

PLIEGO DE ABSOLUCIÓN DE CONSULTAS Y OBSERVACIONES

Entidad convocante :	GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE		
Nomenclatura :	AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1		
Nro. de convocatoria :	1		
Objeto de contratación :	Bien		
Descripción del objeto :	Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre		

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:11:45

Consulta: Nro. 1

Consulta/Observación:

ITEMS 1,2  
- ¿TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 ML CON GEL SEPARADOR¿.  
- ¿TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACÍO DE POLIPROPILENO DE 3 ML CON EDTA DIPOSITO¿.

SOLICITAN PARA AMBOS SUB ITEMS: Tiempo de Expiración: no menor de 12 meses a partir de la fecha de entrega en almacén de la Red Trujillo.

Al respecto, debemos indicar que a fin de garantizar la estabilidad del aditivo contenido en los tubos (EDTA, Partículas de Sílice, entre otros), las empresas deben asegurar una vida útil adecuada desde su fabricación hasta su caducidad. Lo antes mencionado sumado a todos los procesos que se requieren para la importación (verificación de calidad, tramites documentarios, traslado, etc) causan que la vigencia en nuestros almacenes sea menor.

Por tanto, solicitamos gentilmente al área usuaria que la FECHA DE EXPIRACIÓN PARA LOS SUB ITEMS 1 Y 2 SEA DE 12 meses a partir de la fecha de entrega en almacén de la Red Trujillo Y EN CASO DE SER MENOR SE DEBERÁ ADJUNTAR CARTA DE COMPROMISO DE CANJE, a fin de incentivar la participación de postores y marcas (principio de libre concurrencia y competencia) y considerando de igual manera que las proyecciones de compra deben ser reales al consumo promedio de la entidad, a fin de disminuir los riesgos de vencimiento.

Acápíte de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: III    Literal: 3.1    Página: 17  
Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se aclara que, el requerimiento se realiza para tener una disponibilidad de uso en los establecimientos de salud en un plazo de 12 meses, al verificar las fechas de fabricación y vencimiento de los productos en nuestro almacén de medicamentos, éstos tienen una vigencia de mayor o igual a 24 meses. Por lo cual no se acoge a lo solicitado

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:  
null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:11:45

Consulta: Nro. 2

Consulta/Observación:

ITEMS 1,2

- ¿TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA DE VACÍO DE POLIPROPILENO DE 5 ML CON GEL SEPARADOR¿.

- ¿TUBO PARA EXTRACCIÓN DE SANGRE CON SISTEMA AL VACÍO DE POLIPROPILENO DE 3 ML CON EDTA DIPOSITO¿.

SOLICITAN: VII. PLAZO DE ENTREGA: ¿El plazo de la entrega se realizará en una única entrega¿¿

En referencia a lo solicitado y debido a la gran cantidad de unidades requeridos por ítem, pedimos gentilmente al comité en coordinación con el área usuaria dividir la entrega de cada insumo en 2 partes iguales en diferentes meses (ejemplo: mes 1= 111,250 unidades/ mes 3= 111,500 unidades) QUE DEBERÁ CONCORDAR CON LA FORMA DE PAGO. Con ello, se fomentará la participación de postores/marcas y permitirá mejorar la vigencia del insumo entregado, siendo ello ventajoso para ambas partes.

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: III Literal: 3.1 Página: 19

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, a fin de fomentar una mayor participacion de postores y permitir mejorar la vigencia de los bienes entregados, se acoge lo solicitado, para lo cual se reformula el plazo de entrega, el miusmo que será el siguiente:

"El plazo de entrega se realizará en DOS (2) entregas, siendo para la primera entrega el plazo de diez (10) DÍAS CALENDARIO, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y, para la segunda entrega, será en un plazo de NOVENTA (90) días desde ejecutada la primera entrega."

