

## **PRONUNCIAMIENTO N° 188-2025/OSCE-DGR**

Entidad	:	Gobierno Regional de La Libertad - Dirección Regional de Salud La Libertad
Referencia	:	Licitación Pública N° 3-2024-GERESA/LL-1, convocada para la contratación de suministro de bienes: “Adquisición de craneotomo, equipo ecógrafo oftalmológico, esterilizador con generador eléctrico de vapor y mamógrafo, además de otros activos en el Hospital Regional Docente de Trujillo, distrito de Trujillo, provincia de Trujillo, departamento La Libertad Lote I”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 28<sup>1</sup> de enero de 2025, y subsanado el 10<sup>2</sup>, 17<sup>3</sup> y 26<sup>4</sup> de febrero 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) las solicitudes de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones presentada por los participante **DROGUERIA VALMED CARE S.A.C. y CARDIOPULMONARY CARE SA.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”.

Asimismo, cabe indicar que en la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información complementaria remitida por la Entidad<sup>5</sup> mediante la Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado, lo cual tiene carácter de declaración jurada.

Ahora bien, corresponde precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio<sup>6</sup> y los temas materia de cuestionamientos de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento N° 1** : Respecto a la absolución de las consultas y/u observaciones N° 78 y N° 193, referida al **“Software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar”**.

---

<sup>1</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0013374.

<sup>2</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0020034.

<sup>3</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0023106.

<sup>4</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0028050.

<sup>5</sup> Mediante el Expediente N° 2025-0035835.

<sup>6</sup> Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.

- **Cuestionamiento N° 2** : Respecto a la absolución de las consultas y/u observaciones N° 196 y N° 304, referida a las **“Características técnicas del ítem N° 8”**.
- **Cuestionamiento N° 3** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 38, referida al **“Programa de estabilidad de flujo (FSP)”**.
- **Cuestionamiento N° 4** : Respecto a la absolución de las consultas y/u observaciones N° 301 y N° 305, referida a la **“Sensibilidad de disparo por flujo”**.

## 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>7</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 N° 1**

**Respecto al “Software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar”**

El participante **DROGUERIA VALMED CARE S.A.C.** indicó que mediante las consultas y/u observaciones N° 78 y N° 193 se solicitó incluir en la característica A08 “Software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar” de los ítems N° 7 y N° 8 el término “o p/v flex”; ante lo cual, la Entidad decidió no aceptar lo solicitado, ratificando su requerimiento. En relación con ello, el recurrente cuestionó dicha absolución, indicando que se restringe la participación de los potenciales postores, toda vez que la característica A08 “Software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar” hace referencia a nomenclaturas de algunas marcas en específico siendo que la nomenclatura “PV/FLEX” es la denominación que es utilizada por el fabricante Magnamed. Por lo que, la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se **acepte la nomenclatura “pv/flex” para la características A08 “Software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar” de los ítems N° 7 y N° 8.**

### **Pronunciamiento**

De la revisión de las especificaciones técnicas del ítem N° 7 y N° 8, de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

---

<sup>7</sup> Ver el Comunicado N° 011-2013-OSCE/PRE.

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN Estandarizada de Equipamiento Médico en Salud	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO	
(...)	(...)	
A. CARACTERÍSTICAS GENERALES	(...)	(...)
	A08	SOFTWARE PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR; <b><u>P/V TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL O RA/RM.D</u></b>
		(...)
(...).		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN Estandarizada de Equipamiento Médico en Salud	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	
(...)	(...)	
A. CARACTERÍSTICAS GENERALES	(...)	(...)
	A08	SOFTWARE PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR; <b><u>P/V TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL O RA/RM.</u></b>
		(...)
(...).		

(El subrayado y resaltado es agregado).

Mediante la consulta y/u observación N° 78 y N° 193, solicitó incluir el término “o p/v flex” en la característica A08 del ítem N° 7 “Ventilador mecánico adulto pediátrico” e ítem N° 8 “Ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal”, debiendo quedar de la siguiente manera: “software para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar; p/v tool o lr tool o open lung tool o ra/rm o p/v flex”

Ante lo cual, el comité de selección en coordinación con el área usuaria decidió no acoger lo solicitado, ratificando su requerimiento y precisando que se debe ceñir a lo solicitado en las especificaciones técnicas.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0003 -2025-GERESA/LP 03/CS<sup>8</sup>, indicó lo siguiente:

“(…)

<sup>8</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0035835. de fecha 14 de marzo de 2025.

