

## **PRONUNCIAMIENTO N° 231-2025/OSCE-DGR**

Entidad : Instituto Nacional Materno Perinatal

Referencia : Licitación Pública N° 5-2024-INMP-1, convocada para la “Adquisición por reposición de 2 equipos ecógrafo rodable con doppler color 4D”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento recibido el 29<sup>1</sup> de enero de 2025 y subsanado en fechas 14<sup>2</sup> de febrero, 10<sup>3</sup> y 26<sup>4</sup> de marzo de 2025, 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 y observaciones presentada por el participante **CYMED 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 por el Decreto Supremo N° 344-2018-EF, en adelante el “Reglamento”.

Ahora bien, 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.

Asimismo, cabe precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio y los temas materia de cuestionamientos de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento Único:** Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 39, referida a los “Ítems”.

De otro lado, cabe señalar que, de la revisión de la solicitud de elevación, se aprecia que el recurrente “**CYMED MEDICAL S.A.C.**” cuestionó, entre otros aspectos, lo siguiente:

*“(…) respecto a las Bases Integradas, específicamente en el literal b) del Capítulo II, se observa que no se han determinado de manera clara y detallada las características técnicas específicas que los postores deben sustentar en sus ofertas. La redacción empleada en dicho literal únicamente hace referencia a "documentación adicional que el postor debe presentar, tales como folletos, instructivos, catálogos o similares", sin especificar cuáles son los aspectos técnicos que deben acreditarse para cumplir con los requerimientos del proceso.*

---

<sup>1</sup> Expediente N° 2025-0014513.

<sup>2</sup> Expediente N° 2025-0022059.

<sup>3</sup> Expediente N° 2025-0033289.

<sup>4</sup> Expediente N° 2025-0042162.

(...)

*La ausencia de especificaciones técnicas claras puede dar lugar a que los postores presenten ofertas que no cumplan con las necesidades de la entidad, afectando el interés público y los objetivos del proceso de contratación. Además, esto podría aumentar el riesgo de que las ofertas sean rechazadas por interpretaciones ambiguas del Comité de Selección.*

*En pronunciamientos previos, el Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE) ha señalado que las bases deben detallar de manera específica los requisitos técnicos que deben cumplir los bienes a contratar, con el fin de garantizar la objetividad en la evaluación de las propuestas y evitar posibles controversias durante la ejecución del contrato.*

*La posibilidad de sustentar especificaciones mediante "cartas del fabricante", como se menciona en el literal b), no resulta suficiente para acreditar el cumplimiento de aspectos técnicos esenciales si no se especifica previamente cuáles son dichas características. Esto podría derivar en la aceptación de ofertas que no cumplan con los estándares requeridos o en la exclusión injustificada de postores”.*

De lo anterior, se advierte que el recurrente estaría cuestionando que no se ha determinado de manera clara y detallada las características técnicas específicas que los postores deben sustentar en sus ofertas, lo cual no habría sido materia de consulta u observación en el pliego absolutorio, por lo que deviene en una pretensión extemporánea. Por tanto, considerando lo señalado precedentemente, **este Organismo Técnico Especializado no se pronunciará respecto del extremo de la solicitud de elevación citado previamente.**

## **2. CUESTIONAMIENTO**

De manera previa, cabe señalar que el OSCE no ostenta la calidad de perito técnico dirimente respecto a las posiciones de determinados aspectos del requerimiento (especificaciones técnicas, términos de referencia y expediente técnico de obra, según corresponda); sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la posición técnica al respecto<sup>5</sup>, considerando que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

### **Cuestionamiento Único**

### **Respecto a los “Ítems”**

El participante **CYMED MEDICAL S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 39, alegando que la Entidad al aclarar lo observado en el pliego absolutorio, esto es, que el procedimiento de selección es por ítems y no por paquete; ha modificado de manera sustancial el contenido de las Bases, pues no realizó las adecuaciones pertinentes en lo relacionado a los plazos de entrega, garantía comercial y los requisitos de calificación.

---

<sup>5</sup> Ver el Comunicado N° 011-2013-OSCE/PRE.

En relación a ello, resaltó que la omisión de los requisitos de calificación para cada ítem vulnera lo dispuesto en el artículo 12 de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual exige que las Bases especifiquen los criterios técnicos y económicos para calificar a los postores.

Adicionalmente, indicó que la omisión en la determinación de los plazos de entrega y garantía comercial para cada ítem vulnera lo dispuesto en el artículo 16 de la Ley, el cual exige que las Especificaciones Técnicas y/o Términos de Referencia, según corresponda, sean formulados con precisión.

Asimismo, precisó que, si bien la Entidad aclaró que el presente procedimiento es por relación de ítems, omitió ratificar el estudio de mercado realizado previamente a dicha aclaración, lo cual genera un vicio significativo en el presente procedimiento, pues que los potenciales postores no contaban con información clara y confiable.

Por lo tanto, la pretensión del recurrente **consiste en solicitar que se declare la nulidad del procedimiento de selección por haber configurado diversos vicios de nulidad.**

### Pronunciamiento

De la revisión de la ficha SEACE, se aprecia lo siguiente:

<b>1 - ADQUISICION POR REPOSICION DE ECOGRAFO PORTATIL CON DOPPLER COLOR 4D C.U.I., 2574040</b>				Estado	Convocado
Código CUBSO	4220171200358126	Cantidad	1 - Unidad		
Reserva para Mype	NO	Valor Estimado Total/	---		
Paquete	NO	Valor Referencial Total			
Postor	MYPE	Ley de promoción de la Selva	Bonificación colindante (Contratación fuera de provincia de Lima y Callao)	Cantidad adjudicada	Monto adjudicado
<b>2 - ADQUISICION POR REPOSICION DE ECOGRAFO DOPPLER 4D COLOR CON BASE RODABLE CUI N° 2574040</b>				Estado	Convocado
Código CUBSO	4220171200358126	Cantidad	1 - Unidad		
Reserva para Mype	NO	Valor Estimado Total/	---		
Paquete	NO	Valor Referencial Total			
Postor	MYPE	Ley de promoción de la Selva	Bonificación colindante (Contratación fuera de provincia de Lima y Callao)	Cantidad adjudicada	Monto adjudicado

Asimismo, de la revisión del numeral 1.2 “Objeto de la convocatoria” del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<b>“1.2 OBJETO DE LA CONVOCATORIA</b>			
<i>El presente procedimiento de selección tiene por objeto la contratación de ADQUISICIÓN POR REPOSICIÓN DE 02 EQUIPOS ECOGRAFO RODABLE CON DOPPLER COLOR 4D.</i>			
<b>ITEM</b>	<b>DESCRIPCIÓN</b>	<b>U.M.</b>	<b>CANTIDAD</b>
<b>1</b>	<b>EQUIPOS ECOGRAFO RODABLE</b>	<b>UNIDAD</b>	<b>2</b>

(...)

Por otro lado, de la revisión de las Especificaciones Técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Administrativas, se aprecia lo siguiente:

(...)

#### REQUERIMIENTOS TÉCNICOS MÍNIMOS

##### ADQUISICIÓN DE EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONIDO PORTÁTIL

CÓDIGO SIGA: 53.22.5000.0034

NOMBRE SIGA: EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONIDO PORTÁTIL

1. **ÁREA USUARIA O SOLICITANTE:**

Servicio de CENTRO QUIRÚRGICO (SALA DE OPERACIONES)-INMP

2. **FINALIDAD PÚBLICA DEL REQUERIMIENTO**

El proceso se realiza para la adquisición, instalación y puesto en funcionamiento del Equipo Ecógrafo-Ultrasonido Portátil. El presente proceso es para brindar y elevar los niveles de atención especializada a pacientes que requieren diagnóstico en la prevención de problemas de salud, y procedimientos anestésicos guiados por la ultrasonografía con participación de equipo multidisciplinario. Para lograr este fin es necesario contar con el Equipo Ecógrafo-Ultrasonido Portátil que optimiza el rendimiento de los profesionales de la salud del INMP.

3. **ANTECEDENTES**

Actualmente el Servicio Centro Quirúrgico (Sala de Operaciones)-INMP no cuenta con la cartera de Servicios especializados en procedimientos anestésicos guiados por la ultrasonografía, a pesar de ser asignado como establecimiento de Salud Nivel III-2. Por lo que es necesario su adquisición, para el cumplimiento de las funciones y actividades propias del Servicio.

4. **OBJETO DE LA CONTRATACIÓN**

El objeto de la presente contratación es garantizar una atención integral altamente especializada con la Adquisición del equipo Ecógrafo-Ultrasonido Portátil.

(...)