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20501887286	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	DIAGNOSTICA PERUANA S.A.C.	Hora de envío :	19:11:45

Consulta: Nro. 3

Consulta/Observación:

Con relación al PLAZO DE ENTREGA, SOLICITAMOS al comité de selección sirva CORREGIR el inicio del plazo de entrega previsto en la página 19, RATIFICANDO que el plazo será de 10 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: I Literal: 1.9 Página: 13

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, a fin de fomentar una mayor participacion de postores y permitir mejorar la vigencia de los bienes entregados, se acoge lo solicitado, para lo cual se reformula el plazo de entrega, el miusmo que será el siguiente:

"El plazo de entrega se realizará en DOS (2) entregas, siendo para la primera entrega el plazo de diez (10) DÍAS CALENDARIO, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra y, para la segunda entrega, será en un plazo de NOVENTA (90) días desde ejecutada la primera entrega."

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:16:53

Observación: Nro. 4

Consulta/Observación:

Observamos que en los requisitos para perfeccionar el contrato no se está solicitando la presentación de Licencia Municipal de Funcionamiento. Sobre el particular, el artículo 4° de la Ley N° 28976, Ley Marco de Licencia de Funcionamiento, establece ¿ESTÁN OBLIGADAS A OBTENER LICENCIA DE FUNCIONAMIENTO LAS PERSONAS NATURALES, JURÍDICAS o entes colectivos, nacionales o extranjeros, de derecho privado o público, incluyendo empresas o entidades del Estado, regionales o municipales, que desarrollen, con o sin finalidad de lucro, actividades de comercio, industriales y/o de servicios de manera previa a la apertura, o instalación de establecimientos en los que se desarrollen tales actividades¿.

Como se advierte del dispositivo legal citado, la Licencia Municipal de Funcionamiento se constituye en un documento de carácter obligatorio para todas las personas jurídicas o naturales que desean realizar actividades comerciales. En ese sentido, los Establecimientos farmacéuticos no son ajenos a este requisito y de igual manera deben cumplir con la normativa vigente. Por lo tanto, al no solicitarse como requisito obligatorio la Licencia Municipal de Funcionamiento como Droguería, se estaría poniendo en riesgo la salud pública del usuario, porque podrían postular empresas formales y/o informales que no cumplan con los requisitos de la Ley de Salud, generando una duda razonable sobre los productos que comercializan.

En base a lo manifestado, y considerando el PRONUNCIAMIENTO N° 143-2022/OSCE-DGR solicitamos a al Comité de Selección tenga a bien integrar a las bases en el ACÁPITE DE DOCUMENTOS PARA PERFECCIONAMIENTO DEL CONTRATO, lo siguiente:

¿ Licencia Municipal de Funcionamiento como Droguería o Laboratorio, autorizado por la municipalidad competente.

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: 2.4 Página: 15

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se precisa que de acuerdo con el artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento de acuerdo a sus necesidades, por lo que, como área técnica, ha establecido las características técnicas mínimas que deben cumplir los bienes que son objeto de la presente contratación, para lo cual se requerido como requisito de habilitación la Autorización Sanitaria de Funcionamiento emitida por el órgano competente; no siendo necesario requerir Licencia Municipal de Funcionamiento. En ese sentido, no se acoge la observación formulada.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código : 20544150104

Fecha de envío : 16/07/2024

Nombre o Razón social : MEDICAL ISVIL S.A.C.

Hora de envío : 19:16:53

**Observación: Nro. 5**

**Consulta/Observación:**

Observamos que en los requisitos de calificación de las bases NO se está solicitando lo siguiente:

A: CAPACIDAD LEGAL

HABILITACION

¿ CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE DISTRIBUCIÓN Y TRANSPORTE - BPDY

Al respecto, la Resolución Ministerial N° 833-2018/MINSA, y sus modificatorias según la Resolución Ministerial N° 1000-2016/MINSA; indica que "Como conjunto de norma mínima obligatoria que establecen los requisitos y procedimiento operativos que deben cumplir los establecimientos que se dedican a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación y expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos, y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de la calidad, integridad, características y condiciones óptimas de los mismos durante el transporte de un lugar a otro."

Como se advierte de las bases, dichos productos van a ser utilizados en personas; por lo que, el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos lleguen desde los almacenes del postor hasta el almacén de la Entidad convocante, en óptimas condiciones, conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto.

