

PRONUNCIAMIENTO N° 45 -2025/OSCE-DGR

Entidad : Gobierno Regional de Cusco -Unidad Ejecutora Hospital Antonio Lorena

Referencia : Licitación Pública N° 6-2024-UEHAL-1, convocada para la “Adquisición de microscopio quirúrgico para neurocirugía-IOARR con CUI 264467”.

1. ANTECEDENTES

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 13¹ de diciembre y subsanado el 27² de diciembre y 2³ de enero de 2024, el presidente del Comité de Selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia remitió al Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE) las solicitudes de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentadas por los participantes “**SURGICORP SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA - SURGICORP S.R.L.**” y “**SOLUCIONES Y SOPORTES TÉCNICOS S.A.C. S Y ST 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”.

Cabe señalar que para la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información complementaria remitida por la Entidad con fecha 10⁴ de enero de 2025, mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado, la cual tiene carácter de declaración jurada

Asimismo, cabe precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el Comité de Selección en el pliego absolutorio⁵ y los temas materia de cuestionamientos del mencionado participante, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento N° 1:** Respecto a la consulta y/u observación N° 8 relativa a la “**documentación técnica**”.
- **Cuestionamiento N° 2:** Respecto a la consulta y/u observación N° 9 relativa al “**registro sanitario**”.

¹ Mediante Expediente N° 2024-0172503.

² Mediante Expediente N° 2024-0178180.

³ Mediante Expediente N° 2025-0000087.

⁴ Mediante Expediente N° 2025-0005090.

⁵ Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.

- **Cuestionamiento N° 3:** Respecto a la consulta y/u observación N° 15 relativa a las “especificaciones técnicas”.

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; sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la posición técnica al respecto⁶, 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 a la documentación técnica

El participante **SURGICORP SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA - SURGICORP S.R.L.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 8, señalando que es razonable permitir que aquellas características que no estén contempladas en los documentos técnicos (folletos, insertos, manuales, entre otros) sean acreditados con documentos emitidos por el fabricante (cartas o similares), en la medida que los documentos técnicos no necesariamente son homogéneos al requerimiento de la Entidad.

Por lo tanto, la pretensión consiste en que aquellas características no contempladas en los documentos técnicos (folletos, insertos, manuales, entre otros) sean acreditados con documentos emitidos por el fabricante (cartas o similares).

Pronunciamiento

Al respecto, debemos iniciar señalando que en el literal c) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

(...)

c) Anexo A (Hoja de presentación del equipo/sustento de cumplimiento de las características técnicas) y Folletería y/o brochure y/o manual y/o declaración Jurada del Fabricante Real y/o Fabricante Legal y/o Dueño de la Marca y/o Filial Autorizada con la firma (física o electrónica) y/o carta del fabricante que permitan acreditar los siguientes aspectos de las especificaciones técnicas:

A.- GENERALES: A01 hasta A17

B.- COMPONENTES:

⁶ Ver el Comunicado N° 011-2013-OSCE/PRE.

*SISTEMA ÓPTICO: B01 hasta B08
SISTEMA DE ILUMINACIÓN: B08-1 hasta B11
C.- SISTEMA DE VIDEO: C01 hasta C03
D.- FLUORESCENCIA: D01 hasta D02.
E.- REQUERIMIENTO DE ENERGÍA: E01 hasta E02
F.- ADICIONALES: F01 y F02*

El postor deberá indicar claramente las partes, componentes, accesorios que lo conforman y año de fabricación, marca y país de procedencia, asimismo detallar las especificaciones técnicas y la propuesta debe indicar el número de folio que sustente el cumplimiento de la especificación técnica mediante el Anexo A.

Es así como, mediante la consulta y/u observación N° 8 se solicitó **aclarar** si las cartas emitidas por el fabricante son complementarias a la folletería y/o brochure; ante lo cual, el Comité de Selección señaló que efectivamente las cartas emitidas por el fabricante son complementarias a la folletería y/o brochure.

Sobre el particular, es conveniente indicar que los lineamientos de las Bases Estándar aplicables a la presente contratación establecen que la Entidad debe detallar las características que deben ser acreditadas mediante los documentos técnicos (autorización, folletos, instructivos, catálogos o similares) considerados en la admisión de la oferta, tal como se aprecia a continuación:

Importante para la Entidad

En caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, consignar en el siguiente literal:

e) [CONSIGNAR LA DOCUMENTACION ADICIONAL QUE EL POSTOR DEBE PRESENTAR TALES COMO AUTORIZACIONES DEL PRODUCTO, FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATALOGOS O SIMILARES*] para acreditar [DETALLAR QUE CARACTERISTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES ESPECIFICOS DEL BIEN PREVISTOS EN LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS DEBEN SER ACREDITADAS POR EL POSTOR].

La Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida. En este literal no debe exigirse ningún documento vinculado a los requisitos de calificación del postor, tales como: i) capacidad legal, ii) capacidad técnica y profesional: experiencia del personal clave y iii) experiencia del postor. Tampoco se puede incluir documentos referidos a cualquier tipo de equipamiento, infraestructura, calificaciones y experiencia del personal en general.

Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Asimismo, mediante la Resolución N° 124-2023-TCE-S3⁷, emitido por el Tribunal de Contrataciones del Estado, se indica lo siguiente:

⁷ Información obrante del considerando 19 al 21.