Cuestionamiento realizado por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, a la Absolución de la Consulta.

**CONSULTA N° 78**

(...)

**ANALISIS DE LO CUESTIONADO**

De la revisión realizada, se puede precisar, que, según lo solicitado, por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, para evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, además, acogiendo las recomendaciones realizadas por la Dirección de Gestión de Riesgo, y en cumplimiento a ley de contrataciones del estado y su reglamento, la especificación técnica quedara de la siguiente manera:

**A08 SOFTWARE Y/O HERRAMIENTA PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR.**

(...)

Cuestionamiento realizado por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, a la Absolución de la Consulta.

**CONSULTA N° 193**

(...)

**ANALISIS DE LO CUESTIONADO**

De la revisión realizada, se puede precisar, que, según lo solicitado, por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, para evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, además, acogiendo las recomendaciones realizadas por la Dirección de Gestión de Riesgo, y en cumplimiento a ley de contrataciones del estado y su reglamento, la especificación técnica quedara de la siguiente manera:

**A08 SOFTWARE Y/O HERRAMIENTA PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR.**

(...)”

(El subrayado y resaltado es agregado).

De manera previa, cabe señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN se indicó que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

De otro lado, cabe señalar que el Principio de Transparencia consignado en el literal c) del artículo 2 de la Ley establece que la Entidad debe proporcionar información clara y coherente con el fin de que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; es así que el artículo 72 del Reglamento y la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD, disponen que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la totalidad de las respuestas a las solicitudes formuladas por los participantes y el análisis respectivo.

Además, es preciso traer a colación que el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento, señala que en la definición del requerimiento no se hace referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados, ni descripción que oriente la contratación hacia ellos.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento y, por ende, la mejor conocedora de sus necesidades, a través del citado informe técnico precisó que a fin de evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, modificará la característica técnica “A08” de los ítems N° 7 y N° 8, suprimiendo las denominaciones “P/V TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL O RA/RM.D” quedando sólo “Software y/o herramienta para realizar maniobras de reclutamiento pulmonar”.

De lo expuesto en los párrafos precedentes, se aprecia que la Entidad con ocasión de su informe técnico decidió suprimir aquellas denominaciones incluidas en la característica técnica “A08” de los ítems N° 7 y N° 8, que hacen referencia a marcas tales como: “P/V TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL O RA/RM.D”, dado que ello transgrede lo establecido en la normativa de contrataciones del estado, por lo que se puede concluir que tampoco se puede aceptar la inclusión de la denominación “pv/flex” pues la misma haría referencia a una característica de la marca ofertada por el recurrente.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente está orientada a que acepte la nomenclatura “pv/flex” para la características técnica “A08” de los ítems N° 7 y N° 8; y en la medida que la Entidad con ocasión de su informe precisó que como parte del requerimiento no se incluirá nomenclatura y características propias de fabricantes, disponiendo que éstas sean suprimidas del requerimiento; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento, sin perjuicio de lo antes mencionado, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el literal C04 de la especificación técnicas del ítem N° 8, del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

“ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR	MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO
(...)	(...)	
A. CARACTERÍSTICAS GENERALES	(...)	(...)
	A08	SOFTWARE Y/O HERRAMIENTA PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR; <del>P/V TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL O RA/RM.D</del>
		(...)
(...).		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	
(...)	(...)	
A. CARACTERÍSTICAS GENERALES	(...)	(...)
	A08	SOFTWARE Y/O HERRAMIENTA PARA REALIZAR MANIOBRAS DE RECLUTAMIENTO PULMONAR; <del>PA</del> <del>TOOL O LR TOOL O OPEN LUNG TOOL</del> <del>O RA/RM</del>
		(...)
(...		

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices** pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con **absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas** por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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.

