

## **INFORME IVN N° 47-2024/DGR**

<b>Entidad:</b>	Hospital Nacional Dos de Mayo
<b>Procedimiento:</b>	Licitación Pública N° 26-2023-HNDM-1, convocada para la contratación de “Adquisición de material médico para central de esterilización del HNDM”
<b>Referencia:</b>	a) Expediente N° 2024-0031814. b) Expediente N° 2024-0045414.

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 7<sup>1</sup> de marzo de 2024 y subsanado el 5<sup>2</sup> de abril de 2024, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección materia de análisis remitió al Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE), la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e integración de Bases presentada por el participante **FERCO MEDICAL 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 mediante el Decreto Supremo N°344-2018-EF, en adelante el “Reglamento”.

### **I. ANTECEDENTES**

- 1.1 El 20 de diciembre de 2023, la Entidad publicó en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado (SEACE)<sup>3</sup> las Bases y el resumen ejecutivo del procedimiento de selección de la referencia.
- 1.2 Del 21 de diciembre de 2023 al 9 de enero de 2024, se realizó la etapa de formulación de consultas y observaciones.
- 1.3 El 29 de enero de 2024, se registró el pliego absolutorio de consultas y observaciones, así como las Bases Integradas.
- 1.4 El 1 de febrero de 2024, el participante **FERCO MEDICAL S.A.C.** presentó ante la Entidad su solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e Integración de Bases.
- 1.5 El 7 de marzo de 2024, el OSCE recibió el documento de referencia a), mediante el cual el presidente del comité de selección remitió la solicitud de emisión de pronunciamiento.

---

<sup>1</sup> Expediente N° 2024-0031814.

<sup>2</sup> Expediente N° 2024-0045414.

<sup>3</sup> Dicha plataforma será el medio mediante el que se registrarán todos los actos posteriores señalados en los antecedentes.

- 1.6 El 12 de marzo de 2024, este Organismo Técnico Especializado, mediante notificación electrónica, solicitó información a la Entidad, a efectos de contar con toda la documentación del expediente de contratación; pedido que fue reiterado con fechas 18 y 27 de marzo de 2024, siendo que la Entidad con fecha 5 de abril de 2024, remitió la información solicitada mediante documento de la referencia b).

## II. BASE LEGAL

- Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado.
- Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias.
- Directiva N° 009-2019-OSCE/CD, “Emisión de pronunciamiento”.
- Directiva N° 023-2016-OSCE/CD, “Disposiciones sobre la formulación y absolución de consultas y observaciones”.

## III. ANÁLISIS

- 3.1. En principio, cabe señalar que de conformidad con lo establecido en el numeral 72.10 del artículo 72 del Reglamento, el pronunciamiento que emite el OSCE se encuentra motivado e **incluye la revisión de oficio sobre cualquier aspecto trascendente de las Bases.**
- 3.2. Para tal efecto, en el numeral 6.1 de la Directiva N° 009-2019-OSCE/CD se dispone que el OSCE emite pronunciamiento dentro del ámbito de su competencia, siendo de exclusiva responsabilidad de la Entidad convocante la determinación de las características técnicas y su requerimiento.
- 3.3. Ahora bien, en el marco de la supervisión efectuada al presente procedimiento de selección, este Organismo Técnico Especializado ha advertido la necesidad de abordar los siguientes aspectos señalados en las Bases del procedimiento de selección objeto de análisis:

### **Respecto a la ilegibilidad de las especificaciones técnicas:**

- 3.4. El artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establecen que el área usuaria es la responsable de la elaboración del requerimiento (términos de referencia en el caso de servicios, y los requisitos de calificación), debiendo estos contener la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en las que debe ejecutarse la contratación.
- 3.5. En tal sentido, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento, debiendo asegurar la calidad técnica y reducir la

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

3.6. Ahora bien, de la revisión del Capítulo III “Requerimiento” de la Sección Específica de las Bases, se aprecia lo siguiente:

### ÍTEM PAQUETE N° 1

ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS (BIENES O SUMINISTROS DE BIENES)													
<b>1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN</b> Adquisición de INDICADOR QUÍMICO INTERNO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR X 250 UNDS.													
<b>2. FINALIDAD PÚBLICA</b> El presente suministro tiene por finalidad la monitorización de los métodos de esterilización, así el material médico y quirúrgico utilizado en la atención de los pacientes hospitalizados, consulta externa, emergencia, cuidados críticos y centro quirúrgico.													
<b>3. ANTECEDENTES</b> El Hospital Nacional “Oso de Mayo” atiende a pacientes que acuden a su institución con diferentes patologías, a los cuales se les brinda atención de acuerdo a las normas establecidas, con criterios de calidad, eficacia y oportunidad.													
<b>4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN</b> Asegurar que todos los procesos de esterilización deben ser controlados y monitorizados por medio de dispositivos físicos, Indicadores químicos y biológicos, de todos los materiales para ser utilizados en los pacientes que acuden a nuestra institución.													
<b>5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES</b>													
<b>5.1.2. Empaque:</b>													
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Individual en caja</li> <li>- Resistente a la manipulación y almacenamiento.</li> <li>- Cierre de garfajos, estrofas.</li> <li>- Acetato: Libre de retazos y/o aristas cortantes.</li> <li>- Instrucciones de uso en idioma español, en su defecto con instructivo en inglés acompañado de traducción simplificada.</li> <li>- En cada caja debe llevar inscrito el nombre y el código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenamiento y los datos del fabricante.</li> <li>- No existir para garantizar la seguridad del producto.</li> </ul>													
<b>5.1.3. Material:</b>													
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Tipo: tira de cartulina con indicador químico libre de plomo.</li> <li>- Condiciones básicas: Aséptico - Anisico y sin plomo.</li> </ul>													
<b>Cantidad solicitada:</b>													
	<b>Total</b>	<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>11</b>	<b>12</b>
	720	60	60	60	60	60	60	60	60	60	60	60	60
<b>5.1.4. Características:</b>													
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Tipo de control interno de proceso para Control del paquete.</li> <li>- Indicador químico interno Tipo 4, sometido a los siguientes parámetros: tiempo, temperatura y calidad del vapor húmedo.</li> <li>- Fácil de manipular: posibilidad de ser cortado y tener doble resistencia, línea perforada o preplacada convencional que permite dividirse por mitades para diferentes tamaños de paquetes.</li> <li>- En acetato o tejido: metal o papel.</li> <li>- El componente químico cambia color al ser procesados en vapor húmedo.</li> <li>- El empaque individual garantiza la fiabilidad e integridad del producto.</li> </ul>													
<b>Presentación:</b> Caja x 250 tiras (se aceptan entregas equivalentes en otras presentaciones)													
<b>5.1.5. Manifestar muestras del producto</b>													
<b>Vigencia del proveedor:</b> Los productos deben tener una vigencia mayor o igual a 12 meses a partir de la fecha de entrega del producto.													
<b>6. Lugar y Plazo de entrega:</b>													
<b>6.1. Lugar de entrega:</b> Hospital Nacional Oso de Mayo, Parque Historia de la Medicina Peruana s/n, Cercado de Lima (atención de enfermería y recepción de control esterilización)													
<b>6.2. Plazo de entrega:</b> Tres (3) días calendario a la firma del contrato y para las entregas sucesivas será dentro de los próximos 3 días calendario de cada mes correspondiente según el cronograma entrega del Anexo N° 1													
<b>7. Metodología de evaluación del producto:</b>													
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un sistema organizacional, el cual se definirá, según las especificaciones, Monitoreo mínimo, siendo dicha evaluación de las muestras realizada por personal profesional técnico usuario del PNDME.</li> <li>- No se aceptarán productos transformados, reutilizados, reemplazados, convertidos.</li> </ul>													
<b>5.3. Conformidad de la entrega:</b> En el área de atención de enfermería, se recepcionará los insumos y brindará la conformidad al Servicio de la Gerencia de Esterilización.													
<b>6. PENALIDAD</b>													
Se aplicará conforme esta señalado en los artículos 162° y 163° del reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado.													

### ÍTEM PAQUETE N° 2

**ITEM PAQUETE N°-2**

**ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS  
(BIENES O SUMINISTROS DE BIENES)**

**1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN:**  
Adquisición de INDICADOR BIOLÓGICO DE ESTERILIZACIÓN A VAPOR LECTURA: PÁRAMO X-30

**2. FINALIDAD PÚBLICA:**  
El presente instrumento tiene por finalidad la adquisición de los materiales de aplicación en el material reactivo para la prueba de autoclave en la operación de los pacientes hospitalizados, consultorio externo, internación, urgencias, sala de emergencias y otros que correspondan.

**3. ANTECEDENTES:**  
El Hospital Nacional Des de Mayo, aliente a cualquier que acceda a la institución con diferentes patologías, a los cuales se les brinda prestaciones de acuerdo a los mismos estándares con criterios de calidad, eficacia y oportunidad.

**4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN:**  
Asegurar que todos los productos de esta licitación deben ser controlados y verificados por medio de monitoreo físico, indicadores químicos y biológicos, de todos los insumos para ser utilizados en los pacientes que acceden a nuestra institución.

**5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE LOS BIENES:**

**5.1. Especificaciones y/o características técnicas del bien**

**5.1.2. Empaques:**

- Empaques que garanticen las propiedades físico-químicas y biológicas del producto.
- Que sea fácil de abrir manualmente.
- Resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento.
- Con etiqueta impresa en color blanca, tamaño estándar.
- Cada caja debe tener inscrito el nombre y código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenamiento y los datos del fabricante.
- Cada ampolla debe estar etiquetada con el nombre, marca, lote y fecha de fabricación.

**5.1.3. Material:**

- Vidrio tipo contenido plástico.
- Tapa con código de color café, perforada lateralmente para penetración del agente esterilizante.
- En la parte superior de la tapa se encuentra el tipo 1 que controla el color después de ser sometido al ciclo de esterilización.
- Tipo de Capote de distribución al estéril.
- Contenido mínimo: 1x10-5 unidades formadoras de colonias (UFC).
- Ampolla de vidrio con medio de cultivo y sistema indicador dual.
- Purgado de bioseguridad.
- Sustrato de fluorescencia.
- Tipo microbiano como bacteria.