“(…) si bien no hay un formato único para la carta del fabricante, estos documentos se pueden definir como cartas de apoyo de fabricantes hacia sus distribuidores, en las que aseguran a las entidades convocantes que dicho licitante cuenta con el reconocimiento y por consecuencia con la calidad de los productos y servicios que se pretende adquirir (...) la carta de fabricante, al ser un documento particular emitido por éste a solicitud del proveedor, puede incorporar información no contemplada en los documentos comerciales y técnicos predeterminados, lo cual sirve para acreditar especificaciones solicitadas en un procedimiento de selección, teniendo en cuenta que dicha declaración cuenta con el respaldo del fabricante. En virtud de las razones expuestas, se aprecia que en el caso concreto, la carta de fabricante sería idónea para sustentar las especificaciones técnicas que no se encontraban en catálogos, brochure, guías prácticas, hojas técnicas o website del fabricante, previstos en las bases integradas definitivas, por lo cual no se entiende por qué no fue incorporado dicho documento (u otro similar) (...)” (El subrayado y resaltado es nuestro).

De lo expuesto, se desprende que la acreditación de las especificaciones técnicas en la oferta no se limita únicamente a folletos, instructivos o catálogos, sino más bien se trata de una lista abierta que permite considerar otro tipo de documentos con distinta denominación. Siendo que, entre dichas opciones se encuentra la “carta del fabricante”, la cual puede ser incorporada para acreditar las especificaciones técnicas o como documento de apoyo para acreditar alguna característica omitida en los folletos, catálogo u otros, toda vez que la mencionada carta es un documento emitido por el propio fabricante al cliente o distribuidor para asegurar la calidad del producto y su valor sería equivalente a cualquier otro documento técnico elaborado previamente, tales como, folletos, catálogo, manuales, brochure u otros.

Bajo esa premisa, la respuesta obrante en el pliego absolutorio que consiste en una confirmación respecto a que las “cartas del fabricante son complementarias a la folletería y/o brochure”, se condice con lo descrito en el párrafo anterior. En la medida que las cartas del fabricante pueden ser utilizadas como documento complementario para acreditar algunas características omitidas en los folletos, catálogo u otros.

En ese sentido, considerando que la pretensión consiste en que aquellas características no contempladas en los documentos técnicos (folletos, insertos, manuales, entre otros) sean acreditados con documentos emitidos por el fabricante (cartas o similares), y en tanto la Entidad en el pliego absolutorio ya había precisado ello; 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.

Sin perjuicio de ello, es conveniente indicar que los lineamientos de las Bases Estándar aplicables a la presente contratación establecen que “(...) no debe requerirse declaraciones juradas cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento”.

En ese sentido, a efectos de evitar confusión por parte de los potenciales postores respecto a la terminología de los documentos emitidos por el fabricante, se **adecuará** el literal c) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta

(...)

c) Anexo A (Hoja de presentación del equipo/sustento de cumplimiento de las características técnicas) y Folletería y/o brochure y/o manual y/o ~~declaración Jurada~~ carta del Fabricante Real y/o Fabricante Legal y/o Dueño de la Marca y/o Filial Autorizada con la firma (física o electrónica) y/o carta del fabricante que permitan acreditar los siguientes aspectos de las especificaciones técnicas:

A.- GENERALES: A01 hasta A17

B.- COMPONENTES:

SISTEMA ÓPTICO: B01 hasta B08

SISTEMA DE ILUMINACIÓN: B08-1 hasta B11

C.- SISTEMA DE VIDEO: C01 hasta C03

D.- FLUORESCENCIA: D01 hasta D02.

E.- REQUERIMIENTO DE ENERGÍA: E01 hasta E02

F.- ADICIONALES: F01 y F02

El postor deberá indicar claramente las partes, componentes, accesorios que lo conforman y año de fabricación, marca y país de procedencia, asimismo detallar las especificaciones técnicas y la propuesta debe indicar el número de folio que sustente el cumplimiento de la especificación técnica mediante el Anexo A.

Finalmente, en atención al Principio de Libertad de Concurrencia, **se deberá tener en cuenta**⁸ que la “carta del fabricante”, conforme a la Resolución N°124-2023-TCE-S3, resulta ser un documento idóneo para acreditar las características técnicas requeridas por la Entidad en la admisión de ofertas, tal como se podría acreditar con documentos técnicos, como son los folletos, catálogos, entre otros. Además, también podrían actuar como documento complementario a los documentos técnicos, en caso estos no cuenten con la descripción de todas las características requeridas.

Cuestionamiento N° 2

Respecto al registro sanitario

El participante **SOLUCIONES Y SOPORTES TÉCNICOS S.A.C. S Y ST S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 9, toda vez que considera que debe presentarse el registro sanitario para el bien principal y para los componentes externos y accesorios de grado médico; en particular respecto al componente “C03”, a efectos poder identificar riesgos potenciales en la adquisición del producto y evitar vulnerar los artículos 5 y 6 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, Decreto Supremo que aprueba el Reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios.

