

## **PRONUNCIAMIENTO N° 337-2023/OSCE-DGR**

Entidad : Hospital Cayetano Heredia

Referencia : Licitación Pública N° 2-2023-HNCH-1, convocada para la “Adquisición anual de reactivos para dosaje de coagulación con equipo automatizado en cesión de uso para la Unidad de Hematología del Departamento de Patología Clínica y Anatomía Patológica del Hospital Nacional Cayetano Heredia”

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el Formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento, recibido el 25<sup>1</sup> de julio de 2023 y subsanado con fecha 3<sup>2</sup> y 4<sup>3</sup> de agosto de 2023, 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 u observaciones e integración de Bases presentada por el participante **SIMED PERU 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 indicar que en la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información, remitida por la Entidad, mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado, la cual tiene carácter de declaración jurada.

Al respecto, en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio; y, el tema materia de cuestionamiento del mencionado participante, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento Único:** Respecto a la absolución de la consulta u observación N° 36, referida a las “Características técnicas del equipo en cesión de uso”.

### **2. CUESTIONAMIENTO**

**Cuestionamiento Único:**

**Respecto a las “*Características técnicas del equipo en cesión de uso*”**

El participante **SIMED PERU S.A.C.**, cuestionó la absolución de la consulta u observación N° 36, manifestando en su solicitud de elevación lo siguiente:

“(…)

*CUESTIONAMIENTO A ABSOLUCION DE LA CONSULTA N° 36 REALIZADA POR LAP & HEALTH SUPPLY S.A.C.:*

---

<sup>1</sup> Mediante Trámite Documentario N° 2023-24792690-LIMA y N° 2023-24793870-LIMA.

<sup>2</sup> Mediante Trámite Documentario N° 2023-24972745-LIMA.

<sup>3</sup> Mediante Trámite Documentario N° 2023-24976651-LIMA.

(...)

Respecto a la consulta, la empresa LAP & HEALTH SUPPLY S.A.C. se solicita al Comité de Selección que tenga bien en aceptar que la capacidad de almacenamiento del equipo sea desde 27 reactivos refrigerados a más, con lo cual se estaría dando oportunidad a un mayor número de postores que puedan cumplir con dicho requerimiento; en consecuencia, el Comité de Selección en coordinación con el Área Usuaria contestó lo siguiente:

(...)

**De lo indicado por el Comité de Selección queda evidenciado que además de no considerar lo consultado por el postor, justifica la razón de ser del requerimiento, y es que según las bases administrativas el Equipo en cesión de uso (el Analizador) debe contar con la capacidad de 40 a más reactivos congelados con código de barras. Tal y como observa en la página 26 de las bases:**

(...)

Sin embargo, **a pesar de que el propio Comité de Selección confirma que se mantendrá lo indicado en las bases administrativas, al momento de la integración de las bases se comete el error de modificar dicha característica, indicando que el Equipo debe tener la capacidad de 45 a más reactivos congelados**, dicha modificación aparece en la página 26 de las bases integradas:

(...)

La modificación antes indicada, no solo carece de sentido lógico, sino que además **limita de sobremanera la concurrencia de postores afectando los principios estipulados en el Reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado**. Ya que el Comité de Selección confirma que no habrá modificación del requerimiento siendo que es necesario para el objeto materia de contratación, pero al momento de la integración de las bases, de manera injustificada cambia de parecer y altera el requerimiento poniendo en perjuicio los fines del procedimiento de selección.

Por tal motivo, **solicitamos se modifique dicha característica tal y como aparece en las bases administrativas**, siendo que lo establecido en las bases integradas altera el requerimiento, y no existe algún sustento técnico que justifique el cambio.

#### **IDENTIFICACIÓN DE VULNERACIÓN DE LA NORMATIVA DE CONTRATACIÓN PÚBLICA U OTRAS NORMAS COMPLEMENTARIAS O CONEXAS:**

La absolución del Comité de Selección vulnera lo dispuesto en el artículo 72 del Reglamento y la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD, que dispone que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la respuesta a la solicitud formulada por el participante y el análisis del mismo, debiendo evitar incluir disposiciones que excedan o no guarden congruencia con las aclaraciones planteadas y/o transgresiones alegadas por el participante, salvo que sea para promover la competencia en el procedimiento convocado, lo que deberá ser debidamente sustentado por el comité u órgano encargado y siempre que esté vinculada con la respectiva consulta u observación.