**5.1.4. Características:**

- Indicador biológico de proceso para Central de la carga (diámetro de carga).
- Indicador biológico de lectura 500 unidades para ciclos de esterilización por vapor 121°C (250°F) y 3 min y 135°C (275°F) 3 minutos a vapor.
- Un indicador de proceso rápido que cambia de color a inversión clara con la exposición al vapor de agua se encuentra en la parte superior de la tapa.
- El medio de cultivo con componentes que garantizan una reacción enzimática y que resulta en una lectura de fluorescencia con Auto lector 490 nm.
- Después del procesamiento, el indicador biológico se activa y se lee en la Auto lector 490 nm.
- Una lectura negativa final después de 1 hora de incubación indica un proceso de esterilización aceptable.
- La etiqueta suministra información para el Registro de la Carga.
- Lectura y resultado por fluorescencia de 24 a 60 minutos.

**5.1.5. Presentación:**  
Caja x 50 unidades

<b>Total</b>	<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>11</b>	<b>12</b>
20	2	1	2	2	1	1	2	2	1	2	2	2

**Vigencia del producto:** Los productos deben tener una vigencia de mayor a igual de 12 a 36 meses a partir de la fecha de entrega del producto.

**6. Lugar y plazo de ejecución de la prestación:**

**6.1. Lugar:** Hospital Nacional Des de Mayo, Periferia Histórica de la Medicina Peruana s/n, Cercado de Lima

**6.2. Plazo de entrega:** Tres (3) días calendario a la firma del contrato y para los entregos sucesivos será dentro de los próximos 3 días calendario de cada mes correspondiente según el cronograma entrega del Anexo N°1

**7. Metodología de evaluación del producto:**

**(...)**

Se realizará la lectura de calidad física por muestra aleatoria en relación a la conformidad al producto adquirido, según los especificaciones técnicas mínimas, siendo de la elección de los mismos evaluados por personal profesional técnico personal del H.N.D.M.

- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas.
- No se aceptarán productos transformados, reemplazados, reemplazados, convertidos.

**5.3. Conformidad de la entrega:** En el área de almacén de materiales, se verificará la conformidad y bandará la conformidad al Servicio de la Central de Esterilización.

**6. PENALIDAD**

Se aplicará conforme esta señalado en los artículos 161° y 162° del reglamento de la Ley de contrataciones con el Estado.

## ÍTEM PAQUETE N° 3

Se realizará la lectura de calidad física por muestra aleatoria en relación a la conformidad al producto adquirido, según los especificaciones técnicas mínimas, siendo de la elección de los mismos evaluados por personal profesional técnico personal del H.N.D.M.

- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas.
- No se aceptarán productos transformados, reemplazados, reemplazados, convertidos.

**5.3. Conformidad de la entrega:** En el área de almacén de materiales, se verificará la conformidad y bandará la conformidad al Servicio de la Central de Esterilización.

**6. PENALIDAD**

Se aplicará conforme esta señalado en los artículos 161° y 162° del reglamento de la Ley de contrataciones con el Estado.

## ÍTEM PAQUETE N° 4

FORMA N° 01-2017-01

ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS  
(BIENES O SUMINISTROS DE BIENES)

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN  
Adquisición de PERÓXIDO DE HIDRÓGENO 30% x 60 ml

2. FINALIDAD PÚBLICA  
El presente suministro de peróxido de hidrógeno 30% x 60 ml se realiza a solicitud de la Dirección de Gestión de Riesgos y Medio Ambiente del Hospital Nacional Dos de Mayo, para la esterilización de los instrumentos quirúrgicos con bajo riesgo de contaminación de los diferentes servicios de la institución.

3. ANTECEDENTES  
El Hospital Nacional "Dos de Mayo" atiende a pacientes que acuden a la institución con diferentes patologías, a los cuales se les brinda prestaciones de acuerdo a los normos establecidos con criterios de calidad, eficacia y oportunidad.

4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN  
Asegurar el proceso de esterilización a bajo presupuesto por el método de Plasma de Peróxido de Hidrógeno.

5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES

5.1. Especificaciones y/o características técnicas del bien

5.1.1. Envase:  
- Envase individual que garantice las propiedades físicas, químicas y biológicas del producto.  
- Sellado perfecto.  
- Resistente a la intemperie, la humedad y el oxígeno.  
- Rotulado que especifique: nombre del producto, N° de lote, fecha de fabricación, fecha de caducidad, N° de Registro Unificado, Nombre y Razón Social del Fabricante.  
- Evidente de roturas y daños al momento de la entrega.

5.1.2. Material:  
- Sustancia química homogénea, semisólida, color blanco, con un agente estabilizante de peróxido de hidrógeno al 30% solución acuosa.

