u></i> GASTO CARDIACO (C.O) <i>Del <u>01 al 03</u></i> REGISTRADOR <i>Del <u>01 al 03</u></i> - D. ACCESORIOS <i>Del <u>01 al 29</u></i> - E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA <i>Del <u>01 al 02</u></i> - F. INDICAR/ADJUNTAR <i>Del <u>01 al 04</u></i>

Para el caso de características técnicas que no se encuentren en manuales, folletos, brochure, data sheets y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características,

y/o presente una **DECLARACIÓN JURADA** del postor indicando a algunas características que no requiera sustento de fábrica.

(...)

5.1.4 DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA

Cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de dichos requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con **TODAS** las todas las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados, como marca, modelo y año de fabricación. Para el bien requerido deberá acreditar como mínimo el cumplimiento de las características de los numerales:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	CARACTERÍSTICA A SUSTENTAR
1	MONITOR MULTI PARÁMETRO DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS (Debe decir: MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS)	<ul style="list-style-type: none"> - B. CARACTERÍSTICAS GENERALES <i>Del <u>01 al 10</u></i> - C. COMPONENTES <i>PANTALLA Del <u>01 al 04</u></i> <i>ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) Del <u>01 al 08</u></i> <i>FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del <u>01 al 05</u></i> <i>PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del <u>01 al 05</u></i> <i>SATURACIÓN DE OXÍGENO (SP02) Del <u>01 al 08</u></i> <i>TEMPERATURA Del <u>01 al 04</u></i> <i>CAPNOGRAFIA (CO2) Del <u>01 al 04</u></i> <i>PRESIÓN INVASIVA (PI) Del <u>01 al 05</u></i> <i>GASTO CARDIACO (C.O) Del <u>01 al 03</u></i> <i>REGISTRADOR Del <u>01 al 03</u></i> - D. ACCESORIOS Del <u>01 al 28</u> - E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA 01 - F. BATERIA 01 - G. ESTABILIZADOR EXTERNO 01 - H. INDICAR/ADJUNTAR Del <u>02 al 05</u>
2	MONITOR MULTI PARÁMETRO DE FUNCIONES VITALES ADULTO/PEDIATRICO DE 8 PARÁMETROS DE TRANSPORTE (Debe decir: MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS RODABLE)	<ul style="list-style-type: none"> - B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del <u>01 al 10</u> - C. COMPONENTES <i>PANTALLA Del <u>01 al 04</u></i> <i>ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) Del <u>01 al 08</u></i> <i>FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del <u>01 al 05</u></i> <i>PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del <u>01 al 05</u></i> <i>SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del <u>01 al 07</u></i> <i>TEMPERATURA Del <u>01 al 04</u></i> <i>CAPNOGRAFIA (CO2) Del <u>01 al 04</u></i> <i>PRESIÓN INVASIVA (PI) Del <u>01 al 05</u></i> <i>GASTO CARDIACO (C.O) Del <u>01 al 03</u></i> <i>REGISTRADOR Del <u>01 al 03</u></i> - D. ACCESORIOS Del <u>01 al 29</u> - E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA Del <u>01 al 02</u> - F. INDICAR/ADJUNTAR Del <u>01 al 04</u>

Para el caso de características técnicas que no se encuentren en manuales, folletos, brochure, data sheets y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, y/o presente una **DECLARACIÓN JURADA** del postor indicando a algunas características que no requiera sustento de fábrica.

(...)"

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, 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, a fin de afianzar la acreditación de algunas especificaciones técnicas del requerimiento 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”*.

Por otro lado, debe advertirse que, conforme a las Bases estándar objeto de la presente convocatoria, la Entidad debe especificar con claridad qué aspectos de las características serán acreditados y no debe requerir declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Ahora bien, de la revisión del extremo citado de las Bases, se aprecia que la Entidad exige que los postores acrediten para la admisión de la oferta, *“un cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de dichos requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con TODAS las todas las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados, como marca, modelo y año de fabricación”*, detallando la totalidad de las especificaciones técnicas, sin haber precisado de manera específica a cuáles de ellas se está refiriendo en específico; de lo cual, se colige que, estaría requiriendo que se acredite la totalidad de las especificaciones técnicas. Siendo de notar que, dicha exigencia no resulta acorde a lo indicado por el Tribunal de Contrataciones del Estado y las Bases Estándar aplicables.