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

DENOMINACIÓN: EQUIPO ECOGRAFO - ULTRASONIDO PORTÁTIL

CÓDIGO SIGA: 53.22.5000.0034

UNIDAD FUNCIONAL: CENTRO QUIRÚRGICO (SALA DE OPERACIONES)- INMP

A. **GENERALES**

A01. UNIDAD PORTÁTIL EN UNA ESTRUCTURA INTEGRADA, CON RUEDAS Y FRENO.

A02. MONITOR LCD LED, DE ALTA DEFINICIÓN A COLOR, DE 15 PULGADAS A MÁS.

A03. FORMACIÓN DIGITAL DE HAZ ULTRASONICO.

A04. RANGO DINAMICO NO MENOR A 180 dB.

A05. CANALES DE PROCESAMIENTO DIGITAL.

A06. TECLADO ALFANUMÉRICO EN ESPAÑOL, TÁCTIL O INCLUIDO DE MANERA FÍSICA.

A07. PROFUNDIDAD DE EXPLORACIÓN DE LA IMAGEN 30 CM A MÁS EN ALGUN MODO.

A08. UNO (01) O MÁS PUERTOS ACTIVOS PARA CONEXIÓN DE TRANSDUCTORES DE LAS MISMAS DIMENSIONES.

A09. PARLANTES INCORPORADOS.

A10. SOPORTE INTEGRADO PARA TRANSDUCTORES.

A11. MAGNIFICACIÓN DE IMÁGENES CON ZOOM/PAN.

A12. CAPACIDAD DE EXPORTAR IMÁGENES EN FORMATO JPEG O BMP O TIFF Y VIDEO EN FORMATO AVI, O MPEG O WMV.

A13. ALMACENAMIENTO DIGITAL DE IMÁGENES Y DATOS POR MEDIO DE USB.

A14. CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO DE IMÁGENES EN DISCO DURO (HDD) O ESTADO SÓLIDO (SSD) 250 GB O MÁS.

A15. DICOM ACTIVO.

(...)

#### ESPECIFICACIONES TÉCNICAS

##### EQUIPO ECOGRÁFICO RODABLE CON DOPPLER COLOR 4D.

CÓDIGO SIGA: 53.22.5000.0034

NOMBRE SIGA: EQUIPO ECOGRÁFICO RODABLE CON DOPPLER COLOR 4D.

1. **ÁREA USUARIA O SOLICITANTE:**

SERVICIO DE DIAGNÓSTICO POR IMÁGENES

2. **FINALIDAD PÚBLICA DEL REQUERIMIENTO**

Brindar atención ultrasonográfica a pacientes de consultorio externo y pacientes hospitalizados de neonatología, ginecología, obstetricia, programa oncológico, infertilidad, entre otros; así como procedimientos especiales como drenaje de abscesos abdominales, biopsia de mamas, etc.

3. **OBJETO DE LA CONTRATACIÓN**

El objeto de la contratación es la adquisición un ecógrafo rodable, con transductores como: convexo, lineal, endocavitario, microconvexo, cardiológico y lineal palito de golf; para las atenciones de paciente de consultorio externo de las diferentes especialidades médicas y también de pacientes hospitalizados de los diferentes servicios como: alojamientos conjuntos, intermedios de neonatología, ginecología, obstetricia y de uci materna.

(...)

##### 5. CARACTERÍSTICAS DEL BIEN

UNIDAD MÓVIL EN UNA ESTRUCTURA INTEGRADA, CON RUEDAS Y FRENOS.
MONITOR LCD O LED, DE ALTA DEFINICIÓN A COLOR, DE 21.5 PULGADAS, COMO MÍNIMO, CON BRAZO ARTICULADO DE ALTURA Y GIRO REGULABLE.
FORMACIÓN DIGITAL DE HAZ ULTRASÓNICO CON FRAME RATE DE 1400 IMÁGENES POR SEGUNDO, COMO MÍNIMO.
RANGO DINÁMICO DE AL MENOS 270 dB.
4'000,000 O MÁS CANALES DE PROCESAMIENTO DIGITAL.
PANEL DE CONTROL REGULABLE EN ALTURA Y GIRO, CON PANTALLA TÁCTIL A COLOR DE 12 PULGADAS, COMO MÍNIMO.
TECLADO ALFANUMÉRICO TÁCTIL Y/O FÍSICO.
OCHO (8) CONTROLES DESLIZANTES DE COMPENSACIÓN DE GANANCIA DE PROFUNDIDAD EN EL PANEL DE CONTROL O EN LA PANTALLA TÁCTIL.
PROFUNDIDAD DE EXPLORACIÓN DE LA IMAGEN 30 CM A MÁS EN EL TRANSDUCTOR CONVEXO.
CUATRO PUERTOS ACTIVOS PARA CONEXIÓN DE TRANSDUCTORES DE LAS MISMAS DIMENSIONES.
PARLANTES CON SALIDA DE ALTAVOCES ESTÉREOS.
SOPORTE LATERAL PARA TRANSDUCTORES.
REVISIÓN CINELOOP DE 2200 IMÁGENES EN 2D Y/O COLOR, COMO MÍNIMO.
ZOOM DE ALTA RESOLUCIÓN.
CAPACIDAD DE EXPORTAR IMÁGENES EN FORMATO JPEG, DICOM Y AVI.
ALMACENAMIENTO DIGITAL DE IMÁGENES Y DATOS POR MEDIO DE USB.

(...)”.

Es así que, el participante **CYMED MEDICAL S.A.C.** mediante la consulta y/u observación N° 39, solicitó aclarar la incongruencia entre lo consignado en la ficha del procedimiento (por ítems) y el numeral 1.2 del Capítulo I (un ítem), esto es, si el presente procedimiento es “por relación de ítems” o es “un solo ítem”.

Ante lo cual, el comité de selección aclaró que el presente procedimiento de selección tiene por objeto la adquisición por reposición de dos Equipos Ecógrafos: (1) Ecógrafo ultrasonido portátil para el servicio de centro quirúrgico y (1) Ecógrafo rodable con doppler color 4D para el servicio de diagnóstico por imágenes, vale decir, dos (02) ítems.

Por ello, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad remitió el Informe S/N<sup>6</sup>, señalando lo siguiente:

“(…)”

*Al respecto, este colegiado informa lo siguiente, tras revisar las bases estándar y las bases integradas del expediente de la Licitación Pública N° 05-2024-INMP-1, así como los informes validados por las áreas usuarias:*

*Respecto al objeto de la convocatoria, se efectuó la separación del ítem único en dos ítems, clarificando en las consultas N° 29, 39, 41 y 47 que las especificaciones técnicas de los ecógrafos son diferentes entre ellos. Por ello, se aclaró desagregando en dos ítems:*

- *Ecógrafo ultrasonido portátil: Diseñado para su uso en el servicio de centro quirúrgico, donde se requiere un equipo compacto y fácilmente manejable en entornos quirúrgicos restringidos.*

<sup>6</sup> Expediente N° 2025-0014513.



- *Ecógrafo rodable Doppler color 4D: Destinado al servicio de diagnóstico por imágenes, donde se necesitan prestaciones técnicas avanzadas para exámenes especializados.*

*Esta decisión se fundamenta en la necesidad de precisar las características técnicas de las especificaciones técnicas del ecógrafo ultrasonido portátil consignadas desde la página 20 hasta la página 31, así como las especificaciones técnicas del ecógrafo rodable con doppler color 4D establecidas desde la página 32 hasta la página 38 de las bases integradas. De esta manera, se evidencia que estas bases contienen la consolidación de dos requerimientos destinados a usuarios diferentes.*

*En ese sentido, la separación de ítems no altera las condiciones de participación ni vulnera los principios de la contratación pública, sino que mejora la claridad de los requisitos y facilita la presentación de ofertas ajustadas a las necesidades de la entidad.*

*Respecto al cuestionamiento sobre la realización de la indagación de mercado de los dos ítems y su validez, se precisa que para cada equipo se desarrolló la etapa de actos preparatorios correspondientes. De esta manera, se realizaron indagaciones independientes con múltiples proveedores del sector.*

*Estas indagaciones permitieron obtener información relevante sobre precios, condiciones comerciales y características técnicas de los equipos ofertados en el mercado. Como resultado, se establecieron valores referenciales adecuados para cada ítem, alineados con las condiciones reales del mercado y las necesidades técnicas específicas de la entidad.*

*La realización de las indagaciones de mercado diferenciadas garantiza que el proceso de contratación se lleve a cabo bajo condiciones económicas razonables y competitivas.*

*Respecto al cuestionamiento sobre la claridad y suficiencia de las especificaciones técnicas, se señala que las bases integradas y las bases estándar establecen de manera precisa las especificaciones técnicas para cada equipo:*

- *Ecógrafo portátil: El apartado 128 (página 31) estipula que el postor debe presentar documentación técnica (folletos, instructivos, catálogos o similares) para acreditar el cumplimiento de características específicas, agrupadas en las categorías A01 al A15, B01 al B09, C01 al C11, D01 al D04 y G02.*
- *Ecógrafo rodable: El apartado H01 (página 36) indica que el postor debe presentar documentación similar para acreditar el cumplimiento de los ítems técnicos A01 al G02.*

*La solicitud de esta documentación técnica permite evaluar objetivamente las ofertas presentadas, asegurando que los bienes propuestos se ajusten a las necesidades específicas de la entidad.*

*Este diseño de las bases promueven la transparencia del proceso, fomenta la participación de postores calificados y facilita una evaluación imparcial, en concordancia con los principios rectores de la contratación pública”.*

Asimismo, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el INFORME TÉCNICO N° 002-CS-LP N° 05-2024-INMP-1<sup>7</sup>, señalando lo siguiente:

<sup>7</sup> Expediente N° 2025-0022059.