Por lo tanto, solicitamos al área usuaria y al OEC o al Comité de Selección se integren en las bases como documento de calificación a la Certificación de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte a nombre del postor emitidas por la DIGEMID, de la siguiente manera:

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorciados deberán presentar a su nombre dicha certificación.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico**

**Numeral: 3.2**

**Literal: A**

**Página: 19**

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se precisa que de acuerdo con el artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento de acuerdo a sus necesidades, por lo que, como área técnica, ha establecido las características técnicas mínimas que deben cumplir los bienes que son objeto de la presente contratación, no siendo necesario requerir el Certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte. Además, de acuerdo a la Modificatoria con Resolución Ministerial

N° 1000-2016/MINSA, en artículo N°2 establece que el Certificado BPDYT es requerido para medicamentos y dispositivos medicos que requieren temperatura especiales. Por tanto, NO SE ACOGE la observación formulada.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20544150104	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	MEDICAL ISVIL S.A.C.	Hora de envío :	19:16:53

**Observación: Nro. 6**

**Consulta/Observación:**

Consulta u observación:  
Observamos que están solicitando el plazo de entrega de los bienes:

**IV. PLAZO DE ENTREGA**

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 10 (diez) días calendarios, contados a partir del día siguiente de la suscripción del contrato.

Aclaremos, cuando un proveedor realiza la entrega de un bien en los almacenes de la entidad. El jefe de almacén solicita la orden de compra al proveedor para poder recepcionar los productos y así puedan ingresar al sistema interno de la entidad.

Por tal motivo solicitamos al comité de selección en coordinación con el área usuaria, se integren en las bases que el plazo de entrega se debe regir a partir del día siguiente de recepción de la orden de compra.

Se debe integrar:  
Los bienes materia de la presente convocatoria se entregará en el plazo de 15 (quince) días calendarios, contados a partir del día siguiente de notificada la orden de compra, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación.

**Acápíte de las bases :    Sección: Especifico    Numeral: CAP III    Literal: VII    Página: 19**  
**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se acoge parcialmente la observación formulada. NO se acoge sobre el plazo de entrega de los 15 días, ya que de acuerdo con la nacesidad, el área usuaria ha establecido que sea en diez días; sin embargo, respecto al plazo de entrega , ya fue absuelta en la consulta 2 precedente.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**  
null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código : 20544150104

Fecha de envío : 16/07/2024

Nombre o Razón social : MEDICAL ISVIL S.A.C.

Hora de envío : 19:16:53

**Observación: Nro. 7**

**Consulta/Observación:**

Observamos que en los documentos para la admisión de la oferta se está solicitando lo siguiente:

**CERTIFICADO DE BUENAS PRACTICAS DE ALMACENAMIENTO - BPA**

Al respecto, la Resolución Ministerial N° 132-2015/MINSA indica que " Las Buenas Prácticas de Almacenamiento son un conjunto de normas que establecen los requisitos y procedimientos operativos que deben cumplir los establecimientos que fabrican, importan, exportan, almacenan, comercializan o distribuyen productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, con el fin de garantizar el mantenimiento de sus condiciones y características óptimas durante el proceso de almacenamiento, especialmente de aquellos productos que se encuentran en el mercado nacional que por su naturaleza química y/o física requieren condiciones especiales para su conservación"

Como se advierte de las bases, dichos productos van a ser utilizados en personas; por lo que, el área usuaria debe velar por la integridad de las mismas, garantizando de esta manera que los productos se almacenen en óptimas condiciones, conservando la calidad, integridad, características y condiciones del producto.

Por lo tanto, solicitamos al área usuaria y al OEC o al Comité de Selección se integren en las bases como documento de calificación a la Certificación de Buenas Prácticas de Almacenamiento, de la siguiente manera:

- Copia simple del Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento, a nombre del postor participante, en caso de un tercero que preste servicio, este también debe cumplir con presentar dicha Certificación a su nombre, y/o en caso se trate de un consorcio, cada uno de los consorciados deberán presentar a su nombre dicha certificación.

**Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: CAP II Literal: i Página: 15**

**Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):**

**Análisis respecto de la consulta u observación:**

Se precisa que lo solicitado sí se encuentra requerido en el literal i) del numeral 2.2.1.1 "Documentación de presentación obligatoria" para la admisión de la oferta de las Bases.

**Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:**

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	20:05:43

Consulta: Nro. 8

Consulta/Observación:

De acuerdo a la descripción del objeto de la convocatoria, los tubos comprendidos en el ítem 1 y 2 deben ser de POLIPROPILENO.

Sin embargo, como es de su conocimiento, la gran mayoría de fabricantes emplea el PET (Tereftalo de polietileno) como materia prima de estos tubos debido a que este material visulamente se asemeja más al vidrio lo que representa una ventaja para su uso.

En ese sentido, y con la finalidad de generar un escenario de competencia ¿podría confirmar que también aceptará que los tubos comprendidos en los ítems 1 y 2 sean de PET?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.2 Literal: - Página: 13

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se precisa que de acuerdo con el artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el área usuaria es responsable de la adecuada formulación del requerimiento de acuerdo a sus necesidades, por lo que, como área técnica, ha establecido las características técnicas mínimas que deben cumplir los bienes que son objeto de la presente contratación; sin embargo, no hay impedimento para que los postores puedan ofertar bienes con mejores características. Por lo que se hará la modificación en las especificaciones técnicas en lo siguiente: Tubo de plastico polipropilleno ó polietileno con tereftalato (PET).

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null



Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	20:05:43

Consulta: Nro. 9

Consulta/Observación:

En los 2 ítems objeto de la convocatoria se requiere una vigencia mínima de 12 meses a partir de la fecha de entrega; sin embargo, no se está teniendo en cuenta que estos productos son importados en su totalidad (no existe producción nacional) y desde su fabricación tienen hasta que son importados y puestos a disposición para su comercialización transcurre un tiempo considerable, por lo que nunca van a tener una vigencia de 12 meses.

Con la finalidad de generar un escenario de competencia real ¿podría confirmar que es posible entregar un producto con una vigencia no menor a 10 meses al momento de la entrega siempre y cuando se presente la carta de canje que asegure que si no se usa durante su vigencia el contratista canjeará el producto por otro que tenga una vigencia que permita alcanzar la vigencia estipulada en las bases?

Acápíte de las bases : Sección: Especifico Numeral: 3.1 Literal: - Página: 17

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria,De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se aclara que, el requerimiento se realiza para tener una disponibilidad de uso en los establecimientos de salud en un plazo de 12 meses, al verificar las fechas de fabricación y vencimiento de los productos en nuestro almacén de medicamentos, éstos tienen una vigencia de mayor o igual a 24 meses. Por lo cual no se acoge a lo solicitado

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null

Entidad convocante : GOBIERNO REGIONAL DE LA LIBERTAD-SALUD UTES TRUJILLO ESTE

Nomenclatura : AS-SM-9-2024-UTES N°6 S.P.T.-1

Nro. de convocatoria : 1

Objeto de contratación : Bien

Descripción del objeto : Adquisicion adquisicion de dispositivos médicos para extraccion de sangre

Ruc/código :	20504312403	Fecha de envío :	16/07/2024
Nombre o Razón social :	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DEL PERU	Hora de envío :	22:10:28

Consulta: Nro. 10

Consulta/Observación:

Se establece que el plazo de entrega es de 10 días calendario contados desde el día siguiente de notificada la buena pro; sin embargo, teniendo en cuenta el tiempo que demanda los trámites de importación aquel plazo termina siendo muy acotado.

En ese sentido, y con la finalidad de favorecer la competencia ¿podría contemplar un plazo de entrega de 20 días calendario contados desde el día siguiente de notificada la orden de compra?

Acápite de las bases : Sección: Especifico Numeral: 1.9 Literal: - Página: 13

Artículo y norma que se vulnera (En el caso de Observaciones):

Análisis respecto de la consulta u observación:

De conformidad con el Informe N° 461-2024-GRLL-GRDS/UTES N°T.E.D-OT-SISMED del área usuaria, se acoge parcialmente la observación formulada. NO se acoge sobre el plazo de entrega de los 20 días, ya que de acuerdo con la nacesidad, el área usuaria ha establecido que sea en diez días; sin embargo, respecto al plazo de entrega , al absolver la consulta 2 precedente se ha establecido que será en dos entregas.

Precisión de aquello que se incorporará en las bases a integrarse, de corresponder:

null