

PRONUNCIAMIENTO N° 239-2025/OECE-DSAT

Entidad : Hospital Cayetano Heredia

Referencia : Licitación Pública N° 4-2025-HNCH-1, convocada para la “Adquisición de colonoscopio para el departamento de medicina del Hospital Nacional Cayetano Heredia”.

1. ANTECEDENTES

Mediante el formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamento recibido el 12¹ de junio de 2025, subsanado con fecha 7² de julio de 2025, el presidente del Comité de Selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia remitió a este Organismo Técnico Especializado, la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentada por el participante **CARDIO PERFUSIÓN E.I.R.L.** 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, en adelante el “Reglamento”, y conforme lo dispuesto en la Cuarta Disposición Complementaria Transitoria de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

Ahora bien, cabe indicar que para la emisión del presente pronunciamiento se empleó también la información remitida por la Entidad mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado.

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 N° 1:** Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 3, referida a la “**función de pre congelamiento o congelamiento de imágenes**”.
- **Cuestionamiento N° 2:** Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 4, referida a la “**tecnología CCD o CMOS**”.

2. CUESTIONAMIENTOS

De manera previa, cabe señalar que:

- Este Organismo Técnico Especializado 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

¹ Expediente N° 2025-0024497.

² Expediente N° 2025-0035256.

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.

- 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 se remitió para las adecuaciones realizadas en el presente documento.
- 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.

Cuestionamiento N° 1

Respecto a la “función de pre congelamiento o congelamiento de imágenes”

El participante **CARDIO PERFUSIÓN E.I.R.L.** cuestionó la absolución a la consulta y/u observación N° 7, argumentando que modifica el requerimiento, con lo cual limita la participación de proveedores toda vez que establece como obligatorio que el equipo de colonoscopia obligatorio cuente con pre congelamiento y congelamiento de imágenes, sin determinar las diferencias entre las imágenes que se obtienen con ambas características.

En ese sentido, el participante solicitó dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 7.

Pronunciamiento

De la revisión del acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria se aprecia lo siguiente:

“A08 CON FUNCIÓN DE PRE CONGELAMIENTO O CONGELAMIENTO DE IMÁGENES” (El resaltado y subrayado es nuestro).

Es así como, el participante **A JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES S.A.** mediante la consulta y/u observación N° 7, respecto de las funciones de pre congelamiento o congelamiento de imágenes, señaló que es determinante poder contar

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

con ambas tecnologías al momento de un procedimiento, ya que brindan apoyo al médico al momento de diagnosticar; por lo que, solicitó establecer como característica “A08 Con función de pre congelamiento y congelamiento de imágenes”

Ante lo cual, el comité de selección acogió lo solicitado, indicando que ambas funciones tienen una finalidad distinta y para el procedimiento endoscópico es útil que el equipo a adquirir cuente con ambas funciones, el congelamiento para detener y observar la imagen y detectar patologías y el pre congelamiento que permite capturar en tiempo real una imagen nítida en movimiento y guardarla en la memoria para posteriormente analizarla y documentarla.

Con relación a la citada absolución, la Entidad procedió a modificar el acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, conforme el siguiente detalle:

“A08 CON FUNCIÓN DE PRE CONGELAMIENTO Y CONGELAMIENTO DE IMÁGENES” (El resaltado y subrayado es nuestro).

Por ello, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el OFICIO N° 039-2025-OL-HNCH⁴, señalando lo siguiente:

Al respecto, pese al sustento de tallado de la necesidad técnica de contar con las funciones de PRE CONGELAMIENTO Y CONGELAMIENTO DE IMÁGENES A LA VEZ, se pone de conocimiento la decisión del comité de selección en coordinación con el área usuaria, de dejar sin efecto la referida absolución, respetando las condiciones del requerimiento inicial.

A08 CON FUNCIÓN DE PRE CONGELAMIENTO O CONGELAMIENTO DE IMÁGENES.