Asimismo, la absolución del Comité de Selección ha vulnerado los principios de Libertad de Concurrencia y Competencia, previstos en los literales a) y e) del artículo 2° del Decreto Supremo N 082-2019-EF que aprueba el TUO de la Ley:

- a) *Libertad de concurrencia.* Las Entidades promueven el libre acceso y participación de proveedores en los procesos de contratación que realicen, debiendo evitarse exigencias y formalidades costosas e innecesarias. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que limiten o afecten la libre concurrencia de proveedores.
- b) *Igualdad de trato.* Todos los proveedores deben disponer de las mismas oportunidades para formular sus ofertas, encontrándose prohibida la existencia de privilegios o ventajas y, en consecuencia, el trato discriminatorio manifiesto o encubierto. Este principio exige que no se traten de manera diferente situaciones que son similares y que situaciones

*diferentes no sean tratadas de manera idéntica siempre que ese trato cuente con una justificación objetiva y razonable, favoreciendo el desarrollo de una competencia efectiva*

- e) *Competencia. Los procesos de contratación incluyen disposiciones que permiten establecer condiciones de competencia efectiva y obtener la propuesta más ventajosa para satisfacer el interés público que subyace a la contratación. Se encuentra prohibida la adopción de prácticas que restrinjan o afecten la competencia.*  
(...).” (El subrayado y resaltado es agregado)

## **Pronunciamento**

De la revisión del requerimiento contenido en las Bases de la convocatoria, se aprecia que la Entidad requirió, entre otros, el equipo “ANALIZADOR DE COAGULACION DE ACCESO CONTINUO”, estableciéndose entre sus características que cuente “**Con capacidad de 40 a más reactivos refrigerados con códigos de barras**”.

A través de la consulta u observación N° 36, se solicitó, entre otros aspectos, que se amplíe el rango de la referida característica y se considere el siguiente parámetro “**capacidad desde 27 reactivos refrigerados a más**”.

Ante lo cual, el comité de selección decidió no acoger lo solicitado, aclarando que el procedimiento de recarga de reactivos tomaría un tiempo de media hora y con el proceso y la demanda conllevaría a una demora en la entrega de resultados.

Ahora bien, cabe precisar que, si bien la Entidad mediante la absolución de la consulta u observación materia de análisis indicó que no acogería lo solicitado, de la revisión de integración de Bases se advertiría que la característica técnica “Con capacidad de **40 a más reactivos** refrigerados con códigos de barras” fue modificada y esta presentaría el siguiente parámetro “Con capacidad de **45 a más reactivos** refrigerados con códigos de barras”.

En vista de ello, el recurrente cuestionó dicha absolución precisando, entre otros aspectos que, a pesar de que el propio Comité de Selección confirmó que se mantendrá lo indicado en las bases administrativas, al momento de la integración de las bases se habría cometido el error de modificar dicha característica, indicando que el Equipo debe tener la capacidad de 45 a más reactivos congelados. Así, advirtió que dicha modificación, carente de sentido lógico, limitaría la concurrencia de postores; por lo que, solicitó se modifique dicha característica, tal y como aparece en las Bases administrativas.

Es así que, mediante el OFICIO N° 003-2023-OL/OEA-HNCH<sup>4</sup>, la Entidad precisó lo siguiente:

“(…)  
Que este Órgano Encargado de las contrataciones en coordinación con el comité de selección y el área usuaria ha corroborado lo indicado por el recurrente, evidenciando que efectivamente existe una modificación de oficio por error involuntario al momento de la integración, según se pasa a detallar:

<sup>4</sup> Remitido mediante el Trámite Documentario N° 2023-24976651-LIMA el 4 de agosto de 2023.

1.- Que tal como consta en el pliego absolutorio suscrito por el comité de selección y por el área usuaria, el mismo que se encuentra a folios 629 del expediente de contratación remitido a la Dirección de Gestión de Riesgos en formato pdf., la empresa LAB & HEALTH SUPPLY S.A.C. realizó una consulta solicitando que se admitiera la capacidad de 27 reactivos refrigerados; a lo que el área usuaria indicó que la misma no podía ser acogida puesto que el procedimiento de recarga de reactivos, toma aproximadamente un tiempo determinado de media hora y que con el proceso y la demanda conllevaría a una demora en la entrega de resultados, tal como se muestra.

(...)

2.- Que conjuntamente con el pliego absolutorio fueron remitidas las nuevas especificaciones técnicas suscritas por el área usuaria, las cuales contenían las precisiones realizadas como resultado de las consultas y observaciones el cual claramente se puede verificar a folios 643 que lo referido a la capacidad de reactivos era lo siguiente (...) capacidad de 40 a más reactivos refrigerados con código de barras, tal como se muestra:

(...)

No obstante, con ocasión de la integración de las bases se cometió un error involuntario al considerar (...) capacidad de 45 a más reactivos refrigerados con código de barras., lo que conllevó a que el participante SIMED PERÚ S.A.C., solicite la elevación del pliego de consultas y observaciones e integración de las bases.

3.- Que como se puede verificar a folios 621 al 627 del expediente de contratación se realizó una revalidación de las especificaciones técnicas respecto a las precisiones que se habían realizado; cabe precisar que aquellas especificaciones técnicas remitidas en la revalidación de la indagación de mercado, contenía que la capacidad sea de 40 a más reactivos refrigerados con código de barras.; la cual trajo como resultado que la empresa Diagnostica Peruana S.A.C. indicará que cumplía con las especificaciones técnica, ofertando la marca STAGO/STA COMPACT MAX, según lo previsto en el cuadro comparativo de indagación mercado y por otro lado la empresa Sistemas Analíticos S.R.L. con la marca WEFEN IL, el mismo que señaló no haber participado en la indagación de mercado por no haber aceptado algunas consultas en aquella etapa de actos preparatorios.