## Cuestionamiento N° 2

## Respecto a las “Características técnicas del ítem N° 8”

El participante **DROGUERIA VALMED CARE S.A.C.** indicó que mediante la consulta y/u observación N° 196 se solicitó modificar la especificación técnica del literal B06 del ítem 8 y se incluya “o masv o nomenclatura de fabricante”; ante lo cual, la Entidad decidió no aceptar lo solicitado, ratificando su requerimiento. En relación con ello, el recurrente cuestionó dicha absolución indicando que se restringe la participación de los potenciales postores, dado que los fabricantes ofrecen el mismo modo ventilatorio pero cada uno con su propia nomenclatura, según la tecnología desarrollada. Por lo que, la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se **acepte en la especificación técnica del literal B06 “Ventilación**

**avanzada y/o especial” del ítem 8, el término “o según nomenclatura del fabricante”.**

El participante **CARDIOPULMONARY CARE S.A.C.** indicó que mediante la consulta y/u observación N° 304 se solicitó modificar la característica C04 “tiempo inspiratorio menor o igual menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 10 seg” y se considere un “tiempo inspiratorio menor o igual menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 5 seg”; ante lo cual, la Entidad decidió no aceptar lo solicitado. En relación con ello, el recurrente cuestionó dicha absolución indicando que no se precisa de forma clara el sustento por el cual no se acepta lo solicitado, y sólo se precisa que la especificación técnica es clara, no discrimina ni vulnera la pluralidad de postores. Por lo que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a se **acepte modificar la especificación técnica C04 del ítem “ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal” considerando un tiempo inspiratorio menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 5 seg.**

### **Pronunciamiento**

De la revisión de las especificaciones técnicas del ítem N° 8, de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>		
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL</i>		
<i>FAMILIA</i>	<i>EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA</i>	
<i>DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD</i>	<i>VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL</i>	
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	
<i>A. MODOS DE VENTILACIÓN</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
	<i>B06</i>	<i>VENTILACIÓN AVANZADA Y/O ESPECIAL: AUTOMODE O ASV-INTELLIVENT O AVM O SMARTCARE.</i>
		<i>(...)</i>
<i>B. CONTROLES CON PROGRAMACIÓN DIRECTA</i>	<i>C04</i>	<i>DE TIEMPO INSPIRATORIO MENOR O IGUAL 01 SEG. HASTA MAYOR O IGUAL A 10 SEG.</i>
		<i>(...)</i>
<i>(...).</i>		

*(El resaltado y subrayado es nuestro).*

### **A. Respeto a la característica B06 del literal B “Modos de ventilación” del ítem N° 8 “Ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal”**

Mediante la consulta y/u observación N° 196, solicitó incluir la característica “masv o nomenclatura de fabricante” a la especificación técnica B06 “ventilación avanzada y/o especial” del ítem N° 8, debiendo quedar de la siguiente manera: “o asv-intellivent o avm o smartcare o masv o nomenclatura de fabricante”.

Ante lo cual, el comité de selección en coordinación con el área usuaria decidió no acoger lo solicitado, ratificando su requerimiento y precisando que se debe ceñir a lo solicitado en las especificaciones técnicas.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0003 -2025-GERESA/LP 03/CS<sup>9</sup>, indicó lo siguiente:

“(...)

*Cuestionamiento realizado por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, a la Absolución de la Consulta.*

**CONSULTA N° 196**

(...)

**ANÁLISIS DE LO CUESTIONADO**

*De la revisión realizada, se puede precisar, que, según lo solicitado, por la empresa DROGUERIA VALMED CARE SAC, para evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, además, acogiendo las recomendaciones realizadas por la Dirección de Gestión de Riesgo, y en cumplimiento a ley de contrataciones del estado y su reglamento, la especificación técnica quedara de la siguiente manera:*

**B06 VENTILACION AVANZADA Y/O ESPECIAL: SEGÚN NOMENCLATURA DEL FABRICANTE.**

(...)”

*(El subrayado y resaltado es agregado).*

De manera previa, cabe señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN se indicó que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

De otro lado, cabe señalar que el Principio de Transparencia consignado en el literal c) del artículo 2 de la Ley establece que la Entidad debe proporcionar información clara y coherente con el fin de que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; es así que el artículo 72 del Reglamento y la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD, disponen que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la totalidad de las respuestas a las solicitudes formuladas por los participantes y el análisis respectivo.

Además, es preciso traer a colación que el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento, señala que en la definición del requerimiento no se hace referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados, ni descripción que oriente la contratación hacia ellos.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento y, por ende, la mejor conocedora de sus

<sup>9</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0035835. de fecha 14 de marzo de 2025.



necesidades, a través del citado informe técnico precisó que a fin de evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, modificará la característica técnica “B06” del ítem N° 8, suprimiendo las denominaciones “AUTOMODE O ASV-INTELLIVENT O AVM O SMARTCARE” quedando en su lugar “Ventilación avanzada y/o especial: según nomenclatura del fabricante”.