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que, mediante el informe técnico, la Entidad como responsable y mejor conocedora de sus necesidades, mediante el citado informe ha indicado que respetará las condiciones del requerimiento inicial, por lo que decidió dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 7.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes y atendiendo a que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 7, y en la medida que la Entidad ha precisado que mantendrá las condiciones iniciales del requerimiento; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento; por lo que, se emitirán las siguientes disposiciones al respecto:

- **Se adecuará** el contenido del acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

*A08 CON FUNCIÓN DE PRE CONGELAMIENTO **Y** O CONGELAMIENTO DE IMÁGENES.*

⁴ Expediente N° 2025-0035256.

- **Se deja sin efecto**⁵ la absolución de la consulta y/u observación N° 7.
- **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.

Cuestionamiento N° 2

Respecto a la “tecnología CCD o CMOS”

El participante **CARDIO PERFUSIÓN E.I.R.L.** cuestionó la absolución a la consulta y/u observación N° 8, argumentando que limita la participación de proveedores al modificar el requerimiento sin sustento técnico, pese a que lo relevante es que los componentes sean compatibles entre sí para su correcto funcionamiento, no existiendo motivo para cambiar la especificación técnica de “*misma familia y serie*” a “*modelo*”.

En ese sentido, el participante solicitó dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 8.

Pronunciamiento

De la revisión del acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria se aprecia lo siguiente:

*“D02 TECNOLOGÍA CCD O CMOS, COMPATIBLE CON HDTV(HD), DE LA MISMA **FAMILIA Y SERIE** DEL PROCESADOR DE VIDEO Y FUENTE DE LUZ OFERTADO, NO SE ACEPTARÁ EL COLONOSCOPIO DE UNA SERIE INFERIOR”* (El resaltado y subrayado es nuestro).

Es así que, el participante **A JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES S.A.** mediante la consulta y/u observación N° 8, respecto de la tecnología CCD o CMOS, señaló que el término solicitado “familia, serie” es ambiguo, debido a que se trata de determinaciones diferentes, sugiriendo que se considere el término “modelo”, teniendo en consideración que cada marca cuenta con distintas familias de procesador de video y fuente de luz; por lo que, solicitó establecer como característica lo siguiente: “*D02 tecnología CCD o CMOS, compatible con HDTV(HD), del mismo modelo del procesador de video y fuente de luz ofertado, no se aceptará el colonoscopio de modelo inferior*”.

Ante lo cual, el comité de selección acogió lo solicitado, indicando que, para efectos de garantizar pluralidad de postores e indicar claridad en el requerimiento, se deberá modificar parcialmente de la siguiente manera: “*D02 tecnología CCD o CMOS, compatible con HDTV(HD), del mismo modelo del procesador de video y fuente de luz ofertado, no se aceptará el colonoscopio de modelo inferior*”.

⁵ La presente disposición no requiere implementación en las Bases.

Con relación a la citada absolución, la Entidad procedió a modificar el acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, conforme el siguiente detalle:

*“D02 TECNOLOGÍA CCD O CMOS, COMPATIBLE CON HDTV(HD), DEL MISMO **MODELO** DEL PROCESADOR DE VIDEO Y FUENTE DE LUZ OFERTADO, NO SE ACEPTARÁ EL COLONOSCOPIO DE MODELO INFERIOR”* (El resaltado y subrayado es nuestro).

Por ello, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el OFICIO N° 039-2025-OL-HNCH⁶, señalando lo siguiente:

Al respecto, pese al sustento de tallado de la necesidad técnica de considerar el mismo “MODELO”, se pone de conocimiento la decisión del comité de selección en coordinación con el área usuaria, de dejar sin efecto la referida absolución, respetando las condiciones del requerimiento inicial.

D02 TECNOLOGÍA CCD O CMOS, COMPATIBLE CON HDTV(HD), DE LA MISMA FAMILIA Y SERIE DEL PROCESADOR DE VIDEO Y FUENTE DE LUZ OFERTADO, NO SE ACEPTARÁ EL COLONOSCOPIO DE UNA SERIE INFERIOR.