Que de lo indicado precedentemente se puede verificar que las especificaciones técnicas remitidas por el área usuaria permitían la pluralidad de postores y de marcas según lo señalado por las empresas en la revalidación en la indagación de mercado; no obstante se confirma que al momento de realizar la integración de las bases se cometió un error involuntario al considerar una característica distinta a la solicita; por lo que este Órgano Encargado de las Contrataciones indica para mayor precisión que la bases integradas dice: con capacidad de 45 a más reactivos refrigerados con código de barras, debiendo decir con capacidad de 40 a más reactivos refrigerados con código de barras; puesto que el error involuntario recae en aquella modificación realizada al momento de la integración; mas aún cuando las precisiones realizadas por el área usuaria no afectaron el cambio de la referida característica.

(...)"

(El resaltado y subrayado es agregado).

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que, la Entidad como mejor conocedora de sus necesidades<sup>5</sup>, precisó entre otros aspectos, lo siguiente:

<sup>5</sup> Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que, la Entidad como mejor conocedora de sus necesidades

- Aclaró que, por un error involuntario en la integración de las bases, se consideró la capacidad de 45 a más reactivos refrigerados con código de barras, para el equipo en cesión de uso (Analizador).
- Asimismo, en relación a la característica en cuestión del equipo en cesión de uso, señaló que, en las bases integradas quedaría redactada de la siguiente manera: “con capacidad de 40 a más reactivos refrigerados con código de barras” lo cual corregiría el error involuntario realizado al momento de la integración de Bases.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes, y dado que, mediante informe la Entidad reconoció haber cometido error involuntario en la integración de las bases en relación a la modificación de la característica en cuestión, disponiendo su adecuación conforme a lo dispuesto en las Bases de la convocatoria, según lo expuesto precedentemente<sup>6</sup>, este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente extremo del cuestionamiento, por lo que, se emitirán las siguientes disposiciones al respecto:

- **Se adecuará** el literal C del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, según el siguiente:

“(...) <b>C. CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE ANALIZADOR – ACCESORIOS</b>	
<b>TIPO</b>	<b>ANALIZADOR DE COAGULACION DE ACCESO CONTINUO</b>
(...)	(...)
<b>CARACTERÍSTICAS</b>	(...) <ul style="list-style-type: none"> <li>● Con capacidad de <del>45</del> 40 a más reactivos refrigerados con códigos de barras.</li> </ul>
(...).”	

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar** las directrices pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con absolver de forma clara y precisa las peticiones formuladas por los participantes en sus consultas y/u observaciones, permitiendo que 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 del TUO 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.

<sup>6</sup> Cabe agregar que, el OSCE no tiene calidad de perito técnico dirimente respecto a la pertinencia de las características técnicas del requerimiento; sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la posición técnica al respecto, conforme al Comunicado N°011-2013-OSCE/PRE.

### 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. Documentos para la admisión de la oferta

De la revisión del literal m), o) y p) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del literal d), f) y g) del acápite 6 del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

“(…)  
Capítulo II  
(…)  
**2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta**  
(…)  
m) **Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C)**  
  
*En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando, la cual debe corresponder al producto requerido.*  
  
*El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la ENTIDAD según el Anexo C. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.*  
(…)  
o) **Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D).**  
p) **Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)**  
(…)  
  
Capítulo III  
(…)  
**6. DOCUMENTOS TÉCNICOS PARA ADMISION DE LA OFERTA:**  
*Documentos de presentación obligatoria*  
(…)  
**6.2. DEL POSTOR**  
*Los cuales se deben acreditar con copia simple.*  
(…)  
d) **Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C)**  
*En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando, la cual debe corresponder al producto requerido.*  
  
*El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la ENTIDAD según el Anexo C. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.*  
(…)  
f) **Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D).**  
g) **Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)**  
(…)”

(El resaltado y subrayado es agregado).

Así, de la revisión de los Anexo C y E, de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

“(…)

<b>“ANEXO C</b> <b>FORMATO DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y VIGENCIA MÍNIMA</b>	
<b>NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR</b>	<b>ÍTEM N°</b>
<b>NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CUADRO DE REQUERIMIENTO DEL CAPITULO III</b>	N° de ítem: ..... Código SIGA: ..... Denominación y Descripción: ..... .....
<b>REGISTRO SANITARIO (marque con X según corresponda)</b>	<div> SI ( )  NO ( ) </div> N° Registro Sanitario:
<b>NOMBRE AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO</b>	
<b>NOMBRE DEL PRODUCTO (CUANDO NO TIENE REGISTRO SANITARIO)</b>	
<b>MARCA</b>	
<b>FABRICANTE</b>	
<b>DISTRIBUIDOR</b>	
<b>PAÍS DE ORIGEN</b>	
<b>FORMA DE PRESENTACIÓN</b>	
<b>UNIDAD MÍNIMA DE DESPACHO (PRESENTACIÓN HOSPITALARIA)</b>	
<b>VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO:</b>	.....meses (de acuerdo a lo establecido en el <b>numerales 5B</b> ).
<b>ADITAMENTO O ACCESORIOS (marque con X según corresponda)</b>	1. No aplica: ( ) 2. Cumple con proporcionar a LA ENTIDAD, los Aditamentos y/o accesorios que se necesitan para la correcta utilización del producto ( ) 3. Si cumple, indicar nombre de accesorios y cantidad: ..... .....