Pronunciamiento

Al respecto, debemos iniciar señalando que en el literal d) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

d) Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente. Copia de Registro Sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, que corresponde al equipo principal según normativa vigente de la DIGEMID, deberá estar emitida por la dicha institución. Para el caso de equipamiento médico que se encuentre en el listado de productos de la clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de uso médico contenido en el DS. N° 016-2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación DIGEMID realizada a través de la web, que sustente que no requiere registro sanitario y donde se describa al productos o dispositivo con una

⁸ Resulta pertinente precisar que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración en las Bases Integradas definitivas.

denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto de sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. Se aceptará también documentación emitida por DIGEMID (consulta web u oficio) donde se manifieste que el producto ofertado no requiere el Registro Sanitario publicado en el portal web oficial de la DIGEMID, así mismo de ser el caso, se requerirá el registro sanitario para todos los dispositivos que lo contenga”

(El subrayado y resaltado es nuestro)

Es así como, mediante la consulta y/u observación N° 9 se solicitó **incluir**, en la etapa de presentación de ofertas, al registro sanitario de los componentes y accesorios de grado médico de las marcas distintas al bien principal. Ante lo cual, el Comité de Selección decidió no acoger lo solicitado, señalando que el objeto de contratación se centra en el equipo principal (microscopio quirúrgico) que debe contar con Registro Sanitario vigente. Asimismo, se entiende que los componentes y accesorios han sido previamente autorizados por la DIGEMID para su comercialización en el Perú.

No obstante, el recurrente cuestionó la absolución en cuestión, toda vez que considera que debe presentarse el registro sanitario tanto para el bien principal como también para los componentes externos al bien principal que son “dispositivos médicos” que ayudan al microscopio quirúrgico a cumplir su función.

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que mediante Carta N° 001-2025-CS-UEHAL, la Entidad señaló lo siguiente:

1. Sobre el "Registro Sanitario"

En aplicación del artículo 6 del Decreto Supremo N° 016-2011-SA, los dispositivos médicos deben contar con Registro Sanitario para ser comercializado en el país, en este caso, el microscopio quirúrgico, objeto de contratación.

Al respecto, se aclara que:

- a. El monitor solicitado en el punto A08 forma parte del equipo principal (componente).*
- b. El monitor solicitado en el punto C03 no forma parte del equipo principal y es un componente externo.*

Respecto del punto A08, en las bases administrativas, se solicitó registro sanitario que corresponde al equipo principal según normativa vigente de la DIGEMID, lo que implica que el REGISTRO SANITARIO DEL MICROSCOPIO incluye al monitor

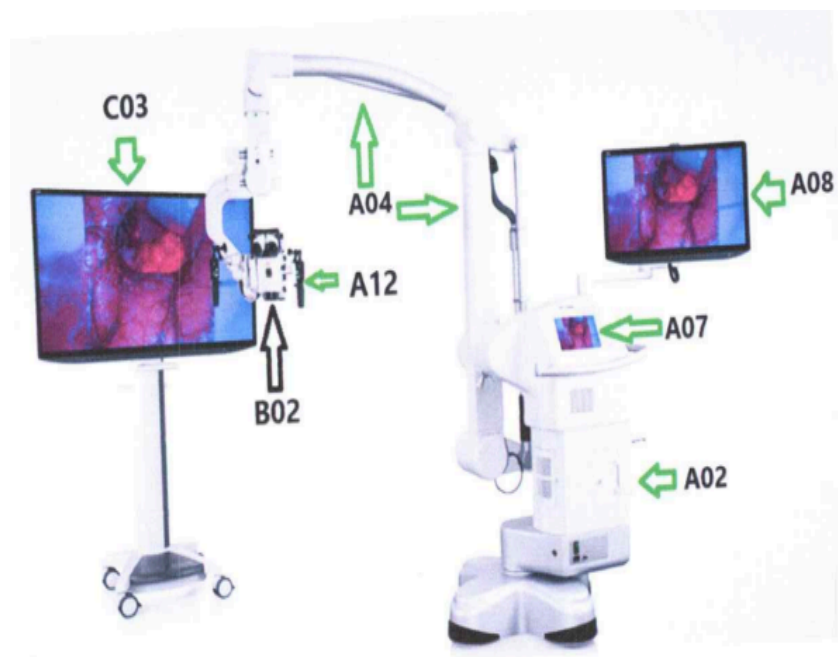
solicitado en el punto A08.

Respecto del punto C03, es un monitor externo del que no se requirió registro sanitario, sin embargo en las especificaciones indica que debe ser "grado médico", **al ser un equipo que se ubicará dentro de un centro quirúrgico, por lo que el área usuaria afirma que también deberá contar con registro sanitario.**

Por tanto, el registro sanitario se requiere para el equipo principal y componentes externos de grado médico.

En ese entender, el registro sanitario requerido será para el equipo principal (microscopio quirúrgico con los siguientes componentes: A01, A02, A04, A07, A08, A09, A12, A13, B01, B02, B03, B05, B06, B08, B08-1, B09, C01, C02, F01, F04), así como para aquellos accesorios externos de grado médico "monitor externo" (C03).

Ver imagen referencial, que muestra algunos componentes de los arriba anteriormente mencionados.



2. Sobre el término "grado médico"

Grado Médico:

Es una característica de un equipo que ha sido diseñado, construido, probado y certificado para ser utilizado dentro de un ambiente clínico, es decir, para estar en contacto con el paciente durante su tratamiento, en este caso, tratamiento quirúrgico. Dicha

característica es verificada por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) al momento de otorgar el registro sanitario para la comercialización de éstos en el territorio nacional.