“(…)

**I. Para el ecógrafo ultrasonido portátil:**

- Según el Informe N° 004-2025-DAAR/INMP del Departamento de Anestesia, Analgesia y Reanimación (Centro Quirúrgico, área usuaria), las especificaciones técnicas consignadas en los numerales A01 al A015, B01 al B09, C01 al C11, D01 al D04 y G02 deben acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares.
- Esta información se encuentra en el numeral I28 de las especificaciones técnicas, en la página 31 de las bases integradas.

I27	ENTREGA DEL CERTIFICADO DE GARANTÍA POR 36 MESES.
I28	EL POSTOR DEBE PRESENTAR FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS A01 AL A15, B01 AL B09, C01 AL C11, D01 AL D04 Y G02
I29	CANTIDAD
I29	UNO (01) UNIDAD.

**II. Para el ecógrafo rodable con doppler color 4D:**

- Según el Informe N° 001-2025-DX.IMAG-INMP del Servicio de Diagnóstico por Imágenes (área usuaria), las especificaciones técnicas a acreditar mediante folletos, instructivos, catálogos o similares corresponden a los ítems A01 al G02 de la ficha técnica.
- Esto se encuentra especificado en el ítem H01 de las especificaciones técnicas, en la página 36 de las bases integradas.

H	CONDICIONES GENERALES DE OPERACIÓN
H01	EL POSTOR DEBE PRESENTAR FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES PARA ACREDITAR EL CUMPLIMIENTO DE LOS ÍTEMS A01 al G02 DE LA FICHA TÉCNICA.
H02	LOS BIENES OFERTADOS Y SUS ACCESORIOS Y/O EQUIPOS COMPLEMENTARIOS DEBERÁN SER NUEVOS (SIN USO), CON FECHA DE FABRICACIÓN CON UNA ANTIGÜEDAD MÁXIMA DE UN AÑO A LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO, FABRICADOS CON MATERIALES Y PARTES ORIGINALES, TOTALMENTE ENSAMBLADOS EN FÁBRICA Y CON PERFECTO ESTADO DE CONSERVACIÓN. LOS BIENES PROPUESTOS NO SERÁN UN PROTOTIPO NI TAMPOCO SERÁN RÉPOTENCIADOS (REFURBISHED). EL AÑO DE FABRICACIÓN SERÁ DEMOSTRADO MEDIANTE PLACA DE DATOS DEL EQUIPO O DOCUMENTO ÚNICO ADMINISTRATIVO – DUA EMITIDO POR LA ADUANA O DOCUMENTACIÓN TÉCNICA DEL FABRICANTE. EN CASO DE LOS EQUIPOS QUE PARA SU FUNCIONAMIENTO DEPENDEN DE UN EQUIPO INFORMÁTICO, SE DEBE PRECISAR QUE DICHO COMPONENTE DEBE ESTAR ENSAMBLADO DE FÁBRICA.
H03	SE REQUIERE EQUIPO INSTALADO Y CON PRUEBAS DE FUNCIONAMIENTO PARA OTORGAR EL ACTA DE CONFORMIDAD.

“(…)

Al respecto, este colegiado señala, en primer lugar, que mediante el Informe Técnico N° 01-CS-LP N° 05-2024-INMP, se explicó que, dentro del objeto de la convocatoria, se llevó a cabo la división del ítem único en dos ítems, precisando en la absolución de las consultas N° 29, 39, 41 y 47 que las especificaciones técnicas de los ecógrafos presentan diferencias entre sí. Por ello, se efectuó la separación en:

- **Ecógrafo ultrasonido portátil:** Diseñado para su uso en el centro quirúrgico, donde se requiere un equipo compacto y de fácil manejo en entornos con espacio limitado.
- **Ecógrafo rodable con Doppler color 4D:** Destinado al área de diagnóstico por imágenes, donde se necesitan prestaciones técnicas avanzadas para exámenes especializados.

*Esta medida responde a la necesidad de definir con mayor precisión las especificaciones técnicas del ecógrafo portátil, detalladas entre las páginas 20 y 31 de las bases integradas, así como las del ecógrafo rodable con Doppler color 4D, descritas entre las páginas 32 y 38 del mismo documento. De este modo, se confirma que dichas bases consolidan dos requerimientos diferenciados, dirigidos a distintos usuarios con necesidades específicas.*

*En segundo lugar, respecto al **ecógrafo ultrasonido portátil** destinado al Servicio de Centro Quirúrgico, el área usuaria ha señalado, mediante el Informe N° 004-2025-DAAR/INMP, lo siguiente:*

*Desde el inicio del proceso, las especificaciones técnicas de cada equipo se trabajaron de manera independiente, diferenciando los requerimientos del Servicio de Centro Quirúrgico y del Servicio de Diagnóstico por Imágenes. Inicialmente, entre las condiciones principales establecidas para el Ecógrafo ultrasonido portátil fueron las siguientes:*

- **Cantidad requerida:** 01 unidad.
- **Plazo de entrega:** 07 días calendario.
- **Garantía comercial:** 03 años contra cualquier desperfecto o deficiencia durante su uso normal en el Instituto Nacional Materno Perinatal, conforme al Ítem I17 de la página 31 de las Bases Integradas.
- **Requisitos de calificación:** Experiencia del postor en la especialidad, acreditando un monto facturado acumulado de S/ 241,700.00 por ventas de bienes iguales o similares en los últimos ocho (08) años.

*En la etapa de absolución de consultas y observaciones se acogió parcialmente la solicitud de ampliación del plazo de entrega. Como resultado, se establecieron los siguientes tiempos de manera general —tanto para el ecógrafo de ultrasonido portátil como para el ecógrafo rodable con Doppler color 4D— en la página 14 de las Bases Integradas, Numeral 1.9 "Plazo de Entrega":*

- **Plazo de entrega en almacén:** Hasta 50 días calendario.
- **Plazo de instalación:** Hasta 5 días calendario.
- **Plazo de puesta en funcionamiento:** Hasta 5 días calendario.
- **Plazo total:** Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.

*Adicionalmente, respecto a la **acreditación de la experiencia del postor**, se incluyó una disposición especial para las micro y pequeñas empresas (MYPE). En este caso, si el postor declara en el Anexo N° 01 tener esta condición, el monto requerido se reduce a S/ 24,000.00 en ventas de bienes iguales o similares dentro de los últimos ocho (08) años. Para los consorcios, todos sus integrantes deben cumplir con la condición de MYPE.*

*Asimismo, se especificó qué bienes se considerarían "similares" de acuerdo con la naturaleza del equipo, incluyendo: Ecógrafo gineco-obstétrico, ecógrafo multifuncional, ecógrafo oftalmológico, ecógrafo de uso general, ecógrafo Doppler color, ecógrafo portátil, ecógrafo intraoperatorio, ecógrafo para anestesiología, ecógrafo Doppler color avanzado, ecógrafo para neonatología, ecógrafo Doppler color*



con transductor transfontanelar, ecógrafos en general.

Estos criterios establecidos se encuentran detallados en las páginas 39 y 40 de las bases integradas.