<p><b>EQUIPO EN CESION DE USO</b> (marque con X según corresponda)</p>	<p>1. No aplica: (    )</p> <p>2. Cumple con proporcionar a LA ENTIDAD, los equipos necesarios, en calidad de cesión de uso, los cuales recibirán el mantenimiento correspondiente según cronograma establecido por LA ENTIDAD, los cuales deben ser devueltos por la Institución al término del contrato, en el estado en que se encuentren (    )</p> <p>3. Si cumple, indicar nombre de equipo en sesión de uso: .....</p>
<p>..... <b>Firma sello del Responsable Técnico</b> (...)”</p>	<p>..... <b>Firma y sello del Responsable Legal</b> (...)”</p>

**“ANEXO E**

**HOJA DE PRESENTACION DE LOS EQUIPOS CEDIDOS EN CESION DE USO**

Los que suscriben, don ....., identificado con DNI N°..... Representante Técnico y don ....., identificado con DNI N°..... Representante Legal de ....., con R.U.C. N° ..... **DECLARAMOS BAJO JURAMENTO** que las informaciones contenidas en el presente documento se ajustan a la verdad.

NOMBRE O RAZON SOCIAL DEL POSTOR	
DENOMINACION DEL EQUIPO	
METODOLOGIA	
PERFORMANCE	
CARACTERISTICAS	
PROCESAMIENTO	
ACCESORIOS DEL EQUIPO	
SOPORTE TECNICO	
MODO DE OPERACIÓN	
OBSERVACIONES O RECOMENDACIONES	
ESPECIFICACIONES TECNICAS	
(...)”	
(...)”	



**a) Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C) - Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)**

Al respecto, 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”.

En relación a ello, se aprecia que la Entidad estaría exigiendo que la presentación del Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C) y la Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo - E), se efectúe para la presentación de ofertas, lo cual resultaría excesivo, toda vez que, en dichos anexos no indicaría la acreditación de especificaciones técnicas, ya que se requiere datos meramente informativos de los bienes así como del equipo en cesión en uso, según corresponda, que incluso, requiere copiar uno a uno los requerimientos técnicos mínimos; por lo que, dichos requisitos deberán ser presentados para la suscripción del contrato.

Además, corresponde señalar que, en la indicación sobre “vigencia mínima del producto” del anexo D, se indica que, esta debe estar de acuerdo a lo establecido en el numeral 5B; sin embargo, el numeral correcto de las especificaciones técnicas que contiene la información sobre la vigencia del producto, sería el numeral 7 “vigencia mínima del producto”, por lo que corresponde adecuar ello.

**b) Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D)**

Sobre el particular, corresponde señalar que, se aprecia que la Entidad exigiría que los postores presenten una “Carta de Compromiso de Canje y/o reposición por defectos o vicios ocultos – Anexo D”, lo cual no se encontraría acorde a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar, ni resultaría razonable requerir dicho documento puesto que, aún no habría certeza de que el postor ganará la buena pro.

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

- Se suprimirá los literales m), o) y p), contenidos en el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de las Bases integradas definitivas.

- **Se suprimirá** los literal d), f) y g) del acápite 6 del numeral 3.1 del Capítulo III de las Bases integradas definitivas.
- **Se adecuará** en el Anexo C, consignado en el numeral 3.1 de las especificaciones técnicas del Capítulo III de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

ANEXO C		
FORMATO DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO Y VIGENCIA MINIMA		
NOMBRE O RAZÓN SOCIAL DEL POSTOR	ÍTEM N°	
NOMBRE Y DESCRIPCIÓN DEL PRODUCTO SEGÚN CUADRO DE REQUERIMIENTO DEL CAPITULO III	N° de ítem: .....	
	Código SIGA: .....	
	Denominación y Descripción: .....	
	.....	
REGISTRO SANITARIO (marque con X según corresponda)	SI ( ) NO ( )	N° Registro Sanitario:
NOMBRE AUTORIZADO EN SU REGISTRO SANITARIO		
NOMBRE DEL PRODUCTO (CUANDO NO TIENE REGISTRO SANITARIO)		
MARCA		
FABRICANTE		
DISTRIBUIDOR		
PAÍS DE ORIGEN		
FORMA DE PRESENTACIÓN		
UNIDAD MÍNIMA DE DESPACHO (PRESENTACIÓN HOSPITALARIA)		
VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO:	.....meses (de acuerdo a lo establecido en el <del>numerales</del> <b>5B</b> 7 "VIGENCIA MÍNIMA DEL PRODUCTO" contenido en el Requerimiento ).	
ADITAMENTO O ACCESORIOS (marque con X según corresponda)	1. No aplica: ( ) 2. Cumple con proporcionar a LA ENTIDAD, los Aditamentos y/o accesorios que se necesitan para la correcta utilización del producto ( ) 3. Si cumple, indicar nombre de accesorios y cantidad: .....	