Además, el término grado médico se recoge como una característica relevante propio de aquellos dispositivos médicos que son acreditados en la folletería que presentan los diferentes postores en los que se menciona "de uso médico", "para uso médico" cuyo principal objetivo es brindar imagen clara y precisa para que se puedan realizar diagnósticos y revisiones clínicas.

De otra parte, resulta pertinente traer a colación la definición de "monitor quirúrgico", que viene a ser una pantalla para obtener imágenes en tiempo real durante el procedimiento quirúrgico.

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

De lo expuesto, se aprecia que si bien la Entidad inicialmente no requirió registro sanitario respecto al punto C03 “MONITOR ADICIONAL EXTERNO DE 50 PULGADAS O MAYOR CON TECNOLOGÍA 4K 3D DE GRADO MÉDICO”; cierto es que este equipo tiene calidad de “grado médico” porque se ubica dentro de un centro quirúrgico, por lo cual el Área Usuaria ha considerado que también deberá contar con registro sanitario.

A partir de dicha premisa se puede indicar que el equipo principal “microscopio quirúrgico” está conformado por los componentes “A01, A02, A04, A07, A08, A09, A12, A13, B01, B02, B03, B05, B06, B08, B08-1, B09, C01, C02, F01 y F04”; y por ende el registro sanitario deberá ser requerido para todos estos componentes que conforman el equipo principal y para el “monitor externo” señalado en el punto C03 por tener la calidad de accesorio externo de grado médico.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se presente el registro sanitario para el bien principal y sus componentes externos; en particular respecto al “C03”, y en tanto la Entidad aclaró que también se requiere registro sanitario para el componente “C03”; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que, se implementarán las disposiciones siguientes:

- Se **dejará sin efecto** la absolución de la consulta y/u observación N° 9.
- Se **adecuará** el literal d) del numeral 2.2.1.1 de la Sección Específica del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, se aprecia lo siguiente:

2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

(...)

d) Copia simple de la Resolución Directoral que autoriza la inscripción o la reinscripción en el Registro Sanitario vigente y, de ser el caso, de la Resolución Directoral de autorización del cambio que acredite las características del bien ofertado o, copia simple del Certificado de Registro Sanitario vigente, emitidos por la Digemid (ANM), de acuerdo con el marco normativo vigente. Copia de Registro Sanitario o Certificado de registro sanitario vigente, que corresponde al equipo principal y copia del registro Sanitario o Certificado de registro sanitario vigente que corresponde al MONITOR ADICIONAL EXTERNO DE 50 PULGADAS O MAYOR CON TECNOLOGÍA 4K 3D DE GRADO MÉDICO, según normativa vigente de la DIGEMID, deberá estar emitida por la dicha institución. Para el caso de equipamiento médico que se encuentre en el listado de productos de la clasificación de Insumos, Instrumental y Equipo de uso médico contenido en el DS. N° 016-2011-SA, el postor deberá presentar copia simple de la Certificación DIGEMID realizada a través de la web, que sustente que no requiere registro sanitario y donde se describa al productos o dispositivo con una denominación que no debe inducir a error en cuanto a la composición, indicaciones o propiedades que posee el producto o dispositivo, tanto de sí mismo como respecto de otros productos o dispositivos. Se aceptará también documentación emitida por DIGEMID (consulta web u oficio) donde se manifieste que el producto ofertado no requiere el Registro Sanitario publicado en el portal web oficial de la DIGEMID, así mismo de ser el caso, se requerirá el registro sanitario para todos los dispositivos que lo contenga

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° 3

Respecto a las especificaciones técnicas

El participante **SURGICORP SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA - SURGICORP S.R.L.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 15, toda vez que señala que a pesar de no acogerse dicha consulta respecto al numeral F09, esta característica se modificó e incorporó de la siguiente manera:

Antes:

ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU, MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA LASER A COLOR), CON SOFTWARE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERÁ CONTAR CON UN INMUEBLE MÓVIL ADECUADO

Después:

ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU, Y/O HARDWARE RECOMENDADO POR EL FABRICANTE (Observación 15- S Y ST S.A.C.), MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA LASER A COLOR), CON SOFTWARE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERÁ CONTAR CON UN INMUEBLE MÓVIL ADECUADO.

Pronunciamiento

Al respecto, debemos iniciar señalando que en el acápite F09 del numeral 5.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

5.2 Características del bien

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO DE MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA NEUROCIRUGÍA QUE SE SOLICITAN

(...)

(...)	(...)
<i>F</i>	<i>ADICIONALES</i>
(...)	(...)
<i>F09</i>	<i>ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU, MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA LASER A COLOR), CON SOFTWARE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES</i>

	<p><i>PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERÁ CONTAR CON UN MUEBLE MÓVIL ADECUADO.</i></p>
--	--

Es así que mediante la consulta y/u observación N° 15 se solicitó **aclarar** o **ampliar** los términos técnicos requeridos con la finalidad de no generar dudas con lo ofertado, solicitando se evalúe la inclusión de “*F09 ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU Y/O HARDWARE RECOMENDADO POR EL FABRICANTE, MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA A COLOR), CON SOFTWARE RECOMENDADO POR EL FABRICANTE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERÁ CONTAR CON UN MUEBLE MÓVIL ADECUADO PARA USO EN SALA DE OPERACIONES*”

Ante lo cual, el Comité de Selección no acogió lo solicitado, señalando lo siguiente:

<p>Análisis respecto de la consulta u observación:</p> <p>El Comité de Selección realiza el análisis de la observación, al respecto, no se acoge y se mantiene lo establecido en las bases. De otra parte, este comité de selección ACLARA que la unidad de trabajo completo es un módulo de trabajo externo, donde se desea almacenar los datos de los pacientes, para esto es necesario que dicho modulo cuente con un software con la capacidad de editar datos del paciente (edad, nombre, sexo, etc). Además de edición de imágenes y videos provenientes del microscopio, sean estas extraídas en forma directa o a través de un disco externo para así poder tener un registro de dichos pacientes con imágenes y videos editados.</p> <p>Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:</p> <p>null</p>
--

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que mediante Carta N° 67-2024-ABC-DGA-UL/HAL, la Entidad señaló lo siguiente:

De las Bases Integradas se tiene:	
F09	<p>ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU Y/O HARDWARE RECOMENDADO POR EL FABRICANTE (Observación 15 – S Y ST S.A.C.), MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA LASER A COLOR). CON SOFTWARE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERA CONTAR CON UN MUEBLE MÓVIL ADECUADO.</p>
<p>Sobre el particular, por un error involuntario de transcripción, el comité de selección cometió un error al modificar el punto F09, toda vez que no acogió la observación formulada por el postor S Y ST S.A.C.</p> <p>Al respecto, el postor debe considerar lo establecido en el numeral 72.6 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, que establece: “<i>Cuando exista divergencia entre lo indicado en el pliego de absolución de consultas y observaciones y la integración de bases, prevalece lo absuelto en el referido pliego; sin perjuicio, del deslinde de responsabilidades correspondiente.</i>”</p> <p>Al respecto, en atención al numeral 72.6 , el postor debe entender que se mantiene lo establecido en las Bases Administrativas, pues dicha observación no fue acogida, como se indicó en el pliego absolutorio:</p>	

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

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

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, la Entidad aclaró que por error involuntario de transcripción, el Comité de Selección cometió un error al modificar el punto F09, pese a que no acogió la petición formulada por el participante en la consulta y/u observación en cuestión.

De lo expuesto, se puede colegir que la Entidad recién mediante su carta corrigió lo integrado citando la absolución de la consulta y/u observación N° 15, a fin de que lo absuelto en el pliego absolutorio y lo consignado en las bases integradas guarde congruencia de forma tal que se permita que los potenciales postores puedan comprender el alcance exacto de las bases.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que, se implementará las disposiciones siguientes:

- Se **deberá tomar en cuenta**⁹ como absolución de la consulta y/u observación N° 15 lo precisado por la Entidad en su Carta N° 67-2024-ABC-DGA-UL/HAL.
- Se **adecuará** el numeral 5.2. del Capítulo III de la Sección específica de las Bases integradas definitivas, conforme lo siguiente:

5.2 Características del bien

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEL EQUIPO DE MICROSCOPIO QUIRÚRGICO PARA NEUROCIRUGÍA QUE SE SOLICITAN

(...)

⁹ Resulta pertinente precisar que la presente disposición no requiere implementación en las Bases.

(...)	(...)
F	ADICIONALES
(...)	(...)
F09	ESTACIÓN DE TRABAJO COMPLETO (CPU, Y/O HARDWARE RECOMENDADO POR EL FABRICANTE (Observación 15- S Y ST S.A.C.) , MONITOR A COLOR LCD, TECLADO, MOUSE, IMPRESORA LASER A COLOR), CON SOFTWARE PARA PROCESAMIENTO DE DATOS DE PACIENTE, VIDEO E IMÁGENES PROVENIENTES DEL MICROSCOPIO, LA MISMA QUE DEBERÁ CONTAR CON UN INMUEBLE MÓVIL ADECUADO.

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices pertinentes** en futuros procedimientos de selección, a fin de que el comité de selección cumpla con absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.

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

De la revisión del numeral 2.5 “Forma de pago” del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contratación pactada a favor del contratista en soles, en un (1) ÚNICO PAGO.

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

- *Acta de conformidad de Recepción, Instalación y Prueba Operativa.*
- *Ficha Técnica del equipo.*
- *Guía de remisión (original) debidamente fechadas, selladas y firmadas por el responsable de Almacén.*
- *Comprobante de pago*
- *Orden de compra*
- *Garantía Comercial.*
- *Constancias de capacitación.*

Dicha documentación se debe presentar en un Almacén de la Entidad, sito en (Hospital de Contingencia Antonio Lorena-ubicado en la Av. Carlos Ugarte S/N. Costado del Cuartel Quinta Brigada de Montaña Mariscal Agustín Gamarra (Santiago-Cusco).

Asimismo, de la revisión del numeral 18 “Forma de pago” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

18. FORMA DE PAGO

La entidad realizará el pago de la contratación pactada a favor del contratista en soles, en un (1) ÚNICO PAGO.

Para tal efecto, el contratista remitirá la siguiente documentación para su evaluación a la Oficina de Logística del Hospital Antonio Lorena, para su trámite de pago correspondiente:

- ✓ Acta de conformidad de Recepción, Instalación y Prueba Operativa.
- ✓ Ficha Técnica del equipo.
- ✓ Guía de remisión (original) debidamente fechadas, selladas y firmadas por el responsable de Almacén.
- ✓ Comprobante de pago.
- ✓ Orden de compra.
- ✓ Certificado de Garantía.
- ✓ Constancias de capacitación

Al respecto, mediante Informe N° 451-2024-UE-HAL-AD/UL-JF, la Entidad precisó lo siguiente:

SOBRE EL PUNTO 2.1. FORMA DE PAGO

De acuerdo a lo establecido en el requerimiento del área usuaria, por error se consignó "Garantía Comercial" en lugar de "Certificado de Garantía" en las bases integradas, que calzaría en la sección "otra documentación necesaria" de las Bases Estándar. Sin embargo, se tiene que conforme a las Bases Estándar, debiera ser:

-Recepción del **área de almacén**

-Informe del funcionario responsable del **Servicio de Neurocirugía** emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.