En tercer lugar, respecto al **ecógrafo rodable con Doppler color 4D** destinado al Servicio de Diagnóstico por Imágenes, el área usuaria ha señalado, mediante el Informe N° 001-2025-DX.IMAG-INMP, lo siguiente:

En particular, es importante precisar que las especificaciones técnicas del ecógrafo rodable con Doppler color 4D difieren de las del equipo asignado al Servicio de Centro Quirúrgico. En este sentido, durante los actos preparatorios, se llevó a cabo una indagación de mercado específica para el ecógrafo destinado al Servicio de Diagnóstico por Imágenes. Respecto a sus especificaciones técnicas, entre los criterios principales se establecieron los siguientes:

- **Cantidad requerida:** 01 unidad.
- **Plazo de entrega:** 60 días calendario.
- **Garantía comercial:** El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 3 años.

Si bien en la etapa de absolución de consultas y observaciones se acogió parcialmente la solicitud de ampliación del plazo de entrega para el ecógrafo ultrasonido portátil, como resultado, se establecieron los siguientes tiempos de manera general —tanto para el ecógrafo de ultrasonido portátil como para el ecógrafo rodable con Doppler color 4D— en la página 14 de las Bases Integradas, Numeral 1.9 "Plazo de Entrega", estableciendo que el equipo deberá ser entregado en almacén en un plazo máximo de 50 días calendario, mientras que la instalación y puesta en funcionamiento deberán completarse en un plazo de hasta 5 días calendario cada una, sumando un total de 60 días calendario contados a partir del día siguiente de la notificación de la orden de compra.

En cuanto a los requisitos de calificación y acreditación de experiencia del postor, en las Bases Integradas se estableció el monto facturado acumulado necesario para la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, conforme a la normativa vigente. Para el ecógrafo rodable con Doppler color 4D se ha determinado que el postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a **S/ 1,600,000.00 (Un millón seiscientos mil con 00/100 soles)** por la venta de bienes similares durante los últimos ocho años, contados desde la fecha de conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda.

En el caso de postores que acrediten la condición de micro y pequeña empresa mediante el Anexo N° 01, el monto facturado acumulado requerido es de **S/ 137,000.00 (Ciento treinta y siete mil con 00/100 soles)** por la venta de bienes similares en el mismo periodo de ocho años. Para los consorcios, todos los integrantes deberán contar con la condición de micro y pequeña empresa.

No obstante, de acuerdo con las bases estándar proporcionadas por el OSCE, en los procedimientos de selección por ítems, cuando el valor estimado de un ítem corresponda al monto de una Adjudicación Simplificada, se debe incluir la siguiente disposición:

Ítem N° [...]

*En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, la experiencia se acreditará con un monto de facturación que no debe superar el 25% del valor estimado, por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los últimos ocho (8) años anteriores a la presentación de ofertas.*

***Por lo tanto, este colegiado manifiesta que corresponde suprimir la exigencia de acreditación de experiencia para las micro y pequeñas empresas que se postulen al ítem correspondiente al ecógrafo rodable con doppler color 4D, conforme al valor estimado.***

*Para efectos de la acreditación de experiencia, se consideran bienes similares los siguientes: ecógrafo gineco-obstétrico, ecógrafo multifuncional, ecógrafo oftalmológico, ecógrafo de uso general, ecógrafo Doppler color, ecógrafo portátil, ecógrafo intraoperatorio, ecógrafo para anestesiología, ecógrafo Doppler color avanzado, ecógrafo para neonatología, ecógrafo Doppler color con transductor transfontanelar y ecógrafos en general.*

*Estos criterios establecidos se encuentran detallados en las páginas 39 y 40 de las bases integradas.*

*Con estas adecuaciones, se ha garantizado que los requisitos técnicos, plazos y criterios de calificación respondan a las necesidades específicas del área usuaria, en concordancia con lo señalado en el pliego absolutorio”.*

También, considerando el aspecto cuestionado por el recurrente, la Entidad emitió el INFORME TÉCNICO N° 004-CS-LP N° 05-2024-INMP-1<sup>8</sup>, señalando lo siguiente:

*“(…) Mediante el Memorando N° 065-2025-DX.IMAG-INMP, el Servicio de Diagnóstico por Imágenes señala que los documentos de admisión de la oferta, requisitos de calificación y factores de evaluación indicados en las páginas 16, 17, 41 y 43 de las Bases Integradas de la Licitación Pública N° 005-2024-INMP corresponden al ítem 2: Ecógrafo rodable con Doppler color 4D.*

*Por otro lado, el Servicio de Centro Quirúrgico, mediante el Memorando N° 009-AAV-SOP-DAAR/INMP-2025, precisa que los numerales e), f) y g) de los documentos de admisión de la oferta, así como los puntos A) y C) de los requisitos de calificación y los factores de evaluación (A. Precio y B. Plazo de entrega), corresponden al ecógrafo de ultrasonido portátil destinado a dicho servicio.*

*De esta manera, se confirma que los documentos de admisión, requisitos de calificación y factores de evaluación señalados son aplicables para ambos ítems. Se adjuntan los documentos validados por las áreas usuarias, en los cuales se esclarece lo solicitado”.*

Sobre el particular, cabe señalar que el artículo 16 de la Ley y el artículo 29 del Reglamento, establece que las especificaciones técnicas, los términos de referencia o el expediente técnico, que integran el requerimiento, contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la

---

<sup>8</sup> Expediente N° 2025-0036868.

finalidad pública de la contratación, siendo que, 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.

Ahora bien, en atención al tenor de lo cuestionado por el recurrente, corresponde señalar que la Entidad, mediante los citados informes y en atención al mejor conocimiento de las necesidades que desea satisfacer, aclaró que con ocasión de la absolución de las consultas y/u observaciones N° 29, N° 39, N° 41 y N° 47 se ha separado la contratación en dos (2) ítems, ello debido a que se están adquiriendo ecógrafos de diferentes características que fueron consignados por separado desde la convocatoria.

- Respecto al “Ecógrafo ultrasonido portátil”: Aclaró que tendrá las siguientes condiciones:

- ✓ Cantidad requerida: 01 unidad.
- ✓ Garantía comercial: 03 años contra cualquier desperfecto o deficiencia durante su uso normal en el Instituto Nacional Materno Perinatal, conforme al Ítem I17 de la página 31 de las Bases Integradas.
- ✓ Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario.
- ✓ Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario.
- ✓ Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario.
- ✓ Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.
- ✓ Requisitos de calificación: Experiencia del postor en la especialidad, acreditando un monto facturado acumulado de S/ 241,700.00.
- ✓ Se considerarían “similares”: Ecógrafo gineco-obstétrico, ecógrafo multifuncional, ecógrafo oftalmológico, ecógrafo de uso general, ecógrafo Doppler color, ecógrafo portátil, ecógrafo intraoperatorio, ecógrafo para anestesiología, ecógrafo Doppler color avanzado, ecógrafo para neonatología, ecógrafo Doppler color con transductor transfontanelar, ecógrafos en general.

- Respecto al “Ecógrafo rodable Doppler color 4D”: Aclaró que tendría las siguientes condiciones:

- ✓ Cantidad requerida: 01 unidad.
- ✓ Garantía comercial: El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 3 años.
- ✓ Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario.
- ✓ Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario.
- ✓ Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario.
- ✓ Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.
- ✓ Para el ecógrafo rodable con Doppler color 4D se ha determinado que el postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a S/ 1,600,000.00 (Un millón seiscientos mil con 00/100 soles). Asimismo, precisó que

corresponde suprimir de la experiencia la condición de micro y pequeña empresa.

- ✓ Se consideran bienes similares los siguientes: ecógrafo gineco-obstétrico, ecógrafo multifuncional, ecógrafo oftalmológico, ecógrafo de uso general, ecógrafo Doppler color, ecógrafo portátil, ecógrafo intraoperatorio, ecógrafo para anestesiología, ecógrafo Doppler color avanzado, ecógrafo para neonatología, ecógrafo Doppler color con transductor transfontanelar y ecógrafos en general.

Asimismo, la Entidad precisó que la separación de ítems no altera las condiciones de participación ni vulnera los Principios de la contratación pública, toda vez que, mejora la claridad de los requisitos y facilita la presentación de ofertas ajustadas a las necesidades de la Entidad.

Respecto al cuestionamiento sobre la indagación de mercado de los ítems, la Entidad precisó que la indagación de mercado se ha realizado por cada ítem, guardando congruencia con el INFORME N° 000137-EFPP-OL-INMP-2024 y el INFORME N° 0000147-EFOO-OL-INMP-2024, lo cual, tiene calidad de declaración jurada y está sujeto a rendición de cuentas.

Además, la Entidad remitió los documentos INFORME TÉCNICO N° 005-CS-LP N° 05-2024-INMP-1 e INFORME TÉCNICO COMPLEMENTARIO N° 006-CS-LP N° 05-2024-INMP-1, mediante el cual se ha realizado la revalidación de la indagación de mercado, advirtiéndose que existe pluralidad de proveedores y marcas que cumplen con la totalidad del requerimiento previsto en las Bases Integradas.