	..... .....
<b>EQUIPO EN CESION DE USO</b> (marque con X según corresponda)	<p>1. No aplica: ( )</p> <p>2. Cumple con proporcionar a LA ENTIDAD, los equipos necesarios, en calidad de cesión de uso, los cuales recibirán el mantenimiento correspondiente según cronograma establecido por LA ENTIDAD, los cuales deben ser devueltos por la Institución al término del contrato, en el estado en que se encuentren ( )</p> <p>3. Si cumple, indicar nombre de equipo en sesión de uso: .....</p>
..... <b>Firma sello del Responsable Técnico</b> (...)”	..... <b>Firma y sello del Responsable Legal</b>

- **Se incluirá** en el numeral 2.3 del Capítulo II de las Bases integradas definitivas, el siguiente texto:

“(...)”

- *Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C).*

*En este documento se debe consignar toda la información relacionada con el producto que se está ofertando, la cual debe corresponder al producto requerido. El nombre y la descripción del producto deben ser congruentes con lo solicitado por la ENTIDAD según el Anexo C. Entre otros, también debe figurar el nombre del producto según su Registro Sanitario.*

- *Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D).*
- *Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)*

“(...)”

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

### 3.2. Causales de Resolución de Contrato

Al respecto, cabe indicar que, de la revisión del acápite 16 del numeral 3.1 del Capítulo III, de la Sección Específica de las Bases, la Entidad ha establecido lo siguiente:

#### **“16. CAUSALES ADICIONALES DE RESOLUCION DE CONTRATO**

*Además de las establecidas en la normatividad de contrataciones del Estado, será causal de resolución de contrato cualquiera de las siguientes situaciones que se produzca durante la ejecución de éste:*

- a) La cancelación o no renovación de los certificados de las Buenas Prácticas de Manufactura, Buenas Prácticas de Almacenamiento, o Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, según corresponda.
- b) La cancelación del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario.
- c) Mantener la suspensión del Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del dispositivo médico, por un periodo mayor a dos (02) meses.
- d) La suspensión o cancelación del Registro Sanitario por medida de seguridad.
- e) Cierre temporal o definitivo del Laboratorio o Droguería por medida de seguridad.
- f) No haber solicitado su certificación en BPDT, de acuerdo a lo establecido por la ANM o ARM, según corresponda.
- (...)”.

De lo expuesto se advierte que la Entidad habría establecido supuestos específicos para aplicar la resolución de contrato, siendo que dicha lista no resultaría taxativa, y además, la Entidad deberá corroborar que los supuestos previstos para resolución de contrato mantengan congruencia con los presupuestos consignados en el artículo 164 del Reglamento, los cuales son los siguientes: que el contratista, a) Incumpla injustificadamente obligaciones contractuales, legales o reglamentarias a su cargo, pese a haber sido requerido para ello; b) Haya llegado a acumular el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras penalidades, en la ejecución de la prestación a su cargo; o c) Paralice o reduzca injustificadamente la ejecución de la prestación, pese a haber sido requerido para corregir tal situación.

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

- **Se deberá tener en cuenta que**, que la lista de supuesto de resolución de contrato consignada en el acápite 16 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, no resultaría taxativa, y, además, deberá ser analizada conforme a los presupuestos del artículo 164 del Reglamento.

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

### 3.3. Deslinde de responsabilidad

Ahora bien, de la revisión del literal r), contenido en el numeral 2.2.1.1 “documentos para la admisión de la oferta” del Capítulo II de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

“(…)  
 Capítulo II  
 (…)  
**2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta**  
 (…)  
 r) Declaración Jurada, mediante la cual se deja constancia de deslinde de responsabilidad al Hospital Cayetano Heredia ante cualquier hecho fortuito que ocurra al personal durante la ejecución del objeto de la contratación, siendo esta responsabilidad asumida por el postor (Anexo F).  
 (…)”.

Así, de la revisión del citado Anexo F “declaración jurada de empresa deslinde de responsabilidad a la entidad”, consignado en el numeral 3.1 de las especificaciones técnicas, se advierte lo siguiente:

**“ANEXO F**

***DECLARACIÓN JURADA DE EMPRESA DESLINDE DE RESPONSABILIDAD A LA ENTIDAD***

*Señores*

***Comité de Selección/Órgano Encargado de la Contrataciones***

***Tipo de procedimiento de selección N° [Consignar nomenclatura del procedimiento]***

*Presente.*

*Mediante el presente y con pleno conocimiento de las condiciones en las bases del procedimiento de la referencia, dejase constancia el deslinde de Responsabilidades por parte de HOSPITAL CAYETANO HEREDIA, ante cualquier hecho fortuito que ocurra al personal durante la ejecución del objeto de la contratación, siendo esta responsabilidad asumidas por el postor.  
(...)”*

Sobre el particular, cabe señalar que las Bases Estándar objeto del presente procedimiento se prevé en el literal e) del numeral 2.2.1.1. “Documentos para la admisión de la oferta” como nota importante para la Entidad, 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<sup>7</sup>] 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.*

<sup>7</sup> Por ejemplo, en el caso de medicamentos aquellas autorizaciones relacionadas al producto, como el Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario del producto, el Certificado de Análisis, entre otros.