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que, mediante el informe técnico, la Entidad como responsable y mejor conocedora de sus necesidades, mediante el citado informe ha indicado que respetará las condiciones del requerimiento inicial, por lo que, decidió dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 8.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes y atendiendo a que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a dejar sin efecto la absolución a la consulta y/u observación N° 8, y en la medida que, la Entidad ha precisado que mantendrá las condiciones iniciales del requerimiento; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento; por lo que, se emitirán las siguientes disposiciones al respecto:

- **Se adecuará** el contenido del acápite acápite 5.1.1 del numeral 3.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

D02 TECNOLOGÍA CCD O CMOS, COMPATIBLE CON HDTV(HD), DE LA ~~MISMO MODELO~~ MISMA FAMILIA Y SERIE DEL PROCESADOR DE VIDEO Y FUENTE DE LUZ OFERTADO, NO SE ACEPTARÁ EL COLONOSCOPIO DE UNA SERIE INFERIOR

- **Se deja sin efecto**⁷ la absolución de la consulta y/u observación N° 8.

⁶ Expediente N° 2025-0035256.

⁷ La presente disposición no requiere implementación en las Bases.

- **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. 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. Acreditación de especificaciones técnicas

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

Asimismo, las mismas Bases estándar disponen que, la Entidad no debe requerir declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas (Anexo N° 3) y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Aunado a ello, cabe señalar que, en la Resolución No 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”.

Ahora bien, en el presente caso, de la revisión del literal e), contenido en el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el acápite 5.1.1 del Capítulo III de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

- e) Ficha técnica del bien, adjuntando copia simple del folleto, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares, emitidos por el fabricante o dueño de la marca. Las especificaciones que no pueden acreditarse por dicho medio podrán ser acreditadas mediante información complementaria (carta) elaborada únicamente por el fabricante o dueño de la marca hasta un máximo de dos (02) cartas.

(...)

Para acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas de los bienes, el postor deberá presentar la ficha técnica de cada bien, adjuntando copia simple del folleto, manuales, catálogos, brochures y otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante o dueño de la marca. Las especificaciones que no puedan acreditarse por dicho medio podrán ser acreditadas mediante información complementaria (carta) elaborada únicamente por el fabricante o dueño de la marca hasta un máximo de dos (02) cartas

*SE ACLARA AL POSTOR QUE SE DEBE SUSTENTAR LAS EETT DESDE EL PUNTO A01 HASTA E12, DICHO SUSTENTO DEBE ESTAR ACREDITADO CON COPIA DE CATALOGOS, MANUALES, BROCHURE, DATA SHEET Y CARTA DEL FABRICANTE. (Aclaración realizada por la observación de CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA)

En atención a ello, cabe señalar que, en las Bases Estándar aplicables al objeto de la convocatoria se ha establecido que, las especificaciones técnicas se acreditan con la “Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas” (Anexo N° 3), siendo que, se podría afianzar la acreditación de **algunas especificaciones técnicas** del requerimiento a través de la presentación adicional folletos, instructivos, catálogos o similares, para lo cual la Entidad debe especificar con claridad qué aspectos de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

Asimismo, cabe señalar que 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”. (El subrayado y resaltado es agregado).

Así, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el MEMORANDO N° 1352-OSGM N° 0199-USB-2025-HNCH⁸, señalando lo siguiente:

3.1 Acreditación de especificaciones técnicas

Teniendo en consideración la **FINALIDAD PÚBLICA** para el presente procedimiento de selección, de garantizar el otorgamiento de herramientas de ayuda al profesional médico para una oportuna prestación de salud, buscando complementar la atención a pacientes que necesitan contar con un diagnóstico acertado por parte de nuestra, ENTIDAD manteniendo disponibles los servicios de atención de GASTROENTEROLOGÍA, el comité de selección en coordinación con el área usuaria, determina que, las especificaciones que serían acreditadas con la presentación de “Ficha técnica del bien, adjuntado copia simple del folleto, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnico similares, emitidos por el fabricante o dueño de la marca, serán las siguientes:

Es desde el numeral A01 al A10, B01 al B07, del C01 al C04, D01 al D11.