En ese sentido, considerando el análisis de los párrafos precedentes, y atendiendo a que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se declare la nulidad del procedimiento de selección, y en la medida que la Entidad ratificó su requerimiento y cada ítem cuenta con el plazo de entrega, garantía y los requisitos de calificación de forma independiente, y además ello fue revalidado en el mercado; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento.

Sin perjuicio de lo anterior, considerando que la Entidad en sus informes ha precisado el plazo de entrega, los documentos de admisión, requisitos de calificación y factores de evaluación correspondientes a ambos ítems, se emitirán las siguientes disposiciones al respecto.

- Se **adecuará** el Capítulo III y IV de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, conforme al siguiente detalle:

“(…)  
*REQUERIMIENTOS TÉCNICO MÍNIMOS (ÍTEM 1)*  
*ADQUISICIÓN DE EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONICO PORTATIL*  
(…)  
*6.4 LUGAR Y PLAZO DE EJECUCIÓN DE LA PRESTACIÓN*  
(…)  
*Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario.*  
*Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario.*  
*Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario.*

Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.

**Plazo**

~~El plazo de entrega máximo es de 07 días calendarios contándose desde el día siguiente de la SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO, incluye instalación y puesta en funcionamiento.~~

**Instalación y Puesta en Funcionamiento**

~~Duración de Diez (10) días calendario. Iniciaré al día siguiente, después de haberse entregado el equipo. Esta será realizada en presencia del personal de la unidad de mantenimiento del INMP.~~

~~Así mismo, la instalación, pruebas y capacitación de los equipos serán realizadas en la Entidad mencionada.~~

(...)

II4	(...) Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario. Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario. Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario. Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra
-----	--

(...)

**ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (ÍTEM 2)**

(...)

**6. PLAZO DE ENTREGA**

Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario.

Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario.

Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario.

Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.

~~Los bienes materia de la presente contratación se harán en una sola entrega.~~

~~Según estudio de mercado~~

	<del>Entrega</del>
<del>Cantidad</del>	<del>01</del>
<del>Total</del>	<del>01</del>

(...)

(...)

Plazo de entrega en almacén: Hasta 50 días calendario.

Plazo de instalación: Hasta 5 días calendario.

Plazo de puesta en funcionamiento: Hasta 5 días calendario.

Plazo total: Hasta 60 días calendario, contados desde el día siguiente a la notificación de la orden de compra.

(...)

**A. CAPACIDAD LEGAL**

**HABILITACIÓN (ÍTEM 1 Y 2)**

(...)

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

**ÍTEM 2:**

(...)

~~En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 01 tener condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/. 137,000.00 (Ciento treinta y siete mil con 00/100 soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de convocatoria, durante los ocho (08) 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 consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa.~~

C.1 EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE (ÍTEM 1)

(...)

FACTORES DE EVALUACIÓN (ÍTEM 1 Y 2)

(...)”

- Se **dejará sin efecto** todo extremo del Pliego o de las Bases que se oponga a las precedentes disposiciones.

Finalmente, cabe precisar que de conformidad con el artículo 9 de la Ley, los funcionarios y servidores que intervienen en el proceso de contratación encargados de elaborar el requerimiento, indagación de mercado, el pliego absolutorio y **el Informe Técnico, así como la atención de los pedidos de información requeridos**, en virtud a la emisión del presente pronunciamiento, con independencia del régimen jurídico que los vincule a la Entidad, son responsables de la información que obra en los actuados para la adecuada realización de la contratación.

### 3. ASPECTOS REVISADOS DE OFICIO

Si bien el procesamiento de la solicitud de pronunciamiento, por norma, versa sobre los supuestos cuestionamientos derivados de la absolución de consultas y/u observaciones, y no representa la convalidación de ningún extremo de las Bases, este Organismo Técnico Especializado ha visto por conveniente hacer indicaciones puntuales a partir de la revisión de oficio, según el siguiente detalle:

#### 3.1. Respecto a la acreditación de las especificaciones técnicas:

De la revisión del literal j), 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:

e) Documentación adicional que el postor debe presentar tales como folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar la sección aspectos técnicos contenido en el requerimiento. Asimismo, aquellas especificaciones que no se puedan acreditar mediante folletos o similares, se permitirá su acreditación mediante carta del fabricante.

De lo expuesto, se advierte que, la Entidad no ha precisado las características de los bienes que serán acreditadas mediante los folletos, instructivos, catálogos o documentos similares; en razón de ello, la Entidad remitió el INFORME TECNICO N° 002-CS-LP N° 05-2024-INMP-1, señalando lo siguiente:

“(...)”



*Al respecto, este colegiado informa lo siguiente, tras revisar las bases estándar y las bases integradas del expediente de la Licitación Pública N° 05-2024-INMP-1, así como los informes validados por las áreas usuarias:*

*I. Para el ecógrafo ultrasonido portátil:*

- *Según el Informe N° 004-2025-DAAR/INMP del Departamento de Anestesia, Analgesia y Reanimación (Centro Quirúrgico, área usuaria), las especificaciones técnicas consignadas en los numerales A01 al A015, B01 al B09, C01 al C11, D01 al **D04** y G02 deben acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares.*
- *(...)*

*II. Para el ecógrafo rodable con doppler color 4D:*

- *Según el Informe N° 001-2025-DX.IMAG-INMP del Servicio de Diagnóstico por Imágenes (área usuaria), las especificaciones técnicas a acreditar mediante folletos, instructivos, catálogos o similares corresponden a los ítems A01 al G02 de la ficha técnica.*
- *(...)*

De expuesto, se advierte que, la Entidad estaría exigiendo que se acredite las características previstas en el acápite D04 en ítem 1 “Ecógrafo ultrasonido portátil”; sin embargo, en las Bases no se ha previsto dicho acápite, por lo que, no podría acreditarse.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el literal e) que corresponde al numeral 2.2.1.1 “Documentos para la admisión de la oferta” del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

*“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta (**Ítem 1 y 2**):  
(...)”*

- e) Documentación adicional que el postor debe presentar tales como folletos, instructivos, catálogos o similares para acreditar la sección aspectos técnicos contenido en el requerimiento. Asimismo, aquellas especificaciones que no se puedan acreditar mediante folletos o similares, se permitirá su acreditación mediante carta del fabricante.*

*Para el ecógrafo ultrasonido portátil (ítem 1):*

- *Las especificaciones técnicas consignadas en los numerales A01 al A015, B01 al B09, C01 al C11, D01 al D03 y G02 deben acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares.*

*Para el ecógrafo rodable con doppler color 4D (ítem 2):*

- *Las especificaciones técnicas a acreditar mediante folletos, instructivos, catálogos o similares corresponden a los ítems A01 al G02 de la ficha técnica.*

(...)"
--------

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas del ítem 1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

	<b>DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA</b>
	(...)
I28	EL POSTOR DEBE PRESENTAR FOLLETOS, INSTRUCTIVOS, CATÁLOGOS O SIMILARES PARA ACREDITAR LAS CARACTERÍSTICAS A01 AL A15, B01 AL B09, C01 AL C11, D01 AL <del>D04</del> D03 Y G02, PARA LA ADMISIÓN DE OFERTAS.
	(...)

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### 3.2. Respetto a la forma de pago:

Al respecto, las Bases Estándar objeto de la presente contratación, establece lo siguiente:

#### **"2.6 FORMA DE PAGO**

*La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en [CONSIGNAR EL DETALLE DE LOS PAGOS PERIÓDICOS].*

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

*Recepción del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA DE ALMACÉN O LA QUE HAGA SUS VECES].*

*Informe del funcionario responsable del [REGISTRAR LA DENOMINACIÓN DEL ÁREA RESPONSABLE DE OTORGAR LA CONFORMIDAD] emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.*

*Comprobante de pago.*

*[CONSIGNAR OTRA DOCUMENTACIÓN NECESARIA A SER PRESENTADA PARA EL PAGO ÚNICO O LOS PAGOS A CUENTA, SEGÚN CORRESPONDA].*

*Dicha documentación se debe presentar en [CONSIGNAR MESA DE PARTES O LA DEPENDENCIA ESPECÍFICA DE LA ENTIDAD DONDE SE DEBE PRESENTAR LA DOCUMENTACIÓN], sito en [CONSIGNAR LA DIRECCIÓN EXACTA]"*

De la revisión conjunta del numeral 2.5 "Forma de pago" del Capítulo II y del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