5.1.3. Características:  
- Cada envase permite realizar 10 ciclos de esterilización por plasma de peróxido de hidrógeno.  
- Cuenta con código de barras en el cual se registra el lote y el estado de uso del producto.  
- Código de barras compatible con lector de código de barras.  
- Contenedor con cubo de 100 ml.  
- Contenedor tipo plástico con tapa de cierre hermético para correcta ubicación en el reactor de esterilización a baja temperatura por plasma de peróxido de hidrógeno.  
- Eficaz y seguro.  
- Condiciones biológicas: activo.

5.1.4. Presentación: Unidad

5.1.5. Cantidad solicitada:

Total	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
180	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15

5.2. Vigencia del producto:  
Productos deben tener una vigencia mínima de 12 meses a partir de la fecha de entrega del producto.

6. Lugar y Plazo de entrega:

6.1.1. Lugar: Hospital Nacional Dos de Mayo, Parque Industrial de la Medicina Peruana s/n, Cercado de Lima - para el suministro de materiales y servicio de la central de esterilización.

6.1.2. Plazo de entrega: Tres (3) días hábiles a la firma del contrato y una vez entregado el producto se dará inicio a la entrega de los materiales y servicios correspondientes según el cronograma de entrega del Anexo N° 1.

7. Metodología de evaluación del producto:  
- Se realizará un control de calidad físico a los materiales mediante un examen organoléptico al producto ofertado, según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación de los materiales realizada por personal profesional técnico usuario del H.N.D.M.  
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.  
- No se aceptarán productos transformados, relogados, reenvasados, conservados.

8. Conformidad de la entrega: En el área de almacén de materiales, se recepcionará los insumos y se verificará la conformidad al Servicio de la Central de Esterilización.

9. PENALIDAD  
Se aplicará conforme esta señalada en los artículos 161° y 162° del Reglamento de la Ley de Contrataciones con el Estado.

## ÍTEM PAQUETE N° 5

### ITEM PAQUETE N°-5

FORMA N° 01-2017-01

ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS  
(BIENES O SUMINISTROS DE BIENES)

1. DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN  
Adquisición de

EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO DE 7.5 CM x 100 ML  
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO DE 15 CM x 100 ML  
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO DE 25 CM x 100 ML  
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO DE 30 CM x 100 ML  
EMPAQUE TIPO TYVEK PARA ESTERILIZACIÓN CON PERÓXIDO DE HIDRÓGENO DE 40 CM x 100 ML

2. FINALIDAD PÚBLICA  
El presente suministro tiene por finalidad garantizar las condiciones de cantidad del material médico quirúrgico procesado que será utilizado en la atención de los pacientes.

3. ANTECEDENTES  
El Hospital Nacional "Dos de Mayo" atiende a pacientes que acuden a la institución con diferentes patologías, a los cuales se les brinda prestaciones de acuerdo a los normos establecidos con criterios de calidad, eficacia y oportunidad.

4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN  
Asegurar que el empaque o envoltorio, permita la esterilización del artículo, así mismo el aseguramiento de la esterilización antes y en el momento de uso y además, facilite la transferencia del contenido con técnica aséptica.

5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES

5.1. Especificaciones y/o características técnicas del bien

Envase:  
- Envase primario bolsa plástica transparente.  
- Envase secundario en caja de cartón reforzada, garantiza las propiedades físicas y biológicas del producto, resistente a la manipulación, transporte y almacenamiento, fácil de abrir y manipular.  
- Rotulado con N° de lote, nombre, marca, características del producto, país de origen, código de barras de seguridad, nombre técnico, nombre del fabricante, fecha de fabricación y verificación rubricado impreso por el fabricante de origen del producto.

## ÍTEM PAQUETE N° 6



[illegible]

**ITEM PAQUETE N° 7**

**ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS  
(BIENES O SUMINISTROS DE BIENES)**

**1. DEMOSTRACIÓN DE LA CONTRATACIÓN**  
Adquisición de:  
TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN DE 80 cm x 90 m X 125 PLIEGOS  
TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN DE 1.20 m x 1.20 m X 125 PLIEGOS

**2. FINALIDAD PÚBLICA**  
El presente suministro debe ser finalizado garantizando las condiciones de esterilidad del material médico quirúrgico procesado que será utilizado en la atención de los pacientes.

**3. ANTECEDENTES**  
El Hospital Nacional Dos de Mayo atiende a pacientes que acuden a la institución con diferentes patologías, a los cuales se les brinda prestaciones de acuerdo a las normas establecidas con criterios de calidad, eficiencia y oportunidad.

**4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN**  
Asegurar que el empaque o envoltorio, permita la esterilización del artículo, así mismo el aseguramiento de la esterilización antes y en el momento de uso y además, favorece la transferencia del contenido con técnica aséptica.

**5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES**

**5.1. Especificaciones y/o características técnicas del bien**

**5.1.1. Empaque:**  
- Empaque secundario en caja de cartón resistente a la manipulación, almacenamiento y transporte.  
- Empaque primario plastificado que garantice hermeticidad e integridad del producto.  
- Fácil de abrir manualmente.  
- Con instructivo de uso en idioma español, en su defecto con instructivo en inglés acompañado de traducción simple.  
- Cada caja debe llevar inserto el nombre y código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenamiento y los datos del fabricante.