(...)"

De otro lado, cabe precisar que, respecto a la definición de “hecho fortuito” la Dirección Técnica Normativa del OSCE a través de la Opinión N° 046-2020/DTN, señaló, entre otros, lo siguiente:

“(…)

*Por su parte, a fin de determinar los conceptos de “caso fortuito o fuerza mayor” es necesario tener en consideración que el artículo 1315 del Código Civil, de aplicación supletoria a los contratos que se ejecutan bajo el ámbito de la normativa de contrataciones del Estado, establece que “Caso fortuito o fuerza mayor es la causa no imputable, consistente en un evento extraordinario, imprevisible e irresistible, que impide la ejecución de la obligación o determina su cumplimiento parcial, tardío o defectuoso.” (El subrayado es agregado).*

*Ahora bien, desde el punto de vista doctrinario, corresponde hablar de **caso fortuito** como derivado de un hecho natural, de modo tal que a nadie puede imputarse su origen, mientras que la **fuerza mayor** ha sido vinculada a una intervención irresistible de la autoridad o de terceros. Así, son ejemplos típicos de caso fortuito y de fuerza mayor, respectivamente, un terremoto o lluvias —o cualquier desastre producido por fuerzas naturales—, para el primer supuesto y, para el segundo supuesto, una expropiación (mediante la dación de una Ley por parte del Poder Legislativo) [1] o un paro regional.*

*Sobre el particular, resulta necesario precisar que un hecho o evento **extraordinario** [1] se configura cuando, tal como lo indica la misma palabra, sucede algo fuera de lo ordinario, es decir, fuera del orden natural o común de las cosas.*

*Asimismo, un hecho o evento es **imprevisible** [1] cuando supera o excede la aptitud razonable de previsión del deudor en la relación obligatoria, puesto que el deudor tiene el deber de prever lo normalmente previsible, no así lo imprevisible.*

*Por último, el que un hecho o evento sea **irresistible** [1] significa que el deudor no tiene posibilidad de evitarlo, es decir, no puede impedir, por más que lo desee o intente, su acaecimiento.*

*Cabe resaltar que la configuración de un caso fortuito o fuerza mayor exime de responsabilidad a las partes, específicamente, a la parte que se ve imposibilitada de ejecutar sus prestaciones.*

(...)"

Ahora bien, considerando lo expuesto, corresponde señalar lo siguiente:

- i. Exigir la presentación del Anexo F “declaración jurada de empresa deslinde de responsabilidad a la entidad”, para la presentación de ofertas, no se condice con las Bases Estándar objeto de la presente convocatoria, toda vez que, las mismas indican 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.
- ii. Establecer que “(…) el deslinde de Responsabilidades por parte de HOSPITAL CAYETANO HEREDIA, ante cualquier hecho fortuito que ocurra al personal

*durante la ejecución del objeto de la contratación, siendo esta responsabilidad asumida por el postor”, no se condice con lo establecido en el Código Civil ni con la normativa de contratación pública, en la medida que, el hecho fortuito no podría ser imputable a algunas de las partes, asimismo, considerar únicamente a los hechos fortuitos que ocurran al “personal” podría entenderse, contrario sensu, que los hechos fortuitos que ocurran a los otros alcances de la prestación del servicio sí sería responsabilidad de la Entidad, aspecto que, no resultaría razonable.*

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

- **Se suprimirá** el literal r), contenido en el numeral 2.2.1.1 “documentos para la admisión de la oferta” del Capítulo II y en todos los extremos de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

*~~“r) Declaración Jurada, mediante la cual se deja constancia de deslinde de responsabilidad al Hospital Cayetano Heredia ante cualquier hecho fortuito que ocurra al personal durante la ejecución del objeto de la contratación, siendo esta responsabilidad asumida por el postor (Anexo F).”~~*

- **Se suprimirá** de todo extremo de las Bases, el Anexo F, consignado en el numeral 3.1, del Capítulo III de las Bases integradas definitivas.