-**Comprobante de pago**

-**Otra documentación necesaria**

En relación a ello, se precisa que se utilizó términos equivalentes que no representarían incumplimiento algunos respecto de las Bases Estándar, como se puede corresponder:

Bases Estándar	Bases Integradas
Recepción del área de almacén	Guía de remisión (original) debidamente fechadas, selladas firmadas por el responsable de Almacén .
Informe del funcionario responsable del Servicio de Neurocirugía emitiendo la conformidad de la prestación efectuada	Acta de conformidad de Recepción, Instalación y Prueba Operativa.
Comprobante de pago	Comprobante de pago.
Otra documentación necesaria	Ficha Técnica del equipo. Orden de compra. Certificado de Garantía. Constancias de capacitación

Por lo anteriormente expuesto, la entidad aclara que, no habría supuesta vulneración a las Bases Estándar, puesto que el área usuaria consignó términos equivalentes, que el comité de selección incluyó en las Bases Administrativas. Sin embargo, en estricto cumplimiento con las Bases

Estándar, el área usuaria y miembros del comité de selección validamos cambiar el punto **18. FORMA DE PAGO del capítulo III de la Sección Específica - REQUERIMIENTO**, de igual manera el punto **5.2 FORMA DE PAGO del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas**, en aras de uniformizar la información de la siguiente manera:

-Recepción del **área de almacén**

-Informe del funcionario responsable del **Servicio de Neurocirugía** emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.

-**Comprobante de pago**

-**Otra documentación necesaria** (Ficha Técnica del equipo, Orden de compra, Certificado de Garantía y Constancias de capacitación).

En tal sentido, con ocasión de las Bases Integradas Definitivas, se implementará la disposición siguiente:

- Se **adecuará** el numeral 2.5 del Capítulo II y el numeral 18 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica, conforme al siguiente detalle:

FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contratación pactada a favor del contratista en soles, en un (1) ÚNICO PAGO.

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

- *Recepción del área del almacén*
- *Informe del funcionario responsable del Servicio de Neurocirugía emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.*
- *Comprobante de pago.*
- *Otra documentación necesaria (Ficha Técnica del equipo, Orden de compra, Certificado de Garantía y Constancias de capacitación).*

Dicha documentación se debe presentar en un Almacén de la Entidad, sito en (Hospital de Contingencia Antonio Lorena-ubicado en la Av. Carlos Ugarte S/N. Costado del Cuartel Quinta Brigada de Montaña Mariscal Agustín Gamarra (Santiago-Cusco)

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

3.2 Costo de reproducción y entrega de bases

De la revisión del numeral 1.10 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

1.10. COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar CINCO SOLES CON 00/100 SOLES (S/ 5.00) en caja de la Entidad (Hospital Antonio Lorena (Contingencia) sito en Av. Carlos Ugarte S/N Costado del Cuartel Quinta Brigada de Montaña Mariscal Agustín Gamarra (Santiago-Cusco).

Al respecto, las Bases Estándar aplicables al objeto de la presente contratación, señala que, la Entidad deberá consignar el costo de reproducción, así como la forma y lugar para realizar el pago y recabar las bases; no obstante, la Entidad no habría precisado el lugar (área y dirección exacta) donde se recabarán las bases.

Sobre el particular, mediante Informe Técnico N°451-2024-UE-HAL-AD/UL-JF, la Entidad, precisó lo siguiente:

1.1 COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar CINCO SOLES CON 00/100 SOLES (S/ 5.00) en la Unidad de Economía (Caja) con el código 1983 – Bases Proceso de Selección y recabar las bases en la Unidad de Logística de la Entidad (Hospital Antonio Lorena (Contingencia) sito en Av. Carlos Ugarte S/N Costado del Cuartel Quinta Brigada de Montaña Mariscal Agustín Gamarra del distrito de Santiago, provincia y departamento del Cusco.

En tal sentido, con ocasión de las Bases Integradas Definitivas, se implementará la disposición siguiente:

- Se **adecuará** el numeral 1.10 del Capítulo I de la Sección Específica, conforme al siguiente detalle:

1.10 COSTO DE REPRODUCCIÓN Y ENTREGA DE BASES

~~Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar CINCO SOLES CON 00/100 SOLES (S/ 5,00) en caja de la Entidad (Hospital Amonio Lorena (Contingencia) sito en Av. Carlos Ugarte SIN Costado de Cuartel Quinta Brigada de Montana Marisca Agustin Camarra (Santiago-Cusco)~~

Los participantes registrados tienen el derecho de recabar un ejemplar de las bases, para cuyo efecto deben cancelar CINCO SOLES CON 00/100 SOLES (S/ 5.00) en la Unidad de Economía (Caja) con el código 1983 - Bases Proceso de Selección y recabar las bases en la Unidad de Logística de la Entidad (Hospital Antonio Lorena (Contingencia) sito en Av. Carlos Ugarte S/N Costado del Cuartel Quinta Brigada de Montaña Mariscal Agustin Gamarra del distrito de Santiago, provincia y departamento del Cusco.