Por otro lado, se estaría exigiendo la presentación de declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentra comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas, y, por ende, no aporta información adicional a dicho documento.

En ese contexto, mediante el documento Informe N° 0074-2025-GRDIS-IAEHU/GOB.REG.TACNA⁸, el área usuaria de la Entidad precisó lo siguiente:

“(…)

Como área usuaria, aprobado por el Especialista en equipamiento biomédico del IOARR, se precisa que en el acápite 5.1.4 Documentación obligatoria, del capítulo III de las BASES, deberá ir el siguiente párrafo, así como las siguientes características de las Especificaciones técnicas, serán acreditadas:

Cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de algunos requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados. Para el bien requerido deberá acreditar como mínimo el cumplimiento de las características de los numerales:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	CARACTERÍSTICA A SUSTENTAR
1	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS	B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del 01 al 10 C. COMPONENTES <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA: Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG): Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 08 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O): Del 01 al 03 • REGISTRADOR: Del 01 al 03 E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA 01 F. BATERIA 01
2	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS RODABLE	B. CARACTERÍSTICAS GENERALES: Del 01 al 10 C. COMPONENTES <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 07 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O) Del 01 al 03 • REGISTRADOR Del 01 al 03 E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA: Del 01 al 02

Nota: Hacer mención que el Comité de selección deberá tener en cuenta lo requerido por el área usuaria, y que este requerimiento deberá guardar similitud en el literal e)

⁸ Mediante Trámite Documentario N° 2025-0025128, de fecha 20 de febrero de 2025.

*del numeral 2.2.1.1 Documentos para la Admisión de la oferta, del capítulo II, de la Sección Específica de las BASES INTEGRADAS.
(...)”*

(El subrayado y resaltado es agregado)

En ese sentido, considerando lo declarado en el informe técnico de la Entidad, así como lo establecido por el Tribunal de Contrataciones del Estado y las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección, es que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- **Se adecuará** el literal e) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el acápite 5.1.4 del Capítulo III, correspondientes a la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

**“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta
(...)”**

e) El postor debe presentar un Cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de ~~dic~~**h**os ~~algunos~~ requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con ~~TODAS las~~**TODAS** las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados, como marca, modelo y año de fabricación. Para el bien requerido deberá acreditar como mínimo el cumplimiento de las características de los numerales:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	CARACTERÍSTICA A SUSTENTAR
1	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS	B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del 01 al 10 C. COMPONENTES <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG): Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 08 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O) Del 01 al 03 • REGISTRADOR Del 01 al 03 D. ACCESORIOS Del 01 al 28 E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA 01 F. BATERIA 01 G. ESTABILIZADOR EXTERNO 01 H. INDICAR/ADJUNTAR Del 02 al 05

2	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS RODABLE	<p>B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del 01 al 10</p> <p>C. COMPONENTES</p> <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 07 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O) Del 01 al 03 • REGISTRADOR Del 01 al 03 <p>D. ACCESORIOS Del 01 al 29</p> <p>E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA Del 01 al 02</p> <p>F. INDICAR/ADJUNTAR Del 01 al 04</p>
---	---	---

Nota: El Comité de selección para evaluar este requisito deberá tener en cuenta que las especificaciones técnicas planteadas en el presente guarden correspondencia con lo requerido por el área usuaria.

~~Para el caso de características técnicas que no se encuentren en manuales, folletos, brochure, data sheets y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, y/o presente una DECLARACIÓN JURADA del postor indicando a algunas características que no requiera sustento de fábrica.~~

(...)

5.1.4 DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA

Cuadro comparativo de las características del equipo según lo requerido en las Especificaciones Técnicas, evidenciando el cumplimiento de ~~dichos~~ algunos requerimientos. Adicionalmente el postor deberá adjuntar Catálogo o Ficha Técnica y/o folletos y/o instructivos y/o carta del fabricante u otro documento técnico que independientemente de su denominación sea emitido por el fabricante y permita constatar que el producto cumple con ~~TODAS las todas~~ las características técnicas y/o requisitos funcionales específicos solicitados, como marca, modelo y año de fabricación. Para el bien requerido deberá acreditar como mínimo el cumplimiento de las características de los numerales:

ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN	CARACTERÍSTICA A SUSTENTAR
------	----------------------	----------------------------