"2.5. FORMA DE PAGO	ÍTEM 1
---------------------	--------

<p><i>La Entidad realizará el pago de la contraprestación pactada a favor del contratista en ÚNICO PAGO.</i></p> <p><i>Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas por el contratista, la Entidad debe contar con la siguiente documentación:</i></p> <p><i>Recepción del almacén de la entidad.</i></p> <p><i>Informe del funcionario responsable del servicio de Centro Quirúrgico (sala de operaciones), Servicio de Diagnóstico por imágenes INMP y la Unidad Funcional de Biomédica en calidad de área técnica emitiendo la conformidad de la prestación efectuada.</i></p> <p><i>Comprobante de pago.</i></p> <p><i>Guía de Remisión con sello de recepción y firma del responsable de almacén.</i></p> <p><i>Orden de Compra.</i></p> <p><i>Dicha documentación se debe presentar en la Oficina de Economía del INMP, sito en Jr. Santa Rosa N° 941 – Lima”.</i></p>	<p><i>“ADQUISICIÓN DE EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONIDO PORTATIL</i>  <i>(...)</i>  <b>6.7 FORMA DE PAGO</b>  <i>Los pagos se realizarán de forma única.</i>  <i>(...)”</i></p> <p><b>ÍTEM 2</b>  <i>“EQUIPO ECOGRÁFICO RODABLE CON DOPPLER COLOR 4D</i>  <i>(...)</i>  <b>9. Forma de pago</b>  <i>Suma alzada.”</i></p>
--	---

De lo expuesto, se advertiría una incongruencia entre los extremos citados previamente de las Bases Integradas; en razón de ello, la Entidad remitió el INFORME TÉCNICO N° 003-CS-LP N° 05-2024-INMP-1, señalando lo siguiente:

<p><i>“(…) No obstante, resulta necesario precisar que, conforme a lo señalado en las bases integradas, la forma de pago se efectuará en un ÚNICO PAGO.</i></p> <p><i>Asimismo, se precisa que, en las especificaciones técnicas de un (01) Ecógrafo rodable con doppler color 4D para el Servicio de Diagnóstico por Imágenes, puesto a que suma alzada en un sistema de contratación, se hace la siguiente precisión sobre la página 34:</i></p> <p><i>DICE: Forma de pago: Suma alzada, pero DEBE DECIR: Forma de pago: “PAGO ÚNICO”.</i></p>
--

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el numeral 9 las especificaciones técnicas (ítem 2) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

<p><b>ÍTEM 2</b>  <i>“EQUIPO ECOGRÁFICO RODABLE CON DOPPLER COLOR 4D</i>  <i>(...)</i>  <b>9. FORMA DE PAGO</b>  <del>Suma alzada.</del></p>
--

*Pago único”.*

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### 3.3. Respecto a los documentos de admisión:

Al respecto, de la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

*“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta  
(...)  
f) el proveedor presentara carta de garantía, garantizando la disponibilidad de repuestos y accesorios, emitida por la fábrica, durante el tiempo de vida útil del equipo.  
(...)”.*

Asimismo, de la revisión de las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

*ÍTEM 1  
“ADQUISICIÓN DE EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONIDO PORTATIL  
(...)  
6.1.8 Disponibilidad de servicio y repuestos  
● **El postor** deberá presentar la Declaración Jurada de Disponibilidad de Servicios y repuestos.  
● Documento emitido por el postor y con una carta de respaldo del fabricante, en el cual debe de expresar el compromiso para el suministro de los insumos, accesorios o repuestos originales para el funcionamiento de los equipos ofertados, por un **periodo no menor de 07 años** contados a partir del día siguiente de la fecha del Acta de recepción, instalación.  
● Deberá garantizar la disponibilidad de servicios y repuestos que requiere el bien, luego del vencimiento de la garantía, para reemplazo por desgaste o deterioro de estos, así garantizar la operatividad del bien durante su vida útil.  
(...)”  
ÍTEM 2  
“(…)”  
K. DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS  
DISPONIBILIDAD DE SERVICIOS Y REPUESTOS EN EL MERCADO, CONCESIONARIOS Y/O TALLERES AUTORIZADOS.  
(...)”.*

De lo expuesto, se advierte que la Entidad estaría exigiendo que se presente una “carta de garantía, garantizando la disponibilidad de repuestos y accesorios” como un documento de admisión, lo cual, no estaría acorde a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación en la medida que no corresponde requerir la presentación de declaraciones juradas adicionales al Anexo N° 3.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

*“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta  
(...)  
~~f) el proveedor presentara carta de garantía, garantizando la disponibilidad de repuestos y accesorios, emitida por la fábrica, durante el tiempo de vida útil del equipo.~~  
(...)”.*

- Se **adecuará** el numeral 6.1.8 del ítem 1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

*“ÍTEM 1  
“ADQUISICIÓN DE EQUIPO ECOGRAFO-ULTRASONIDO PORTATIL  
(...)  
6.1.8 Disponibilidad de servicio y repuestos  
● **El postor ganador de la buena pro** deberá presentar la Declaración Jurada de Disponibilidad de Servicios y repuestos.  
(...)”.*

- Se **adecuará** el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

*“2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO  
(...)  
- **El proveedor presentara carta de garantía, garantizando la disponibilidad de repuestos y accesorios, emitida por la fábrica, durante el tiempo de vida útil del equipo.**  
(...)”.*

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### 3.4. Respecto a la habilitación:

De la revisión de la revisión del literal a) de los requisitos de calificación del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

*“A. CAPACIDAD LEGAL  
HABILITACIÓN  
(...)  
Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente autorizado por DIGEMID.*

(...)”.

De lo expuesto, se aprecia que, la Entidad ha considerado como un requisito de calificación “habilitación” al Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA), lo cual, no se condice con los lineamientos previstos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación, toda vez que los requisitos relacionados a la habilitación de un postor se vinculan con la atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo el objeto de contratación, por lo que se pasará para la etapa de admisión.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** el literal a) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“A. CAPACIDAD LEGAL  
HABILITACIÓN (ÍTEMS 1 Y 2)  
(...)  
~~Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento — BPA vigente autorizado por DIGEMID.~~  
(...)  
~~Copia simple del certificado de buenas prácticas de almacenamiento.~~  
(...)”.

- Se **adecuará** el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

“2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta (Ítems 1 y 2)  
(...)  
- Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento – BPA vigente autorizado por DIGEMID.  
- (...)”.

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas del ítem 1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

	DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA
	(...)
I21	COPIA DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE ALMACENAMIENTO (BPA), PARA LA ADMISIÓN DE OFERTAS.
	(...)

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.



### 3.5. Respecto a las obligaciones del postor:

De la revisión de las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

#### ÍTEM 1:

	(...)
H01	EL POSTOR SE HARÁ CARGO DEL ACONDICIONAMIENTO DEL EQUIPO PARA SU CORRECTO FUNCIONAMIENTO
	(...)
I07	EL POSTOR SE HARÁ CARGO DE LA INSTALACIÓN Y CORRECTO FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO.
	(...)
	DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA
I01	COPIA DE RESOLUCIÓN O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, (VIGENTE) OTORGADO POR LA ANM (DIGEMID)
I20	COPIA DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) Y/O COPIA DE ISO13485 A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA FECHA DE PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN.
I21	(...)
I22	FORMATO DE VALORIZACIÓN DE COMPONENTES, REPUESTOS, ACCESORIOS E INSUMOS DEL EQUIPO MÉDICO ENTREGADO.
I23	DOCUMENTO QUE ACREDITE LA EXPERIENCIA DEL POSTOR EN VENTA DE EQUIPOS BIOMÉDICOS RELACIONADOS A ECÓGRAFOS Y/O EQUIPOS SIMILARES AL OBJETO CONVOCADO.
I24	DOCUMENTO QUE ACREDITE QUE EL PROVEEDOR ESTA HABILITADO PARA REALIZAR CONTRATACIONES CON EL ESTADO.
I25	CERTIFICADOS Y/O CONSTANCIAS QUE ACREDITEN LA EXPERIENCIA DEL INGENIERO Y/O TÉCNICO ELECTRÓNICO O BIOMÉDICO NO MENOR A DOS AÑOS EN EQUIPOS BIOMÉDICOS.
I26	TÍTULO Y CERTIFICADO DE HABILIDAD DEL INGENIERO ELECTRÓNICO, MECATRÓNICO Y/O BIOMÉDICO, DE SER TÉCNICO ELECTRÓNICO EL TÍTULO DE TÉCNICO.
I27	ENTREGA DEL CERTIFICADO DE GARANTÍA POR 36 MESES.
I28	(...)