En tal 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** literal e), contenido en el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y el acápite 5.1.1 del Capítulo III de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo siguiente:

⁸ Expediente N° 2025-0035256.

*NOTA: Las especificaciones técnicas que serán acreditadas con la presentación de Ficha técnica del bien, adjuntado copia simple del folleto, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnico similares, emitidos por el fabricante o dueño de la marca, serán las siguientes:
Es desde el numeral A01 al A10, B01 al 807, del CD1 al C04, D01 al D11.*

- **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.Plazo de entrega

Al respecto, las Bases estándar objeto de la presente contratación disponen que, en casos en que la contratación se efectúe bajo de la modalidad de llave en mano, la Entidad debe consignar el plazo de entrega, su instalación y puesta en funcionamiento de la contratación.

Ahora bien, de la revisión del numeral 1.9 del Capítulo I y del acápite 8 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia que la Entidad habría consignado lo siguiente:

1.9. PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de ~~treinta (30)~~ cuarenta y cinco (45)² días calendario, incluido instalación y puesta en funcionamiento, computado a partir del día siguiente de suscrito el contrato, previa recepción de la orden de compra correspondiente, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

(...)

8. Plazo de entrega

El plazo de entrega será de 45 días calendarios desde la recepción de la orden de compra correspondiente.

* PLAZO MODIFICADO A 45 días (modificación realizada a raíz de la consulta realizada por la empresa CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA.)

De lo expuesto se advierte que no se ha cumplido con precisar el plazo de entrega, considerando los plazos para la entrega, instalación y puesta en funcionamiento, de acuerdo con lo previsto en las citadas Bases Estándar, al respecto, Al respecto, la Entidad emitió el MEMORANDO N° 1352-OSGM N° 0199-USB-2025-HNCH⁹, señalando lo siguiente:

⁹ Expediente N° 2025-0035256.

Es importante resaltar que, el plazo de entrega del bien, objeto de la presente convocatoria, se amplió en virtud a las consultas N° 13 y N° 14 del participante A. JAIME ROJAS REPRESENTACIONES GRLES. S.A., observación N° 22 del participante ENDOMED TECHNOLOGHIES S.A.C. y la consulta N° 36 del participante CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA.

Al respecto, el comité de selección en coordinación con el área usuaria, determinó por unanimidad precisar lo siguiente: (...) el plazo de entrega es de cuarenta y cinco (45) días calendarios, incluidos instalación y puesta en funcionamiento, por lo que el postor podrá proponer los plazos, siempre y cuando no exceda el plazo de cuarenta y cinco (45) días calendarios.

Ahora bien, respecto a lo advertido por la Dirección de Supervisión y Asistencia Técnica del Organismo Especializado para las Contrataciones Públicas Eficientes (OECE), se adecuará y uniformizará el plazo de entrega, considerando lo previsto en las bases estándar de licitación pública para la contratación de bienes, el cual quedará establecido de la siguiente manera:

PLAZO DE ENTREGA	INSTALACIÓN	PUESTA EN FUNCIONAMIENTO Y CAPACITACIÓN
42	01	02

En ese sentido, se emitirá la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el numeral 1.9 del Capítulo I y del acápite 8 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas lo siguiente:

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de cuarenta y cinco 45 días calendario distribuidos de la siguiente manera:

Plazo de entrega	Instalación	Puesta en funcionamiento
42 días calendario	03 días calendario	02 días calendario

Desde la recepción de la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

- 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. Forma de pago

De la revisión conjunta del numeral 2.5 del Capítulo I y del acápite 10 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

2.5. FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO ÚNICO, conforme a lo detallado en las especificaciones técnicas.

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

- Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.
- Informe del funcionario responsable de Servicios Generales – Unidad de Soporte Biomédico y el responsable del Departamento de Medicina del HNCH, (área usuaria), emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Orden Compra Original
- Factura Original.
- Guía de Remisión.
- Certificado de Garantía.

Dicha documentación se debe presentar en el Almacén del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio Delgado N° 262 – Urb. Ingeniería – San Martín de Porres, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

(...)