1	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS	<p>B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del 01 al 10</p> <p>C. COMPONENTES</p> <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG): Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 08 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O) Del 01 al 03 • REGISTRADOR Del 01 al 03 <p>D. ACCESORIOS Del 01 al 28</p> <p>E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA 01</p> <p>F. BATERIA 01</p> <p>G. ESTABILIZADOR EXTERNO 01</p> <p>H. INDICAR/ADJUNTAR Del 02 al 05</p>
2	MONITOR DE FUNCIONES VITALES 8 PARÁMETROS RODABLE	<p>B. CARACTERÍSTICAS GENERALES Del 01 al 10</p> <p>C. COMPONENTES</p> <ul style="list-style-type: none"> • PANTALLA Del 01 al 04 • ELECTROCARDIOGRAMA (ECG) Del 01 al 08 • FRECUENCIA RESPIRATORIA (FR) Del 01 al 05 • PRESIÓN ARTERIAL NO INVASIVA (PANI) Del 01 al 05 • SATURACIÓN DE OXIGENO (SP02) Del 01 al 07 • TEMPERATURA Del 01 al 04 • CAPNOGRAFIA (CO2) Del 01 al 04 • PRESIÓN INVASIVA (PI) Del 01 al 05 • GASTO CARDIACO (C.O) Del 01 al 03 • REGISTRADOR Del 01 al 03 <p>D. ACCESORIOS Del 01 al 29</p> <p>E. REQUERIMIENTO DE ENERGÍA Del 01 al 02</p> <p>F. INDICAR/ADJUNTAR Del 01 al 04</p>

Nota: El Comité de selección para evaluar este requisito deberá tener en cuenta que las especificaciones técnicas planteadas en el presente guarden correspondencia con lo requerido por el área usuaria.

~~Para el caso de características técnicas que no se encuentren en manuales, folletos, brochure, data sheets y/o catálogos del fabricante, el postor incluirá la Carta del Fabricante del equipo ofertado para demostrar y/o sustentar dichas características, y/o presente una DECLARACIÓN JURADA del postor indicando a algunas características que no requiera sustento de fábrica. (...)~~

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

3.3. Respetto al personal clave

De la revisión del acápite 5.1.15 del numeral 3.1 del Capítulo III, de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“5.1.15. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- *Persona Natural y/o Jurídica*
- *El proveedor deberá contar con RUC activo y condición habido.*
- *El proveedor no deberá estar impedido de contratar con el Estado Peruano.*
- *El proveedor deberá encontrarse en el rubro que guarde relación con la presente adquisición según la consulta RUC.*
- *Deberá contar con Registro Nacional de Proveedores (RNP)*
- *Deberá contar con experiencia demostrada en el rubro.*

Personal encargado de la instalación y puesta en funcionamiento:

- *Ingeniero electrónico y/o técnico electrónico y/o ingeniero biomédico (...)*

Al respecto, el literal d) del Capítulo III, de las Bases estándar objeto del presente procedimiento de selección, prevén que, 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, debe detallarse su perfil mínimo y las actividades a desarrollar.

En consecuencia, se aprecia que, la Entidad, conforme al requerimiento formulado por el área usuaria ha establecido personal para la instalación y puesta en funcionamiento, no obstante, no ha detallado su perfil mínimo y las actividades a desarrollar, así como lo establece las Bases estándar objeto del presente procedimiento de selección, por lo que lo establecido por el área usuaria no condice con aquéllas.

En ese contexto, mediante el Informe Técnico N° 001-2025-GRL-GSRRA/DSRDE-DPIPP⁹, el área usuaria de la Entidad precisó lo siguiente:

“(…)

Es preciso mencionar que la presente adquisición de bienes se ejecuta bajo la modalidad de ejecución llave en mano, y que se requiere de Personal para llevar a cabo la instalación y puesta en funcionamiento, por lo que el personal Especialista en equipamiento biomédico del IOARR, requiere que dicho Personal encargado de la Instalación y puesta en funcionamiento de los bienes, debe ser un Ingeniero electrónico

⁹ Mediante Trámite Documentario N° 2025-011778, de fecha 23 de enero de 2025.

y/o técnico electrónico y/o Ingeniero biomédico, con 01 año de experiencia como mínimo en la realización de mantenimientos de equipos electromecánicos y/o instalación de equipos electromecánicos y/o especialista en equipamiento electromecánico.