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

3.3 Vicios Ocultos

De la revisión del numeral 21 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

21. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El Contratista será el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos del bien ofertado, por un periodo igual al periodo de garantía comercial como mínimo.

Se deberá entregar a la entidad, una Declaración Jurada de compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos, la cual será entregada en la recepción del bien en el Almacén de la Entidad.

Al respecto, las Bases Estándar aplicables al objeto de la presente contratación, señala que, la Entidad deberá consignar el plazo en la cual será responsable por defectos o vicios ocultos; no obstante, la Entidad no habría precisado el plazo exacto.

Es así como, mediante Carta N° 001-2025-CS-UEHAL, la Entidad, precisó lo siguiente:

Asimismo se aclara respecto de la RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS, que el contratista "será responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos del bien ofertado, por un periodo de cuatro(4) años".

En tal sentido, con ocasión de las Bases Integradas Definitivas, se implementará la disposición siguiente:

- Se **adecuará** el numeral 21 del Capítulo III de la Sección Específica, conforme al siguiente detalle:

21. RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS

El Contratista será el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos del bien ofertado, por un periodo ~~igual al periodo de garantía comercial como mínimo~~ de cuatro(4) años.

Se deberá entregar a la entidad, una Declaración Jurada de compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos, la cual será entregada en la recepción del bien en el Almacén de la Entidad.

3.4 Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario

De la revisión del numeral 5.3 del Capítulo III de la Sección específica de las Bases integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

"6. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario para el equipo principal, según la normativa vigente de DIGEMID.

Dicho registro debe estar vigente a la fecha de presentación de respuestas expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID) a nombre del postor o de terceros. Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado. Las empresas distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente. No se aceptarán expedientes en trámite para la obtención del Registro.

Certificado de Seguridad Eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA.

Se adjuntará copia del Certificado correspondiente para el Equipo. Alternativamente se aceptarán certificaciones plenamente demostradas, ya sea en catálogo, manual, folletos u otros documentos del fabricante (copia simple)

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

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

(El subrayado y resaltado es agregado)

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

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

- Se **adecuará** el numeral 6 del Capítulo III de la Sección específica de las Bases integradas definitivas, conforme lo siguiente:

“6. REGLAMENTOS TÉCNICOS, NORMAS METROLÓGICAS Y/O SANITARIAS

Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario para el equipo principal, según la normativa vigente de DIGEMID.

Dicho registro debe estar vigente a la fecha de presentación de respuestas expedido por el Ministerio de Salud (DIGEMID) a nombre del postor o de

terceros. Los datos expresados en la oferta presentada, deben coincidir con los datos indicados en el Registro Sanitario del producto ofertado. Las empresas distribuidoras de productos nacionales o importados, podrán presentar copia simple del registro sanitario o certificado de registro sanitario vigente. No se aceptarán expedientes en trámite para la obtención del Registro.

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.

Certificado de Seguridad Eléctrica: UL, AAMI, NFPA, IEC, EN, CSA.

Se adjuntará copia del Certificado correspondiente para el Equipo. Alternativamente se aceptarán certificaciones plenamente demostradas, ya sea en catálogo, manual, folletos u otros documentos del fabricante (copia simple)

- 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 Declaración Jurada de Garantía Comercial del bien ofertado

De la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección específica de las Bases integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

“2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta

e) **Declaración Jurada de Garantía Comercial del bien ofertado. (Anexo B)**

f) **Carta del fabricante que respalde al participante como representante o distribuidor autorizado en el Perú (en caso de tener procedencia extranjera)**

g) **Carta de compromiso del postor o declaración jurada en la cual indique que el equipo ofertado es nuevo y sin uso, en el que deberá indicar que el año de fabricación es del 2024.**

h) **Declaración Jurada de Compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos. (Anexo C)**

Al respecto, cabe señalar que en las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento se señala lo siguiente:

Importante para la Entidad

En caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, consignar en el siguiente literal:

e) *[CONSIGNAR LA DOCUMENTACIÓN ADICIONAL QUE EL POSTOR DEBE PRESENTAR TALES COMO AUTORIZACIONES DEL PRODUCTO, FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES*] para acreditar [DETALLAR QUÉ CARACTERÍSTICAS Y/O REQUISITOS FUNCIONALES ESPECÍFICOS DEL BIEN PREVISTOS EN LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DEBEN SER ACREDITADAS POR EL POSTOR].*

La Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida. En este literal no debe exigirse ningún documento vinculado a los requisitos de calificación del postor, tales como: i) capacidad legal, ii) capacidad técnica y profesional: experiencia del personal clave y iii) experiencia del postor. Tampoco se puede incluir documentos referidos a cualquier tipo de equipamiento, infraestructura, calificaciones y experiencia del personal en general.

Además, no debe requerirse declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Por lo tanto, los literales e), g) y h) no podrían ser requeridos, en la medida que comprenden información que se encuentra dentro de los alcances de la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas (Anexo N° 3), y además respecto al literal f), cabe indicar que si bien se puede requerir información del fabricante, esta debe estar orientadas a la acreditación de alguna característica técnica y/o funcional, siendo que el mencionado requisito está dirigido a acreditar la relación comercial entre el fabricante y el distribuidor o comercializador.