10. Conformidad y forma de pago:

El pago se realizará en UNICA ARMADA, después de ejecutada la prestación y otorgada la conformidad correspondiente, la cual estará a cargo de la oficina de Servicios Generales – Unidad de soporte Biomédico y área usuaria del HNCH; luego de la verificación del buen funcionamiento del equipo. Para tal fin, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:

- Orden de Compra Original.
- Factura Original.
- Guía de Remisión.
- Certificado de Garantía.

Cabe señalar que, dicha documentación deberá ser presentada por el proveedor en el almacén central del Hospital Cayetano Heredia.

De lo expuesto se advierte una incongruencia en el contenido de dichos acápites con respecto a la documentación que se deberá presentar para el pago; por lo que, la Entidad emitió el MEMORANDO N° 1352-OSGM N° 0199-USB-2025-HNCH¹⁰, señalando lo siguiente:

3.3 Forma de pago

Respecto a la documentación que se deberá presentar para el pago, el contenido de la forma de pago quedará UNIFORMIZADA de la siguiente manera:

FORMA DE PAGO

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO ÚNICO, conforme a lo establecido en las especificaciones técnicas.

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

- Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.
- Informe del funcionario responsable de Servicios Generales – Unidad de Soporte Biomédico y el responsable del Departamento de Medicina del HNCH (área usuaria), emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Orden de compra original.

¹⁰ Expediente N° 2025-0035256.

- Factura original.
- Guía de Remisión.
- Certificado de Garantía.

Dicha documentación se debe presentar en el Almacén del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio Delgado Nº 262, Urb. Ingeniería – San Martín de Porres, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

En ese sentido, se emitirá la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el acápite 10 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, acuerdo con lo señalado por la Entidad conforme a lo siguiente:

~~10. Conformidad y forma de pago:~~

~~El pago se realizará en ÚNICA ARMADA, después de ejecutada la prestación y otorgada la conformidad correspondiente, la cual estará a cargo de la oficina de Servicios Generales – Unidad de soporte Biomédico y área usuaria del HNCH, luego de la verificación del buen funcionamiento del equipo. Para tal fin, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:~~

- ~~• Orden de Compra Original~~
- ~~• Factura Original:~~
- ~~• Guía de Remisión:~~
- ~~• Certificado de Garantía:~~

~~Cabe señalar que, dicha documentación deberá ser presentada por el proveedor en el almacén central del Hospital Cayetano Heredia,~~

Forma de pago

La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en PAGO ÚNICO, conforme a lo establecido en las especificaciones técnicas.

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

- Recepción del Almacén General del Hospital Nacional Cayetano Heredia.
- Informe del funcionario responsable de Servicios Generales - Unidad de Soporte Biomédico y el responsable del Departamento de Medicina del HNCH (área usuaria), emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.
- Orden de compra original.
- Factura original.
- Guía de Remisión.
- Certificado de Garantía.

Dicha documentación se debe presentar en el Almacén del Hospital Nacional Cayetano Heredia, sito en Av. Honorio Delgado No 262, Urb. Ingeniería - San Martín de Porres, en el horario de 08:00 a 16:00 horas.

- **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. Duplicidad de los requisitos de calificación

Al respecto, de la revisión del numeral 3.1 Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas del presente procedimiento, se evidencia la inclusión del acápite 16, siendo que el referido extremo se encontraría de manera duplicada con el consignado -acorde a las Bases Estándar- en el numeral 3.2 del mencionado capítulo de las Bases.

En ese sentido y en aras de evitar confusión entre los participantes, con ocasión de la integración definitiva de las bases, se emitirá la siguiente disposición:

- Se **suprimirá** el extremo correspondiente al acápite 16 consignado en el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas.

3.5. Respetto al registro sanitario

Al respecto, es menester 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).*

En tal sentido, 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, se emitirán las siguientes disposiciones:

- Se **incluirá** en el literal h) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas el siguiente texto:

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

registro sanitario a reinscribir.

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

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases 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.

4.2 Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por este Organismo Técnico Especializado 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, 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.

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

Jesús María, 22 de julio de 2025

Códigos: 6.1.