De lo expuesto en los párrafos precedentes, se aprecia que la Entidad con ocasión de su informe técnico decidió suprimir aquellas denominaciones incluidas en la característica técnica “B06” del ítem N° 8, que hacen referencia a marcas tales como: “AUTOMODE O ASV-INTELLIVENT O AVM O SMARTCARE”, dado que ello transgrede lo establecido en la normativa de contrataciones del estado, y en su lugar requiere que la característica técnica “B06” del ítem N° 8 sea ofertada según nomenclatura del fabricante, lo cual genera mayor pluralidad de marcas.

En ese sentido, considerando que la pretensión del recurrente está orientada a que se acepte en la especificación técnica del literal B06 “Ventilación avanzada y/o especial” del ítem 8, el término “o según nomenclatura del fabricante”; y en la medida que la Entidad con ocasión de su informe precisó que como parte del requerimiento no se incluirá nomenclatura, y características propias de fabricantes, disponiendo que éstas sean suprimidas del requerimiento y que dicha característica sea ofertada según la nomenclatura de cada fabricante; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el literal B06 de la especificación técnicas del ítem N° 8, del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS			
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL			
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA		
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL		
(...)	(...)		
C. MODOS DE VENTILACIÓN	(...)	(...)	
	B06	VENTILACIÓN AVANZADA Y/O ESPECIAL: <del>AUTOMODE</del> O <del>ASV-INTELLIVENT</del> O <del>AVM</del> O <del>SMARTCARE</del> según nomenclatura del fabricante.	
		(...)	
(...).			

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices** pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con **absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas** por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.
- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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.

Sin perjuicio de lo antes mencionado, cabe indicar que de la revisión del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>		
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECANICO ADULTO PEDIÁTRICO</i>		
<i>FAMILIA</i>	<i>EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA</i>	
<i>DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD</i>	<i>VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO.</i>	
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	
<i>D. MODOS DE VENTILACIÓN</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
	<i>B06</i>	<i>VENTILACIÓN AVANZADA Y/O ESPECIAL: AUTOMODE O ASV-INTELLIVENT O AVM O SMARTCARE.</i>
		<i>(...)</i>
<i>(...).</i>		

En relación a ello, se advierte que la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0003 -2025-GERESA/LP 03/CS<sup>10</sup> precisó que a fin de evitar confusiones entre los postores, sobre nomenclatura, y características propias de fabricantes, suprimira dichas denominaciones.

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

<sup>10</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0035835. de fecha 14 de marzo de 2025.

- **Se adecuará** el literal B06 de la especificación técnicas del ítem N° 7, del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECANICO ADULTO PEDIÁTRICO		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO.	
(...)	(...)	
E. MODOS DE VENTILACIÓN	(...)	(...)
	B06	VENTILACIÓN AVANZADA Y/O ESPECIAL: <del>AUTOMODE</del> <del>ASV-INTELLIVENT</del> <del>AVM</del> <del>SMARTCARE</del>
	(...)	(...)
(...).		

- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

**B. Respeto a la característica C04 del literal C “Controles con programación directa” del ítem N° 8 “Ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal”**

Mediante la consulta y/u observación N° 304, se solicitó modificar la característica C04 “tiempo inspiratorio menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 10 seg” y se considere un “tiempo inspiratorio menor o igual menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 5 seg”; ante lo cual, el comité de selección en coordinación con el área usuaria decidió no acoger lo solicitado, ratificando su requerimiento y precisando que se debe ceñir a lo solicitado en las especificaciones técnicas.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/EQH/DLG<sup>11</sup>, indicó lo siguiente:

(...)  
De la revisión realizada, se puede apreciar, que según el sustento presentado por la empresa **CARDIOPULMONARY CARE**, la especificación quedará de la siguiente manera:

De la revisión técnica, **SE ACOGE PARCIALMENTE**, la presente consulta, **en aras de fomentar mayor pluralidad de postores**, en ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la

<sup>11</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0013374 de fecha 28 de enero de 2025.

Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen la contratación con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia, b) Igualdad de trato, e) Competencia, g) Vigencia Tecnológica, quedando en las bases integradas de la siguiente manera:

**C04 DE TIEMPO INSPIRATORIO MENOR O IGUAL (...) 0.1 SEG HASTA MAYOR O IGUAL A 5 SEG O MAS.**

(El subrayado y resaltado es agregado)

Al respecto, es preciso señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN se indicó 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.