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

### **3.4. Declaración jurada de empresa**

Ahora bien, de la revisión del literal s), contenido en el numeral 2.2.1.1 “documentos para la admisión de la oferta” del Capítulo II de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

*(...)  
Capítulo II  
(...)  
2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta  
(...)  
s) Declaración Jurada de Empresa (Anexo G)  
(...)”*

Así, de la revisión del citado Anexo G “declaración jurada de empresa”, consignado en el numeral 3.1 de las especificaciones técnicas, se advierte lo siguiente:

#### **“ANEXO G**

#### **DECLARACIÓN JURADA DE EMPRESA**

Señores

**Comité de Selección/Órgano Encargado de la Contrataciones**

**Tipo de procedimiento de selección N°** [Consignar nomenclatura del procedimiento]

Presente. –

*Mediante el presente y con pleno conocimiento de las condiciones que se exigen en las bases del procedimiento de la referencia, indico a la Entidad que mi representada efectuará las actividades objeto del presente proceso de selección, con personal que no tiene CORONAVIRUS-19, para lo cual se firma la presente declaración.*

*Asimismo, el personal que ingresará a realizar la entrega de los reactivos, la instalación de los equipos y la capacitación del personal cumplen con los protocolos sanitarios indicados con la finalidad de salvaguardar el contagio al momento ingresar a las instalaciones del Hospital Cayetano Heredia.*

*NOTA: la presente es para evitar contagios de propagación del CORONAVIRUS-19.  
(...)”*

Sobre el particular, corresponde señalar que exigir la presentación del Anexo G “declaración jurada de empresa”, para la presentación de propuestas, no se condice con las Bases estándar objeto de la presente convocatoria, toda vez que, las mismas indican 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. Asimismo, exigir dicho requisito para la presentación de propuestas resultaría excesivo, toda vez que los potenciales postores no tendrían la certeza de ser favorecidos con la buena pro.

No obstante, cabe señalar que el cumplimiento de dicho requisito, se entendería acreditado mediante la Declaración jurada de cumplimiento de especificaciones técnicas (Anexo N° 3), para la presentación de ofertas.

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

- **Se suprimirá** el literal s), contenido en el numeral 2.2.1.1 “documentos para la admisión de la oferta” del Capítulo II de las Bases integradas definitivas.
- **Se incluirá** en el numeral 2.3 “requisitos para perfeccionar el contrato” del capítulo II de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

*“Declaración Jurada de Empresa (Anexo G)”*

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

### **3.5. De los documentos técnicos**



De la revisión del acápite 6 “documentos técnicos para admisión de la oferta”, contenido en el numeral 3.1 “especificaciones técnicas” de las Bases integradas de aprecia lo siguiente:

**“6. DOCUMENTOS TÉCNICOS PARA ADMISION DE LA OFERTA:**

**Documentos de presentación obligatoria**

**6.1 DEL MATERIAL, REACTIVO O INSUMO DE LABORATORIO**

*Los cuales se deben acreditar con copia simple.*

- a) *Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario*  
(...)
- b) *Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)*  
(...)

**6.2 DEL POSTOR**

*Los cuales se deben acreditar con copia simple.*

- a) *Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), según corresponda*  
(...)
- b) *Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), según corresponda*  
(...)
- c) *Certificado de Buenas Prácticas de Distribución de Transporte (BPDT), según corresponda:*  
(...)
- d) *Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C)*  
(...)
- e) *Folletería y/o manual y/o catálogo y/o ficha técnica y/o Inserto en idioma español o con traducción simple, para acreditar las siguientes especificaciones técnicas:*  
*reactivos: (...)*  
*equipo: (...)*
- f) *Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D).*
- g) *Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)*
- h) (...)
- i) (...)
- j) *Declaración Jurada de Empresa (Anexo G)*  
(...)”

(El resaltado y subrayado es agregado).

De lo expuesto, se aprecia que los citados requisitos habrían sido también consignados en el numeral 2.2.1.1 “documentos para la admisión de la oferta”; sin embargo, dadas las disposiciones de los aspectos de oficio del presente documento, no todos los citados requisitos del citado acápite 6, deberán ser acreditados para la admisión de la ofertas por el postor; por lo que, para evitar confusión entre los potenciales postores, se adecuarán los términos siguiente: “documentos técnicos para admisión de la oferta”, “documentos de presentación obligatoria” y “del postor”.

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

- **Se adecuará** en el acápite 6 “documentos técnicos para admisión de la oferta”, contenido en el numeral 3.1 “especificaciones técnicas” de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

~~“6. DOCUMENTOS TÉCNICOS PARA ADMISIÓN DE LA OFERTA:  
Documentos de presentación obligatoria~~

**6.1 DEL MATERIAL, REACTIVO O INSUMO DE LABORATORIO**

*Los cuales se deben acreditar con copia simple.*

- a) *Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario*  
(...)
- b) *Certificado de Análisis del Producto terminado (Protocolo de Análisis)*  
(...)

**6.2 ~~DEL POSTOR~~ OTROS DOCUMENTOS**

*Los cuales se deben acreditar con copia simple.*

- a) *Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM), según corresponda*  
(...)
- b) *Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), según corresponda*  
(...)
- c) *Certificado de Buenas Prácticas de Distribución de Transporte (BPDT), según corresponda:*  
(...)
- d) *Formato de Presentación de los materiales, reactivos e insumos de laboratorio ofertado y vigencia mínima (Anexo C)*  
(...)
- e) *Folletería/manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple)*  
Reactivos: (...)  
Equipo: (...)
- f) *Carta Compromiso de Canje y/o reposición por Defectos o vicios Ocultos (Anexo D).*
- g) *Hoja de Presentación de los equipos cedidos en cesión de uso (Anexo E)*
- h) (...)
- i) (...)
- j) *Declaración Jurada de Empresa (Anexo G)*  
(...)”