**5.1.2. Material:**  
- Pillos no tejidos fabricados de celulosa y fibras sintéticas reforzadas con ligantes sintéticos.

**5.1.3. Características:**  
- Debe ofrecer una combinación magnífica de repelencia a los fluidos (tanto agua como alcohol), plegabilidad, suavidad y resistencia a las aplicaciones más exigentes.  
- De porosidad controlada: Impermeable y repelente al agua.  
- El gramaje del no tejido debe ser de 70g/m<sup>2</sup>.  
- El acabado debe ser liso de retitas y/o listas cortantes.  
- También debe ser aséptico, atóxico y sin estirar ni pelusas.  
- El nivel de bloqueo del no tejido debe ser inferior a 100 LFC / 100 cm<sup>2</sup>, evaluado según un protocolo conforme a la norma EN 1174 partes 1, 2 y 3.  
- Debe cumplir con normas internacionales EN 868-2 e ISO 11607-1  
- Fuerza tensil en condiciones húmedas mínima de 11.3 N/15mm según ISO 3781  
- Flexible, con facilidad para enrollarse el producto.

**5.1.4. Uso:**  
- Embalaje para quirófano y bandejas quirúrgicas: envoltorios de bandejas quirúrgicas, particularmente de paquitos propósitos y bandejas grandes y muy pesadas (hasta 12kg).  
- Como cubiertas de mesas de mayo y camitas.  
- Como campo estéril, gracias a la resistencia a los desinfectantes del material no tejido.

**CANTIDAD SOLICITADA**

	Total	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN 80 CM X 90 M X 125 PLIEGOS	80	7	7	7	7	7	7	7	7	7	7	7	7
TELA NO TEJIDA PARA ESTERILIZACIÓN 1.20 M X 1.20 M X 125 PLIEGOS	72	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6

**6. Lugar y Plazo de entrega:**  
6.1.1. Lugar: Hospital Nacional Dos de Mayo, Paredón Histórico de la Medicina Peruana s/n, Cercado de Lima (almacen de materiales y servicio de la central de esterilización).

6.1.2. Plazo de entrega: En el Área de Almacén de Materiales, se recibirá el material y para la entrega, se deberá evaluar la conformidad de los materiales entregados de acuerdo a las especificaciones técnicas establecidas en el presente ítem y en el Anexo 1 del presente ítem.

**Vigencia del producto:**  
Los productos deben tener una vigencia mínima de 12 meses desde su fecha de fabricación.

**Metodología de evaluación del producto:**  
- Se realizará en control de calidad físico a los materiales mediante un examen visual y/o táctil al producto ofertado, según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación de los materiales realizada por personal profesional técnico usuario del HNDM.  
- No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas señaladas.  
- No se aceptarán productos transformados, reetiquetados, reenvasados, o reutilizados.

**6.3. Conformidad de la entrega:** En el Área de Almacén de Materiales, se recibirá el material y se brindará la conformidad al Servicio de la Central de Esterilización.

**6. PENALIDAD**  
Se aplicará conforme esta señalado en los artículos 161° y 162° del reglamento de la Ley de contrataciones con el Estado.