#### ÍTEM 2:

	(...)
H04	EL POSTOR SE HARÁ CARGO DEL ACONDICIONAMIENTO DEL EQUIPO PARA SU CORRECTO FUNCIONAMIENTO (...).
I02	EL POSTOR ADJUNTARÁ UNA COPIA DE LA CERTIFICACIÓN ISO 13485 O SUSTENTO DE SU CUMPLIMIENTO CON EL MANUAL DE USO Y MANUAL TÉCNICO DEL EQUIPO DE FORMA O EQUIVALENTE.
	(...)
I04	CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN O COPIA DE CERTIFICADO ISO 13485
	(...)

Respecto al ítem 1:

- De lo expuesto, se aprecia que, la Entidad ha considerado como obligaciones del postor obligaciones relativos a la instalación y acondicionamiento de los equipos (H01 y I07), lo cual, podría generar confusión a los participantes al momento de la elaboración de sus ofertas en la medida que dichas obligaciones son del proveedor.
- De lo expuesto, se advierte que, la Entidad ha considerado como documentos de presentación obligatoria los documentos previstos en los acápites del I19 al I28 del ítem 1, sin embargo, no ha precisado la oportunidad para la presentación del “certificado de buenas prácticas”, “formato de valorización de componentes, repuestos, accesorios e insumos del equipo médico entregado” y “certificado de garantía”, por lo que, dichos documentos deberían ser presentados en la suscripción del contrato.

Asimismo, se advierte que, se estaría requiriendo un “documento que acredite la experiencia del postor”, “documento de habilidad para contratar con el estado”, “certificado y/o constancia que acredite la experiencia del ingeniero” y “título y/o certificado de habilidad del ingeniero”; no obstante, dichos documentos se encontrarían comprendido dentro del requisito de calificación “Experiencia del postor en la especialidad” y “experiencia del personal”.

Respecto al ítem 2:

- De lo expuesto, se aprecia que, la Entidad ha considerado como obligaciones del postor obligaciones relativas al acondicionamiento del equipo (H04), lo cual, podría generar confusión a los participantes al momento de la elaboración de sus ofertas en la medida que dicha obligación es del proveedor.
- De lo expuesto, se aprecia que, la Entidad no ha considerado en los documentos de admisión la presentación de los documentos previstos en los acápites “I02” e “I04” del ítem 2, lo cual, podría generar confusión a los participantes al momento de la elaboración de sus ofertas.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

ÍTEM 1:

	(...)
H01	EL <del>POSTOR</del> <del>PROVEEDOR</del> SE HARÁ CARGO DEL ACONDICIONAMIENTO DEL EQUIPO PARA SU CORRECTO FUNCIONAMIENTO

	(...)
I07	EL <del>POSTOR</del> <b>PROVEEDOR</b> SE HARÁ CARGO DE LA INSTALACIÓN Y CORRECTO FUNCIONAMIENTO DEL EQUIPO.
	(...)
	DOCUMENTACIÓN OBLIGATORIA
I19	COPIA DE RESOLUCIÓN O CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO, (VIGENTE) OTORGADO POR LA ANM (DIGEMID), <b>PARA LA ADMISIÓN DE OFERTAS.</b>
I20	COPIA DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) Y/O COPIA DE ISO13485 A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA FECHA DE PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN, <b>PARA LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO.</b>
I21	(...)
I22	FORMATO DE VALORIZACIÓN DE COMPONENTES, REPUESTOS, ACCESORIOS E INSUMOS DEL EQUIPO MÉDICO ENTREGADO, <b>PARA LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO.</b>
<del>I23</del>	<del>DOCUMENTO QUE ACREDITE LA EXPERIENCIA DEL POSTOR EN VENTA DE EQUIPOS BIOMÉDICOS RELACIONADOS A ECÓGRAFOS Y/O EQUIPOS SIMILARES AL OBJETO CONVOCADO.</del>
<del>I24</del>	<del>DOCUMENTO QUE ACREDITE QUE EL PROVEEDOR ESTA HABILITADO PARA REALIZAR CONTRATACIONES CON EL ESTADO.</del>
<del>I25</del>	<del>CERTIFICADOS Y/O CONSTANCIAS QUE ACREDITEN LA EXPERIENCIA DEL INGENIERO Y/O TÉCNICO ELECTRÓNICO O BIOMÉDICO NO MENOR A DOS AÑOS EN EQUIPOS BIOMÉDICOS.</del>
<del>I26</del>	<del>TÍTULO Y CERTIFICADO DE HABILIDAD DEL INGENIERO ELECTRÓNICO, MECATRÓNICO Y/O BIOMÉDICO, DE SER TÉCNICO ELECTRÓNICO EL TÍTULO DE TÉCNICO.</del>
I27	ENTREGA DEL CERTIFICADO DE GARANTÍA POR 36 MESES, <b>PARA LA SUSCRIPCIÓN DEL CONTRATO.</b>
I28	(...)

ÍTEM 2:

	(...)
H04	EL <del>POSTOR</del> <b>PROVEEDOR</b> SE HARÁ CARGO DEL ACONDICIONAMIENTO DEL EQUIPO PARA SU CORRECTO FUNCIONAMIENTO (...).
I02	EL POSTOR <b>GANADOR DE LA BUENA PRO</b> ADJUNTARÁ UNA COPIA DE LA CERTIFICACIÓN ISO 13485 O SUSTENTO DE SU CUMPLIMIENTO CON EL MANUAL DE USO Y MANUAL TÉCNICO DEL EQUIPO DE FORMA O EQUIVALENTE.
	(...)
I04	<b>EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO</b> CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN O COPIA DE CERTIFICADO ISO 13485
	(...)

- Se **adecuará** el numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

<p><b>“2.3 REQUISITOS PARA PERFECCIONAR EL CONTRATO</b> (...)</p>		
-	<p><b>COPIA DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) Y/O COPIA DE ISO13485 A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA FECHA DE PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN (ÍTEM 1).</b></p>	
-	<p><b>FORMATO DE VALORIZACIÓN DE COMPONENTES, REPUESTOS, ACCESORIOS E INSUMOS DEL EQUIPO MÉDICO ENTREGADO (ÍTEM 1)</b></p>	
-	<p><b>ENTREGA DEL CERTIFICADO DE GARANTÍA POR 36 MESES (ITEM 1).</b></p>	
-	<p><b>EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO ADJUNTARÁ UNA COPIA DE LA CERTIFICACIÓN ISO 13485 O SUSTENTO DE SU CUMPLIMIENTO CON EL MANUAL DE USO Y MANUAL TÉCNICO DEL EQUIPO DE FORMA O EQUIVALENTE (ÍTEM 2).</b></p>	
-	<p><b>EL POSTOR GANADOR DE LA BUENA PRO CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA (BPM) A NOMBRE DEL FABRICANTE Y VIGENTE A LA PRESENTACIÓN DE LA PROPUESTA DEL BIEN O COPIA DE CERTIFICADO ISO 13485 (ÍTEM 2).</b></p>	
-	<p><b>(...)”.</b></p>	

Asimismo, se deja sin efecto y/o ajusta todo extremo del pliego absolutorio y de las Bases que se opongan a las disposiciones previstas en el párrafo anterior.

### 3.6. Respecto a otras penalidades:

De la revisión del acápite 6.9 del numeral 3.1 (ítem 1) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente

2	En caso de la garantía, si pasado los cinco (05) días calendarios iniciales mencionados en el literal a) del numeral 12 y el Contratista no ha reparado el equipo, se aplicará la siguiente penalidad	10% de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día que el Contratista no ha reparado el equipo.	Se verificará con un informe del Área usuaria afectada y validada por Ingeniería Biomédica el incumplimiento de la actividad no realizada del Contratista.
3	En caso de la garantía, si pasado los quince (15) días calendarios adicionales a los mencionados en el literal b) del numeral 12 y el Contratista no ha reparado, y tampoco ha reemplazado el equipo defectuoso por uno nuevo de igual característica técnica o superior, se aplicará la siguiente penalidad	15% de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día que el Contratista no ha entregado el equipo reparado.	Se verificará y/o sustentará con un informe del Área usuaria afectada y validada por Ingeniería Biomédica, el incumplimiento de la actividad no realizada del Contratista.
4	Retraso en la entrega oportuna de la totalidad de la documentación (para conformidad o pago) correspondiente a cada entrega de bienes o ejecución de servicios, según corresponda, en el plazo máximo de 24 horas de realizado.	5% de la UIT por cada día en caso el contratista no ingrese la documentación completa en el plazo señalado.	Informe del Almacén Central al Órgano Encargado de las Contrataciones sobre el incumplimiento.