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

### **3.6. Requisito de calificación: habilitación**

De la revisión del literal A), consignado en los requisitos de calificación, de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

**“A. CAPACIDAD LEGAL  
HABILITACIÓN**

**Requisitos:**

*Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento de establecimiento farmacéutico.*

Acreditación:

*Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Farmacéutico. Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17 del DS 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizados en el Establecimiento Farmacéutico según corresponda.*

*Cuando se presenten en consorcio, están obligadas a presentar dicho documento todas las empresas consorciadas, salvo que se trate de una empresa extranjera no instalada en el territorio nacional o de una empresa nacional que no esté reconocida como establecimiento farmacéutico.*

**Las empresas extranjeras y las no reconocidas como establecimiento farmacéutico se encuentran fuera del alcance de las normas sanitarias.**

**Cuando el producto requerido no esté sujeto al otorgamiento del registro sanitario, no será necesario la presentación de dicho documento. Sin embargo, si la empresa se encuentra registrada como establecimiento farmacéutico, este necesariamente deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.**  
(...)"

(el subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, cabe precisar que, mediante Resolución N° 1622-2018-TCE-S4, Tribunal de Contrataciones del OSCE señaló, entre otros, que **los requisitos de calificación sirven para verificar si los postores cuentan con capacidades necesarias para ejecutar el contrato**, mientras los documentos para la admisión de la oferta tienen como finalidad acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas.

Así, mediante Opinión N° 186-2016/DTN, ha dispuesto que la habilitación de un postor está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, a efectos de encontrarse habilitada para la ejecución de un determinado servicio o estar autorizada para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

Asimismo, la Directiva N° 005-2019-OSCE/CD – “Participación de proveedores en consorcio en las contrataciones del Estado”, establece que, en los procedimientos de selección cuyo objeto requiera la participación de empresas que realicen actividades reguladas (tales como, comercialización de medicamentos, entre otras), únicamente deben cumplir los requisitos que disponga la ley de la materia, aquellos integrantes del “consorcio” que se hayan obligado a ejecutar dicha actividad en la promesa de consorcio.

Adicionalmente, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación se ha consignado en la sección correspondiente al requisito de calificación “habilitación”, la siguiente nota:

“A. CAPACIDAD LEGAL  
HABILITACIÓN  
(...)”

**Importante**

*En el caso de consorcios, cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito.*

(...)”

Ahora bien, considerando lo expuesto en los párrafos precedentes, corresponde señalar que, el requisito de habilitación de “autorización sanitaria de funcionamiento de establecimiento farmacéutico”, contendría una excepción de obligatoriedad de dicho requisito para el caso de ser empresa extranjera no instalada en el territorio nacional, ser empresa extranjera y producto requerido no sujeto a registro sanitario; sin embargo, ello no se condice con lo dispuesto en las Bases estándar objeto de la presente convocatoria y la citada Directiva N° 005-2019-OSCE/CD.

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

- **Se adecuará** en el literal A), consignado en los requisitos de calificación, de las Bases integradas definitivas, lo siguiente:

**“A. CAPACIDAD LEGAL  
HABILITACIÓN**

**Requisitos:**

*Resolución de autorización sanitaria de funcionamiento de establecimiento farmacéutico.*

**Acreditación:**

*Copia Simple de la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento Farmacéutico.*

*Documento emitido por la ANM o por la Autoridad Regional de Salud (ARS), de acuerdo a lo establecido en el artículo 17 del DS 014-2011-SA y su primera disposición Complementaria Transitoria, debiendo adjuntar las resoluciones de los cambios y/o modificaciones realizadas en el Establecimiento Farmacéutico según corresponda.*

*Cuando se presenten en consorcio, ~~están obligadas a presentar dicho documento todas las empresas consorciadas,~~ cada integrante del consorcio que se hubiera comprometido a ejecutar las obligaciones vinculadas directamente al objeto de la convocatoria debe acreditar este requisito. salvo que se trate de una empresa extranjera no instalada en el territorio nacional o de una empresa nacional que no esté reconocida como establecimiento farmacéutico.*

*Las empresas extranjeras y las no reconocidas como establecimiento farmacéutico se encuentran fuera del alcance de las normas sanitarias.*

*~~Cuando el producto requerido no esté sujeto al otorgamiento del registro sanitario, no será necesario la presentación de dicho documento. Sin embargo,~~ si la empresa se encuentra registrada como establecimiento farmacéutico, este necesariamente deberá presentar la Resolución de Autorización Sanitaria de Funcionamiento.*

*(...)”.*

Cabe precisar que, **se deberá dejar sin efecto** toda disposición del pliego absolutorio y las Bases que se opongan a la presente disposición.

#### **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** Un vez emitido el pronunciamiento y registrada la integración de Bases Definitiva por el OSCE, corresponderá al comité de selección **modificar** en el cronograma del procedimiento, las fechas de 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, 21 de agosto de 2023

***Códigos: 6.1, 15.1, 22.1***