## ÍTEM PAQUETE N° 8



ITEM PAQUETE N°-8	
Don de Mayor	
ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS	
[BIENES O SUMINISTROS DE OBRAS]	
1. RENOVACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	
<p>Alquilar de:</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 2 cm x 7.5 cm x 100 m</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 1 cm x 10 cm x 100 m</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 1 cm x 10 cm x 100 m</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 1 cm x 10 cm x 100 m</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 1 cm x 10 cm x 100 m</p> <p>MANGAS MIXTAS PAPEL Y PLÁSTICO PARA ESTERILIZACIÓN CON FUELLE DE 1 cm x 10 cm x 100 m</p>	
2. FINALIDAD PÚBLICA	
El presente suministro tiene por finalidad garantizar las condiciones de esterilidad del material médico quirúrgico proporcionado que será utilizado en la atención de los pacientes.	
3. ANTECEDENTES	
El Hospital Nacional "Don de Mayor" atiende a pacientes que acuden a la institución con diferentes patologías, a los cuales se les presta prestaciones de acuerdo a los términos establecidos con criterios de calidad, eficacia y oportunidad.	
4. OBJETO DE LA CONTRATACIÓN	
Adquirir, con el empaque o envoltorio, permito la esterilización del artículo, así mismo el aseguramiento de la esterilización antes y en el momento de uso y además, favorece la conservación del contenido con técnicas de calidad.	
5. ESPECIFICACIONES Y/O CARACTERÍSTICAS Y CONDICIONES DE LOS BIENES	
5.1. Especificaciones y/o características técnicas del bien	
Empaque:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Empaque primario bolsa plástica transparente</li> <li>- Empaque secundario en caja de cartón reforzada, garantiza las propiedades físicas y higiénicas del producto</li> <li>- Original del fabricante</li> <li>- Permitencia a la manipulación transporte y almacenamiento fácil de abrir manualmente</li> <li>- Con instrucciones de uso en idioma español, en su defecto son instructivo en inglés o con pictograma de instrucciones simples.</li> <li>- Cada caja debe llevar inscrito el nombre y código del producto, la marca, el contenido, el tipo de proceso, el lote, la fecha de expiración, las condiciones de almacenamiento y los datos del fabricante.</li> <li>- Fácil de abrir manualmente</li> </ul>	
Material:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Papel 100 % pasta celulosa virgen</li> <li>- Longitud de rollo no menor de 100 metros</li> <li>- Papel de 70 g/m²</li> <li>- Fines prácticos múltiples</li> </ul>	
Características:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>- Excelente barrera antibacteriana microorganismos</li> <li>- Repelente al agua y líquidos, de porosidad controlada de superficie lisa sin deformaciones</li> <li>- Penetración homogénea de los agentes esterilizadores: Vapor y Oxígeno</li> <li>- El papel grado médico de contacto con el material a esterilizar para mantener seco y evitando que el papel de la manga se exponga al polvo contaminación y obstrucción de la porosidad del papel condición que pone al riesgo la efectividad del material</li> <li>- No debe presentar rasgado del film o papel cuando se abre el empaque, que proporcione un desprendido tiempo, no se desgarra el film y el papel tiene de fibras al abrir los paquetes</li> <li>- Que cuente con norma ISO 168 impreso en todo el largo de la manga</li> <li>- Film debe mantener firmeza y no debe crearse después del proceso de esterilización, plástico transparente que permite la inspección visual, film debe mantener firmeza sin dilatación o rasgarse a la apertura integral del empaque</li> <li>- Puntos en el sellado de la manga que los paquetes no explotan durante el procesamiento, sellado lateral de 1 cm de ancho, sellable de 160 °C a 200 °C</li> <li>- Indicadores químicos fuera del área de empaque para evitar contaminación, de tamaño grande, bien definidos</li> <li>- Indicadores químicos impresos para vapor y gas de color de efímero sean claros y precisos, bien uniformemente en todo el indicador, después del proceso de esterilización</li> <li>- Doble indicador de esterilización: proceso: vapor y gas de color de efímero</li> <li>- Posibilidad de controlar visualmente la integridad del sellado</li> <li>- El proveedor deberá en sentido de uso el código de rollo, mientras dure el suministro del producto</li> <li>- Indicadores rectangulares de 2.5 cm de largo a este impreso dentro del sellado de la manga, que facilite interpretación de resultado después del uso</li> </ul>	

Presentación: Hoja

CANTIDAD SOLICITADA:

	Total	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	40	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	100	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	20	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	120	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	60	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6	6
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	40	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4	4
MANEJO MANTA PARA PLASTICO PARA ESTERILIZACION CON FURTO 1.00 x 2.00 m a 100 m	120	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12	12

Vigencia del producto:  
productos deben tener una vigencia mínima de 12 meses desde su fecha de fabricación.

Lugar y Plazo de entrega:

5.1.1. Lugar: Hospital Regional Dos de Mayo, Parque Histórico de la Medicina Peruana s/n, Cercado de Lima (almacen de materiales y servicio de la central de esterilización).

5.1.2. Plazo de entrega: Tres (3) días calendario a la firma del contrato y para las entregas sucesivas será dentro de los primeros 3 días calendario de cada mes correspondiente según el cronograma entrega del Anexo N°1.

Metodología de evaluación del producto:

4. Se realizará un control de calidad físico a las muestras mediante un examen organoléptico al producto ofertado, según las especificaciones técnicas mínimas, siendo dicha evaluación de las muestras realizada por personal profesional-técnico usuario del HINOM.


• No se aceptarán productos alternativos que difieran en algo de las especificaciones técnicas mínimas solicitadas.

• No se aceptarán productos transformados, reequilibrados, reenvasados, convertidos.

5.3. Conformidad de la entrega: En el área de almacén de materiales, se recepcionará los insumos y brindará la conformidad al Servicio de la Central de Esterilización.

6. PENALIDAD

Se aplicará conforme está señalado en los artículos 161° y 162° del reglamento de la Ley de contrataciones con el Estado.

  
CAROL ROSA FLORES ROSA  
DIRECCIÓN DE GESTIÓN DE RIESGOS  
(FOLIO 4 DE 10)

- 3.7. De lo anterior se aprecia que las especificaciones técnicas de los primeros ocho (8) ítems paquete, se encuentran ilegibles, vulnerando de esta manera el Principio de Transparencia previsto en el artículo 2 de la Ley, **al no contarse con información clara y precisa** con el fin de que todas las etapas de la contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad.
- 3.8. Asimismo, recién con la publicación de las Bases integradas en el SEACE, la Entidad ha consignado las especificaciones técnicas de forma legible, no habiéndolo realizado desde la convocatoria, limitando de esta manera el derecho de los participantes de presentar sus cuestionamientos.
- 3.9. En ese sentido, se advierte que el vicio incurrido ha vulnerado el principio de transparencia, previsto en el artículo 2 de la Ley, **al no contarse con información clara y precisa** con el fin de que todas las etapas de la

contratación sean comprendidas por los proveedores, garantizando la libertad de concurrencia, y que la contratación se desarrolle bajo condiciones de igualdad de trato, objetividad e imparcialidad.