- **Respecto a la penalidad N° 2 y 3:** De lo expuesto, de la revisión de la penalidad N° 3, se aprecia que se penalizará al contratista por no reparar ni reemplazar el equipo defectuoso, la cual, podría estar inmerso en la penalidad N° 2 debido a que está también penaliza que el contratista no repare el equipo.

- **Respecto a la penalidad N° 4:** De lo expuesto, se advierte que, la referida penalidad contendría el término “oportunamente”; el cual no resulta del todo claro para definir objetivamente el supuesto a penalizar.

En razón de ello, la Entidad remitió el INFORME TÉCNICO N° 002-CS-LP N° 05-2024-INMP-1, señalando lo siguiente:

“Al respecto, este colegiado informa que, las Otras penalidades a las que se hace referencia corresponden a lo estipulado en las especificaciones técnicas del Ecógrafo de ultrasonido portátil destinado al Servicio de Centro Quirúrgico. En ese sentido, mediante el Informe N° 004-2025-DAAR/INMP, el área usuaria señala que la penalidad 3 este contenida dentro de la penalidad 2. Además, considerando que la forma de pago estipula un único desembolso sujeto a la conformidad de la prestación, se considera pertinente eliminar en su totalidad el numeral 6.9 “Otras Penalidades”, señalado en las páginas 26 y 27 de las Bases Integradas.

Por lo tanto, se precisa que el numeral 6.9 “Otras Penalidades” debe ser suprimido, resultando innecesario aclarar el término “oportunamente”.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas (ítem 1) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

#### **6.9-OTRAS PENALIDADES**

*Adicionalmente a la penalidad por incumplimiento regulado en el reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, El Instituto Nacional Materno Perinatal podrá aplicar las siguientes penalidades:*

<b>N°</b>	<b>Descripción de la penalidad</b>	<b>Monto de la penalidad</b>	<b>Procedimiento</b>
<del>1</del>	<del>No cumplir con el mantenimiento preventivo según plazos establecidos en el cronograma de mantenimiento.</del>	<del>5% de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día de atraso.</del>	<del>El área usuaria remitirá un informe al Órgano Encargado de las Contrataciones adjuntando precisando los días de atraso.</del>

<del>2</del>	<del>En caso de la garantía, si pasado los cinco (05) días calendario iniciales mencionados en el literal a) del numeral 12 y el Contratista no ha reparado el equipo, se</del>	<del>10% de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día que el Contratista no ha reparado el equipo.</del>	<del>Se verificará con un informe del área usuaria afectada y validada por Ingeniería Biomédica el incumplimiento de</del>
--------------	---	---	--

	<del>aplicará la siguiente penalidad</del>		<del>la actividad no realizada del Contratista.</del>
3	<del>En caso de la garantía, si pasado los quince (15) días calendarios adicionales a los mencionados en el literal b) del numeral 12 y el Contratista no ha reparado, y tampoco ha reemplazado el equipo defectuoso por uno nuevo de igual característica técnica o superior, se aplicará la siguiente penalidad.</del>	<del>15% de la Unidad Impositiva Tributaria (UIT) por cada día que el Contratista no ha entregado el equipo reparado.</del>	<del>Se verificará y/o sustentará con un informe del área usuaria afectada y validada por Ingeniería Biomédica, el incumplimiento de la actividad no realizada del Contratista.</del>
4	<del>Retraso en la entrega oportuna de la totalidad de la documentación (para conformidad o pago) correspondiente a cada entrega de bienes o ejecución de servicios, según corresponda, en el plazo máximo de 24 horas de realizado.</del>	<del>5% de la UIT por cada día en caso el contratista no ingrese la documentación completa en el plazo señalado.</del>	<del>Informe del Almacén Central al Órgano Encargado de las Contrataciones sobre el incumplimiento.</del>

~~Estos cuatro (04) tipos de penalidades pueden alcanzar cada una un monto máximo equivalente al diez por ciento (10%) del monto del contrato, o de ser el caso, del ítem que debió ejecutarse. Cuando se llegue a cubrir el monto máximo de la penalidad por mora o el monto máximo para otras penalidades, de ser el caso, La Entidad puede resolver el contrato por incumplimiento”.~~

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

### 3.7. Respecto a la responsabilidad por vicios ocultos:

Al respecto, en las Bases Estándar objeto de la presente contratación se establece lo siguiente:

#### **“CLÁUSULA DUODÉCIMA: RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

La recepción conforme de la prestación por parte de LA ENTIDAD no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.

El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de [CONSIGNAR TIEMPO EN AÑOS, NO MENOR DE UN (1) AÑO] año(s) contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD”.



De la revisión del numeral 6.10 de las especificaciones técnicas (ítem 1) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

**“6.10 RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

*La recepción conforme del Instituto Nacional Materno Perinatal - Lima no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas.*

*Las discrepancias referidas a defectos o vicios ocultos deben ser sometidas a conciliación y/o arbitraje, en dicho caso el plazo de caducidad se computa a partir de la conformidad otorgada por La Entidad hasta treinta (30) días hábiles posteriores al vencimiento del plazo de responsabilidad del contratista previsto en el contrato. (Art.Nº 173 del Reglamento de la Ley N°30225).*

*El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados por el plazo de dos (02) años, contados a partir de la firma de la conformidad otorgada por el Instituto Nacional Materno Perinatal”.*

De lo expuesto, se advierte que, la responsabilidad por vicios ocultos, no estaría acorde a los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación en la medida que, se ha considerado condicionales adicionales.

Por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- Se **adecuará** las especificaciones técnicas (ítem 1) del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas no definitivas, conforme al siguiente detalle:

**“6.10 RESPONSABILIDAD POR VICIOS OCULTOS**

*La recepción conforme del Instituto Nacional Materno Perinatal - Lima no enerva su derecho a reclamar posteriormente por defectos o vicios ocultos, ~~u otras situaciones anómalas no detectables o no verificables durante la recepción de los dispositivos médicos, por causales atribuibles al contratista, debiendo proceder a la reposición o canje total del lote de los bienes que se hayan detectado en las situaciones descritas~~ conforme a lo dispuesto por los artículos 40 de la Ley de Contrataciones del Estado y 173 de su Reglamento.*

*~~Las discrepancias referidas a defectos o vicios ocultos deben ser sometidas a conciliación y/o arbitraje, en dicho caso el plazo de caducidad se computa a partir de la conformidad otorgada por La Entidad hasta treinta (30) días hábiles posteriores al vencimiento del plazo de responsabilidad del contratista previsto en el contrato. (Art.Nº 173 del Reglamento de la Ley N°30225).~~*

*~~El contratista es el responsable por la calidad ofrecida y por los vicios ocultos de los bienes ofertados por el plazo de dos (02) años, contados a partir de la firma de la conformidad otorgada por el Instituto Nacional Materno Perinatal.~~*

*El plazo máximo de responsabilidad del contratista es de 2 años contado a partir de la conformidad otorgada por LA ENTIDAD”.*

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

### **3.8. Respecto a la duplicidad de los requisitos de calificación:**

De la revisión de los numerales 3.1 y 3.2 del Capítulo III, se aprecia que la Entidad habría incorporado en ambos numerales el acápite de “requisitos de calificación”, lo cual podría generar confusión en los potenciales postores.

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

- Se **suprimirá** el acápite “requisitos de calificación del numeral 3.1 del capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

## **4. CONCLUSIONES**

En virtud de lo expuesto, este Organismo Técnico Especializado ha dispuesto:

**4.1** Se procederá a la integración definitiva de las Bases a través del SEACE, en atención a lo establecido en el artículo 72 del Reglamento.

**4.2** Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por el OSCE no cabe interposición de recurso administrativo alguno, siendo de obligatorio cumplimiento para la Entidad y los proveedores que participan en el procedimiento de selección.

Adicionalmente, cabe señalar que, las disposiciones vertidas en el pliego absolutorio que generen aclaraciones, modificaciones o precisiones, priman sobre los aspectos relacionados con las Bases integradas, salvo aquellos que fueron materia del presente pronunciamiento.

**4.3** Una vez emitido el pronunciamiento y registrada la integración de Bases definitivas por el OSCE, corresponderá al comité de selección **modificar** en el cronograma del procedimiento, las fechas del registro de participantes, presentación de ofertas y otorgamiento de la buena pro, teniendo en cuenta que, entre la integración de Bases y la presentación de propuestas no podrá mediar menos de siete (7) días hábiles, computados a partir del día siguiente de la publicación de las Bases integradas en el SEACE, conforme a lo dispuesto en el artículo 70 del Reglamento.

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

Jesús María, 4 de abril de 2025.

Códigos: 6.1 y 6.3