Ahora bien, en atención a los aspectos cuestionados por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento y por ende la mejor conocedora de sus necesidades, mediante el citado informe técnico decidió corregir su absolución y aceptar que se modifique la especificación técnicas “C04” del “ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal” para que ésta presente “un tiempo inspiratorio menor o igual a 0.1 seg hasta mayor o igual a 5 seg”, argumentando que la referida modificación fomenta una mayor pluralidad de postores.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se acepte modificar la especificación técnica C04 del ítem “ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal” para que considere un “tiempo inspiratorio menor o igual menor o igual 0.1 seg hasta mayor o igual a 5 seg.”, y en la medida que la Entidad a través del citado informe técnico aceptó lo solicitado por el recurrente; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el literal C04 de la especificación técnicas del ítem N° 8, del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

“ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (...)”		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	
(...)	(...)	
C. CONTROLES CON PROGRAMACIÓN DIRECTA	(...)	(...)
	C04	DE TIEMPO INSPIRATORIO MENOR O IGUAL 0.1 SEG. HASTA MAYOR O IGUAL A 5 <del>10</del> SEG.
		(...)

(...)”

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices** pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con **absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas** por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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.

### **Cuestionamiento N° 3**

### **Respecto al “Programa de estabilidad de flujo (FSP)”**

El participante **CARDIOPULMONARY CARE S.A.C.** indicó que mediante la consulta y/u observación N° 38, se solicitó confirmar si la característica técnica B12 “Programa de estabilidad de flujo (fsp) que proporciona una iluminación constante durante todo el procedimiento y modo de sincronización y/o sistema automático de compensación de sombras” puede ser cumplida en caso el bien ofertado cuente con “un sistema automático de compensación de sombras y con modo de sincronización donde se puede sincronizar la lámpara”; ante lo cual, la Entidad precisó que dicha apreciación es correcta. En relación con ello, el recurrente cuestionó dicha respuesta señalando que se vulnera el Principio de Transparencia, toda vez que genera incertidumbre respecto a la acreditación del tipo de lámpara quirúrgica a ofertar, pues con la respuesta brindada se infiere que únicamente se acreditará la condición “Modo de sincronización y/o sistema automático de compensación de sombras” y no la condición “programa de estabilidad de flujo (fsp) que proporciona una iluminación constante durante todo el procedimiento”. Por lo que, la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que **i) se deje sin efecto la absolución de la consulta y /u observación N° 38 y ii) se precise si se debe cumplir con la totalidad de la característica técnica B12 del ítem N° 4 “Lámpara quirúrgica de techo de intensidad alta”**.

### **Pronunciamiento**

De la revisión de las especificaciones técnicas del ítem N° 4, de la Sección Específica de las Bases de la Convocatoria, se aprecia lo siguiente:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	
(...)	(...)	
B.-SISTEMA DE ILUMINACIÓN	(...)	(...)
	B12	<b><u>PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP) QUE PROPORCIONA UNA ILUMINACIÓN CONSTANTE DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO Y MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA AUTOMÁTICO DE COMPENSACIÓN DE SOMBRAS.</u></b>
		(...)
(...).		

(El resaltado y subrayado es nuestro).

Así, mediante la consulta y/u observación N° 38, se solicitó confirmar si la característica técnica B12 “Programa de estabilidad de flujo (fsp) que proporciona una iluminación constante durante todo el procedimiento y modo de sincronización y/o sistema automático de compensación de sombras” puede ser cumplida en caso el bien ofertado cuente con “un sistema automático de compensación de sombras y con modo de sincronización donde se puede sincronizar la lámpara”; ante lo cual, el comité de selección en coordinación con el área usuaria aclaró que la apreciación es correcta.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/EQH/DLG<sup>12</sup>, indicó lo siguiente:

<p>(...)</p> <p>De la revisión realizada, se puede apreciar que, <b><u>en ningún momento el área usuaria, ha realizado un cambio en la especificación técnica del literal / numérico “B12” correspondiente al ÍTEM N°4: LAMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA, solo se está aclarando una observación realizada por la empresa ROCA SAC.</u></b></p> <p>Tal como se puede apreciar en la Bases Integradas publicadas, por el Comité selección, la especificación técnica “B12”, del ÍTEM N° 04: LAMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA, no ha tenido ningún cambio y alteración alguna, al momento de su publicación, por lo que cualquier postor, que hubiese participado antes de la apelación a la Licitación Pública N° 03, por el ÍTEM N° 04: LAMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA, debía de cumplir con todo lo solicitado en la especificación técnica.</p> <p>(...)</p>
--

<sup>12</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0013374 de fecha 28 de enero de 2025.