Asimismo, vulnera el principio de libertad de concurrencia, según el cual, 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.**

- 3.10.** En ese sentido, atendiendo a lo prescrito en el artículo 44 de la Ley, resulta necesario disponer que la Entidad declare la nulidad de los **primeros ocho (8) ítems paquete** de la Licitación Pública N° 26-2023-HNDM-1, a efectos de que se corrija el vicio advertido, **debiendo retrotraerse a la etapa de convocatoria**; sin perjuicio de adoptar las acciones correspondientes de acuerdo con lo dispuesto en el artículo 9 de la Ley, así como impartir las directrices pertinentes a fin de evitar situaciones similares en futuros procedimientos de selección.

### **Respecto a la pluralidad de proveedores y marcas**

- 3.11.** El numeral 32.1 del artículo 32 del Reglamento establece que en el caso de bienes y servicios distintos a consultorías de obra, sobre la base del requerimiento, el órgano encargado de las contrataciones tiene la obligación de realizar indagaciones en el mercado para determinar el valor estimado de la contratación.
- 3.12.** Con relación a ello, el numeral 32.3 del mismo artículo señala que la indagación de mercado contiene el análisis respecto de la pluralidad de marcas y postores, así como de la posibilidad de distribuir la buena pro, precisando, además, que en caso solo exista una marca en el mercado, dicho análisis incluye la pluralidad de proveedores.
- 3.13.** Como se advierte, en las compras públicas debe lograrse el mayor grado de eficacia de la contratación mediante mecanismos que promuevan el libre acceso y participación de proveedores, dado que un requisito de validez del procedimiento, y por consiguiente de la posterior adjudicación, es que se haya verificado una plural y efectiva concurrencia y competencia de agentes de mercado con capacidad de cumplir con todos los extremos del requerimiento, de tal modo que, si advirtiera lo contrario, correspondería a la Entidad convocante sanear dicho aspecto.
- 3.14.** Al respecto, de la revisión del literal b) de los requisitos de calificación del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

***“EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD***

**Requisitos:**

*El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/. 3,404,734.32 Res Millones Cuatrocientos Mil Setecientos Trientaicuatro con 32/100 Soles, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda". (SIC)*

- 3.15.** Ahora bien, mediante el pliego absolutorio de consultas u observaciones, la Entidad realizó ciertos ajustes o precisiones al requerimiento. Es así que, de la revisión del literal b) de los requisitos de calificación del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas se aprecia lo siguiente:

**"B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD**

**Requisitos:**

*El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a ~~S/ 3, 404,734.32 (tres millones cuatrocientos cuatro mil setecientos treinta y cuatro con 32/100 soles)~~ a:*

***Para el Ítem Paquete N°01***

*S/ 317,385.00 (Trescientos Diecisiete Mil Trescientos Ochenta y Cinco con 00/100 soles)*

***Para el Ítem Paquete N°02***

*S/ 306,150.00 (Trescientos Seis Mil Ciento Cincuenta con 00/100 soles)*

***Para el Ítem Paquete N°03***

*S/ 177, 843.76 (Ciento Setenta y Siete Mil Ochocientos Cuarenta y Tres con 76/100 soles)*

***Para el Ítem Paquete N°04***

*S/ 607,500.00 (Seiscientos Siete Mil Quinientos con 00/100 soles)*

***Para el Ítem Paquete N°05***

*S/ 504,682.56 (Quinientos Cuatro Mil Seiscientos Ochenta y Dos con 56/100 soles)*

***Para el Ítem Paquete N°06***

*S/ 573, 813.00 (Quinientos Setenta y Tres Mil Ochocientos Trece con*

00/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°07**

S/ 248,052.00 (Doscientos Cuarenta y Ocho Mil Cincuenta y Dos con 00/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°08**

S/ 392,857.50 (Trescientos Noventa y Dos Mil Ochocientos Cincuenta y Siete con 50/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°09**

S/ 276,448.50 (Doscientos Setenta y Seis Mil Cuatrocientos Cuarenta y Ocho con 50/100 soles)

*Por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.*

*En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de monto facturado acumulado equivalente a:*

**Para el Ítem Paquete N°01**

S/ 26,448.75 (Veintiséis Mil Cuatrocientos Cuarenta y Ocho con 75/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°02**

S/ 25,512.50 (Veinticinco Mil Quinientos Doce con 50/100 soles )

**Para el Ítem Paquete N°03**

S/ 14, 820.48( Catorce Mil Ochocientos Veinte con 48/100 soles )

**Para el Ítem Paquete N°04**

S/ 50,625.00 (Cincuenta Mil Seiscientos Veinticinco con 00/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°05**

S/ 42,056.88 (Cuarenta y Dos Mil Cincuenta y Seis con 88/100 soles)

**Para el Ítem Paquete N°06**

S/ 47,817.75 (Cuarenta y Siete Mil Ochocientos Diecisiete con 75/100

soles)