Las actividades a desarrollar en la etapa de instalación son: Prueba de electrocardiograma, Prueba de frecuencia respiratoria, Prueba de presión arterial no invasiva, Prueba de saturación de oxígeno, Prueba de temperatura, Prueba de capnografía, Prueba de presión invasiva, Prueba de gasto cardiaco, Pruebas de registro de datos.

Las actividades a desarrollar en la etapa de Puesta en funcionamiento son: Configuración de la prueba de Presión arterial no invasiva, configuración de alarma, configuración de volumen, configuración de idioma, configuración de porcentaje de saturación y otros del equipo.

Por lo que en el acápite 5.1.15 Requisitos del proveedor y/o personal, del Capítulo II de la sección específica de las BASES, debe redactarse de la misma manera:

5.1.15. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

- (...)

Personal encargado de la instalación y puesta en funcionamiento:

- Ingeniero electrónico y/o técnico electrónico y/o ingeniero biomédico, con 01 año de experiencia como mínimo en la realización de mantenimientos de equipos electromecánicos y/o instalación de equipos electromecánicos y/o especialista en equipamiento electromecánico.

- **Las actividades a desarrollar en la etapa de instalación son:** Prueba de electrocardiograma, Prueba de frecuencia respiratoria, Prueba de presión arterial no invasiva, Prueba de saturación de oxígeno, Prueba de temperatura, Prueba de capnografía, Prueba de presión invasiva, Prueba de gasto cardiaco, Pruebas de registro de datos.

- **Las actividades a desarrollar en la etapa de Puesta en funcionamiento son:** Configuración de la prueba de Presión arterial no invasiva, configuración de alarma, configuración de volumen, configuración de idioma, configuración de porcentaje de saturación y otros del equipo.

(...)"

(El subrayado y resaltado es agregado)

En ese sentido, tomando en cuenta lo expuesto en el informe técnico de la Entidad, se procederá a implementar la siguiente disposición en la integración definitiva de las Bases:

- **Se adecuará** el contenido del acápite 5.1.15 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

"5.1.15. REQUISITOS DEL PROVEEDOR Y/O PERSONAL

(...)

Personal encargado de la instalación y puesta en funcionamiento:

- Ingeniero electrónico y/o técnico electrónico y/o ingeniero biomédico con 01 año de experiencia como mínimo en la realización de mantenimientos de equipos electromecánicos y/o instalación de equipos electromecánicos y/o especialista en equipamiento electromecánico.

Las actividades a desarrollar en la etapa de instalación:

*Prueba de electrocardiograma.
Prueba de frecuencia respiratoria.
Prueba de presión arterial no invasiva.
Prueba de saturación de oxígeno.
Prueba de temperatura.
Prueba de capnografía.
Prueba de presión invasiva.
Prueba de gasto cardíaco.
Pruebas de registro de datos.*

Las actividades a desarrollar en la etapa de Puesta en funcionamiento:

*Configuración de la prueba de Presión arterial no invasiva.
Configuración de alarma.
Configuración de volumen
Configuración de idioma
Configuración de porcentaje de saturación y otros del equipo.
(...)”*



Firmado digitalmente por LAURA
SILVA Anthony David FAU
20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 07.03.2025 19:52:32 -05:00

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

3.4. Respecto de la duplicidad de requisitos de calificación

Al respecto, de la revisión de las Bases Integradas, se aprecia que la Entidad consignó los “requisitos de calificación” de forma duplicada; de forma que, se encuentran tanto el acápite 5.2 del numeral 3.1 “Especificaciones Técnicas”, como en el numeral 3.2 del Capítulo III, ambos pertenecientes a la Sección Específica de las Bases Integradas, los cuales podrían generar confusión en los participantes. Por lo que, con ocasión de las Bases Integradas Definitivas, se implementará la siguiente disposición:

- **Se suprimirá** todo extremo del acápite 5.2 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, relacionada a los “requisitos de calificación”.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o 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.



Firmado digitalmente por
CHAMOCHUMBI CHERRE Carlos
Ernesto FAU 20419026809 soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 07.03.2025 19:45:14 -05:00



Firmado digitalmente por VARGAS
PEREZ Wilberth FAU 20419026809
soft
Motivo: Doy V° B°
Fecha: 07.03.2025 19:39:36 -05:00

- 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, 7 de marzo de 2025

Código: 6.1, 6.3, 14.1



Firmado digitalmente por FLORES
BAZAN Miguel Angel FAU
20419026809 soft
Motivo: Soy el autor del documento
Fecha: 07.03.2025 19:55:07 -05:00