Sin embargo, después de hacer una revisión al estudio mercado, y realizar una comparación, con lo cotizado por las empresas, en la especificación técnica B12: PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP) QUE PROPORCIONA UNA ILUMINACIÓN CONSTANTE DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO Y MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA AUTOMÁTICO DE COMPENSACIÓN DE SOMBRAS, se tiene, que la única empresa que cumple con la especificación "B12: PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP) (...)", es la empresa CARDIOPULMONARY CARE SAC, no existiendo, pluralidad de postores, y de marca, específicamente en esa parte de la especificación técnica.

Cabe precisar, que las todas empresas que cotizaron en el estudio de mercado, si tienen pluralidad marca y de postores, la especificación técnica B12: "(...) Y MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA AUTOMÁTICO DE SINCRONIZACIÓN DE SONBRAS", tal como se muestra en siguiente cuadro comparativo:

ITEM 4: LAMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE ALTA INTENSIDAD

(...)

B12: PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP) QUE PROPORCIONA UNA ILUMINACIÓN CONSTANTE DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO Y MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA AUTOMÁTICO DE COMPENSACIÓN DE SOMBRAS.

(...)

(...)

Según lo verificado en el estudio de mercado, parte de la Característica técnica "B12 PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP)...)", pertenece exclusivamente a la marca: MAQUET, MODELO: VOLISTICA ACCES | 600/600, ofertado por la empresa CARDIOPULMONARY CARE SAC, por lo que se estaría vulnerando los principios que rigen en la Ley de Contrataciones y su reglamento, no existiendo pluralidad de postores y de marca, para evitar esto, la especificación técnica debe quedar de la siguiente manera:

"B12: QUE PROPORCIONA UNA ILUMINACIÓN CONSTANTE DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO Y/O MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA AUTOMÁTICO DE COMPENSACIÓN DE SOMBRAS".

(El subrayado y resaltado es agregado)

De manera previa, cabe señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN se indicó que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

De otro lado es pertinente señalar que el Principio de Transparencia contempla el derecho a la información en la compra pública, el cual tiene esencialmente por objeto garantizar que no exista riesgo de favoritismo y arbitrariedad por parte de la Entidad convocante; para lo cual, se exige que todas las condiciones del procedimiento estén formuladas de forma clara, precisa e inequívoca en las Bases o en las respuestas brindadas en el pliego absolutorio, con el fin de que, por una parte, todos los postores razonablemente informados y normalmente diligentes puedan comprender su alcance exacto e interpretarlas de la misma forma y, por otra parte, la Entidad convocante pueda comprobar efectivamente que las ofertas presentadas por los postores responden a los criterios aplicables al contrato.

Ahora bien, en atención a lo cuestionado por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la

determinación de su requerimiento y, por ende, la mejor conocedora de sus necesidades, a través del citado informe técnico decidió modificar la especificación técnica “B12” del Ítem N° 4: Lámpara quirúrgica de techo de intensidad alta, la cual contempla lo siguiente: “que proporciona una iluminación constante durante todo el procedimiento” y/o “modo de sincronización” y/o “sistema automático de compensación de sombras”, argumentando que con ello, la citada característica técnica contaría con pluralidad de marcas.

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad recién mediante su informe técnico decidió adecuar la característica técnica “B12” del Ítem N° 4: Lámpara quirúrgica de techo de intensidad alta, estableciendo que dicha especificación técnica ahora contará con tres (3) términos tales como: “que proporciona una iluminación constante durante todo el procedimiento” y/o “modo de sincronización” y/o “sistema automático de compensación de sombras”, por lo que, los bienes ofertados podrán cumplir como mínimo con un término de la especificación técnica “B12” o en su defecto con la combinación de éstos, tal como lo estableció la Entidad.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a i) se deje sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 38; y, ii) se precise si se debe cumplir con la totalidad de la característica técnica B12 del ítem N° 4 “Lámpara quirúrgica de techo de intensidad alta; y en la medida que Entidad a través del citado informe técnico modificó la citada característica técnica de modo que se solicita acreditar un término de la especificación técnica “B12” o en su defecto la combinación de éstos; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER PARCIALMENTE** el presente cuestionamiento; por lo que se implementará las disposiciones siguientes:

- **Se deja sin efecto** la absolución de la consulta y/u observación N° 38 del pliego absolutorio.
- **Se modificará** la especificación técnica del ítem N° 4, de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo con el siguiente detalle:

<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>		
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA</i>		
<i>FAMILIA</i>	<i>EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA</i>	
<i>DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD</i>	<i>LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA</i>	
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	
<i>B.-SISTEMA DE ILUMINACIÓN</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
	<i>B12</i>	<i>PROGRAMA DE ESTABILIDAD DE FLUJO (FSP) QUE PROPORCIONA UNA ILUMINACIÓN CONSTANTE DURANTE TODO EL PROCEDIMIENTO Y/O MODO DE SINCRONIZACIÓN Y/O SISTEMA</i>



		<i>AUTOMÁTICO DE COMPENSACIÓN DE SOMBRAS.</i>
		(...)
(...).		

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices** pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con **absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas** por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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

#### **Cuestionamiento N° 4**

#### **Respecto a la “Sensibilidad de disparo por flujo”**

El participante **CARDIOPULMONARY CARE S.A.C.** indicó que mediante la consulta y/u observación N° 305 solicitó modificar la característica técnica “C06” de sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 lpm o menos a 20 lpm o más del ítem N° 8 y se acepte de sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 lpm o menos a 2 lpm o más; ante lo cual, la Entidad no aceptó lo solicitado. En relación con ello, el recurrente cuestionó dicha absolución señalando que no se precisó la motivación que sustenta la no aceptación de lo solicitado, señalando que sólo se indicó que la característica es clara y no es discriminante ni vulnera la pluralidad; además, precisó que ante un pedido similar correspondiente al ítem N° 7 formulado en la consulta y/u observación N° 301, la Entidad aceptó modificar la misma característica técnica por lo que no resulta congruente la respuesta de la Entidad, pues ambas características técnicas son iguales pero de diferentes ítems. Por lo que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se **acepté una “sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 lpm o menos a 2 lpm o más” para la característica C06 del ítem N° 8.**

#### **Pronunciamiento**

De la revisión de las especificaciones técnicas del ítem N° 7 y N° 8, de la Sección Específica de las Bases de la Convocatoria, se aprecia lo siguiente:

ESPECIFICACIONES TÉCNICAS		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO	
(...)	(...)	
C. CONTROLES CON PROGRAMACIÓN	(...)	(...)
	<b>C06</b>	<b><u>DE SENSIBILIDAD DE DISPARO POR FLUJO DE 0.1 LPM O MENOS A 20 LPM O MÁS</u></b>
		(...)
(...)		
ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL		
FAMILIA	EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA	
DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	
(...)	(...)	
C. CONTROLES CON PROGRAMACIÓN DIRECTA	(...)	(...)
	<b>C06</b>	<b><u>DE SENSIBILIDAD DE DISPARO POR FLUJO DE 0.1 LPM O MENOS A 20 LPM O MÁS.</u></b>
		(...)
(...)		

(El subrayado y resaltado es agregado).

Es así que, con ocasión al pliego absolutorio de consultas y/u observaciones, se aprecia que mediante las consultas y/u observaciones N° 301 y N° 305 se solicitó lo siguiente:

- **Mediante la consulta y/u observación N° 301**, se solicitó confirmar si para el ítem 7, se aceptará que la característica C06 cuente con una sensibilidad de disparo por flujo de 0 a 2 lpm, toda vez que, según refiere la sensibilidad más cercana a cero hace que el equipo sea más sensible y detecte el esfuerzo del paciente, por lo que debe aceptarse que la característica “C06 sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 lpm o menos a 2 lpm o más”.

Ante lo cual, el comité de selección decidió acoger lo solicitado por el participante, por lo que la característica quedará de la siguiente manera: “C06 sensibilidad de disparo por flujo de 1 lpm o menos a 2 lpm o más”

- **Mediante la consulta y/u observación N° 305**, solicitó confirmar si para el ítem 8, se aceptará que la característica C06 cuente con una sensibilidad de disparo por flujo de 0 a 2 lpm, toda vez que, el equipo será usado por pacientes neonatales, con un esfuerzo muy bajo, por lo que la sensibilidad más cercana a

cero hace que el equipo sea más sensible y detecte el esfuerzo del paciente, por lo que debe aceptarse que la característica “C06 sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 lpm o menos a 2 lpm o más”

Ante lo cual, el comité de selección en coordinación con el área usuaria decidió no acoger lo solicitado, ratificando su requerimiento y precisando que se debe ceñir a lo solicitado en las especificaciones técnicas.