**Para el Ítem Paquete N°07**

*S/ 20,672.00 ( Veinte Mil Seiscientos Setenta y Dos con 00/100 soles )*

**Para el Ítem Paquete N°08**

*S/ 32,738.10 (Treinta y Dos Mil Setecientos Treinta y Ocho con 10/100 soles)*

**Para el Ítem Paquete N°09**

*S/ 23,037.30 (Veintitrés Mil Treinta y Siete con 30/100 soles)".*

- 3.16.** De lo expuesto, se aprecia que la Entidad convocó el procedimiento de selección considerando en el requisito de calificación “Experiencia del Postor”, un solo monto facturado acumulado equivalente a S/. 3,404,734.32 (Tres Millones Cuatrocientos Cuatro Mil Setecientos Treinta y Cuatro con 32/100 Soles), pese a que el procedimiento está compuesto por nueve (9) ítems, por lo que la experiencia debe ser solicitada en función de cada uno de dichos ítems y no por el total del procedimiento de selección. Es por ello, que ante la **deficiencia en el requerimiento**, específicamente en lo que respecta a la experiencia del postor, con ocasión de las consultas u observaciones N° 33 y N° 41 se modificó dicho requisito de calificación.
- 3.17.** Debido a ello, mediante notificación electrónica emitida y reiterada -con fechas 18 y 27 de marzo de 2024- por este Organismo Técnico Especializado, se solicitó a la Entidad remitir la revalidación de mercado, debido a la modificación del requerimiento producto de las consultas u observaciones, y siendo que la Entidad **no cumplió con remitir dicha información**, no se evidencia que exista pluralidad de proveedores que cumplan con la experiencia solicitada.
- 3.18.** En ese sentido, atendiendo a lo prescrito en el artículo 44 de la Ley, resulta necesario disponer que la Entidad declare la nulidad de todos los ítems de la Licitación Pública N° 26-2023-HNDM-1, a efectos de que se corrija el vicio advertido, **debiendo retrotraerse a la etapa de convocatoria**; sin perjuicio de adoptar las acciones correspondientes de acuerdo con lo dispuesto en el artículo 9 de la Ley, así como impartir las directrices pertinentes a fin de evitar situaciones similares en futuros procedimientos de selección.



- 3.19. En consecuencia, no corresponde emitir pronunciamiento respecto a la presente solicitud de elevación de cuestionamientos, conforme a lo descrito en el numeral 7.9 de la Directiva N° 009-2019-OSCE/CD<sup>4</sup>.
- 3.20. Finalmente, corresponderá a la Entidad verificar y evaluar de manera integral el contenido del expediente de contratación, a efectos de: i) cautelar la pluralidad de postores y marcas -en virtud de lo dispuesto en los Principios de “Libertad de Concurrencia”, “Transparencia” y “Competencia”, ii) cautelar el cumplimiento de la finalidad pública, iii) cautelar el cumplimiento de la normativa de la materia, y iv) reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias que repercutan en el proceso de contratación.

#### IV CONCLUSIONES

- 4.1 Es competencia del Titular de la Entidad declarar la nulidad de todo el procedimiento de selección conforme a los alcances del artículo 44 de la Ley, de modo que aquél se **retrotraiga a la etapa de la convocatoria, a fin de que dicho acto y los subsiguientes se realicen de acuerdo con la normativa vigente**; sin perjuicio de adoptar las acciones adicionales, de acuerdo con lo dispuesto en el numeral 3 del presente Informe IVN.
- 4.2 Corresponde a la Entidad verificar y evaluar de manera integral el contenido del expediente de contratación a efectos de cautelar el cumplimiento de la finalidad pública, y reducir la necesidad de su reformulación por errores o deficiencias que repercutan en el proceso de contratación.
- 4.3 Cabe recordar que la demora oportuna de la necesidad, es de exclusiva responsabilidad del Titular de la Entidad y de los funcionarios intervinientes en la contratación.
- 4.4 Corresponde que el presente Informe IVN sea puesto en conocimiento del Sistema Nacional de Control.
- 4.5 Asimismo, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente informe IVN no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.
- 4.6 Corresponde al Titular de la Entidad, iniciar el respectivo deslinde de responsabilidades, así como impartir las directrices pertinentes a fin de que los funcionarios encargados, en futuros procedimientos de selección, brinden atención – de manera oportuna- a los requerimientos efectuados por este Organismo Técnico Especializado.
- 4.7 Finalmente, considerando que el servicio de emisión de pronunciamiento sobre elevación de cuestionamientos al pliego de absolució de consultas y observaciones e integración de Bases, no sería efectivamente prestado

---

<sup>4</sup> En caso se adviertan vicios de nulidad que generen la sustracción de la materia, se emitirá el oficio que disponga las medidas correctivas del caso.

por el OSCE, el participante podrá solicitar la devolución de la tasa, siendo que, para tal efecto, deberá coordinar dicho trámite con la Unidad de Finanzas adjuntando el presente Informe.

Jesús María, 22 de abril de 2024

Código: 6.1