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

- Se **suprimen** los literales e), f), g) y h) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección específica de las Bases integradas definitivas.
- Se **agregará** en el 2.3 del Capítulo II de la Sección específica de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

2.3. REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO (...)

j) Declaración Jurada de Garantía Comercial del bien ofertado. (Anexo B)

k) Carta del fabricante que respalde al participante como representante o distribuidor autorizado en el Perú (en caso de tener procedencia extranjera)

m) Declaración Jurada de Compromiso de canje y/o reposición del bien por defectos y/o vicios ocultos. (Anexo C)

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. Personal clave

De la revisión del literal C.1 - Experiencia del personal clave- de los Requisitos de calificación del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas no definitivas, se aprecia lo siguiente:

C	CAPACIDAD TECNICA Y PROFESIONAL
C.1	EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE
	<p>Requisitos:</p> <p>El postor deberá de contar con 01 Ingeniero Electrónico, Biomédico y/o mecatrónico colegiado y habilitado o personal técnico especializado egresado de Instituto Superior Tecnológico (debidamente acreditado con el título y colegiatura según corresponda) con una experiencia mínima de tres (03) años en el uso, instalación, configuración, mantenimiento preventivo y correctivo de EQUIPOS MICROSCOPIOS QUIRURGICOS O SIMILARES (equipos biomédicos que cuenten con óptica), con certificado de capacitación emitido por el fabricante.</p> <p>El PERSONAL CLAVE debe ser responsable de la instalación del equipo, realizar las pruebas de aceptación del bien objeto de la convocatoria y responsable técnico de los informes de los protocolos.</p>

Al respecto, cabe indicar que los lineamientos de las Bases Estándar aplicables a la presente contratación señalan lo siguiente:

d) Del personal

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

Por lo tanto, cuando el procedimiento de selección -tal como el presente- se encuentre bajo la modalidad “llave en mano”, corresponde incorporar como requisito de calificación la “Experiencia del personal” para su acreditación documental. Bajo esta premisa los otros aspectos del perfil del personal, tales como la formación académica, capacitación, actividades a realizar, entre otros, no requieren acreditación documental y serán acreditados con la presentación de la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas (Anexo N° 3).

En ese sentido, se **suprimirá** del literal C.1 - Experiencia del personal clave- de los requisitos de calificación del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, lo siguiente:

“(…)

~~El postor deberá de contar con 01 Ingeniero Electrónico, Biomédico y/o mecatrónico colegiado y habilitado o personal técnico especializado egresado de Instituto Superior Tecnológico (debidamente acreditado con el título y colegiatura según corresponda) con una experiencia mínima de tres (03) años en el uso, instalación, configuración, mantenimiento preventivo y correctivo de EQUIPOS MICROSCOPIOS QUIRURGICOS O SIMILARES (equipos biomédicos que cuenten con óptica), con certificado de capacitación emitido por el fabricante.~~

~~El PERSONAL CLAVE debe ser responsable de la instalación del equipo, realizar las pruebas de aceptación del bien objeto de la convocatoria y responsable técnico de los informes de los protocolos.~~

(…)”.

Y, además se **agregará** en el requerimiento la información del personal -con excepción de la experiencia- con la finalidad de que sea acreditada con la presentación de la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas (Anexo N° 3), conforme se aprecia a continuación:

“(…)

El postor deberá de contar con 01 Ingeniero Electrónico, Biomédico y/o mecatrónico colegiado y habilitado o personal técnico especializado egresado de Instituto Superior Tecnológico (debidamente acreditado con el título y colegiatura según corresponda) con una experiencia mínima de tres (03) años en el uso, instalación, configuración, mantenimiento preventivo y correctivo de EQUIPOS MICROSCOPIOS QUIRURGICOS O SIMILARES (equipos biomédicos que cuenten con óptica), con certificado de capacitación emitido por el fabricante.

El PERSONAL CLAVE debe ser responsable de la instalación del equipo, realizar las pruebas de aceptación del bien objeto de la convocatoria y responsable técnico de los informes de los

protocolos.

(...)”.

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 Mejoras

De la revisión del literal d) - “Mejoras a las especificaciones técnicas”- del Capítulo IV de la Sección Específica de las Bases, se aprecia lo siguiente:

Acreditación:

Se acreditará únicamente mediante la presentación de brochure, manual, instructivo, manual o carta del fabricante que indique el cumplimiento de esta mejora tecnológica

Al respecto, cabe señalar que los lineamientos de las Bases Estándar aplicables a la presente contratación disponen lo siguiente:

I. MEJORAS A LAS ESPECIFICACIONES TECNICAS

Evaluación:

[CONSIGNAR CADA UNA DE LAS MEJORAS QUE PUEDEN OFERTAR LOS POSTORES].

Acreditación:

Se acreditará únicamente mediante la presentación de [CONSIGNAR DECLARACIÓN JURADA O INDICAR DOCUMENTO ESPECÍFICO QUE ACREDITE LAS MEJORAS].

En ese sentido, se adecuará la acreditación del literal d) - “Mejoras a las especificaciones técnicas”- del Capítulo IV de la Sección Específica de las Bases, conforme a los lineamientos de las Bases Estándar.

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, 20 de enero de 2025.

Código: 6.1; 12.6.