En vista de ello, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolución señalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/EQH/DLG<sup>13</sup>, indicó lo siguiente:

“(…)  
De la revisión realizada, se puede apreciar que, según el sustento presentado por la empresa CARDIOPULMONARY CARE, la especificación quedará de la siguiente manera:  
  
De la revisión técnica, SE ACOGE, la presente consulta, en aras de fomentar mayor pluralidad de postores, en ese sentido, y de acuerdo al artículo 2 de la Ley de las Contrataciones del Estado, de los principios que rigen la contratación con el estado, en su inciso a) libertad de concurrencia, b) Igualdad de trato, e) Competencia, g) Vigencia Tecnológica, quedando en las bases integradas de la siguiente manera:  
  
**C06 DE SENSIBILIDAD DE DISPARO POR FLUJO DE 0.1 LPM O MENOS A 2 LPM O MAS**  
“(…)”

(El subrayado y resaltado es agregado)

De manera previa, cabe señalar que a través de la Opinión N° 002-2020/DTN se indicó que el área usuaria es la dependencia que cuenta con los conocimientos técnicos necesarios para definir las características técnicas de los bienes, servicios y obras que se habrán de contratar.

De otro lado, cabe señalar que el Principio de Transparencia consignado en el literal c) del artículo 2 de la Ley establece que la Entidad debe proporcionar información clara y coherente con el fin de que esta sea comprendida por todos los potenciales proveedores; es así que el artículo 72 del Reglamento y la Directiva N° 23-2016-OSCE/CD, disponen que al absolver las consultas y/u observaciones, el comité de selección deberá detallar de manera clara y motivada la totalidad de las respuestas a las solicitudes formuladas por los participantes y el análisis respectivo.

Ahora bien, en atención a los aspectos cuestionados por el recurrente, el comité de selección en coordinación con el área usuaria de la Entidad, siendo la responsable de la determinación de su requerimiento, y por ende la mejor conocedora de sus necesidades, mediante el citado informe, aclaró que, en aras de fomentar una mayor pluralidad de postores, decidió modificar la característica C06 del ítem N° 8, es decir modificar la sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 LPM o menos a 2 LPM o más.

---

<sup>13</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0013374 de fecha 28 de enero de 2025.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se acepte una sensibilidad de disparo por flujo de 0.1 LPM o menos a 2 LPM o más para la característica C06 del ítem N° 8; y en la medida que la Entidad a través del citado informe aceptó lo solicitado por el recurrente; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACOGER** el presente cuestionamiento, por lo que se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se modificará** el literal C06 de la especificación técnicas del ítem N° 8, de la sección específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo con el siguiente detalle:

<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS</i>		
<i>(...)</i>		
<i>ESPECIFICACIONES TÉCNICAS DE EQUIPO VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL</i>		
<i>FAMILIA</i>	<i>EQUIPO DE SOPORTE DE VIDA</i>	
<i>DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO MÉDICO EN SALUD</i>	<i>VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL</i>	
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>	
<i>C. CONTROLES CON PROGRAMACIÓN DIRECTA</i>	<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
	<b><i>C06</i></b>	<b><i>DE SENSIBILIDAD DE DISPARO POR FLUJO DE 0.1 LPM O MENOS A 2 LPM O MÁS.</i></b>
		<i>(...)</i>
<i>(...)</i>		

- Corresponderá al Titular de la Entidad **implementar las directrices** pertinentes en futuros procedimientos de selección, a fin que el comité de selección cumpla con **absolver de forma clara, precisa y motivada todas las peticiones formuladas** por los participantes en sus consultas u observaciones permitiendo reducir el número de aspectos que deberán ser corregidos o saneados con ocasión de la elevación de cuestionamientos.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se ponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

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. Respetto a la modalidad “llave en mano”

De la revisión de los numerales 1.6 y 1.9 del Capítulo I y del acápite 8 del Capítulo III, todos de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

	8	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	7	<u>60 días calendario</u>
(...)				
4		LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	5	<u>110</u>
5		MESA DE OPERACIONES HIDRÁULICA/ELÉCTRICA	5	<u>50</u>
6		VENTILADOR DE TRANSPORTE ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	3	<u>45</u>
7		VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO HOSP OBSTETRICIA	1	<u>60</u>
8		VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	7	<u>60</u>
(...)				

En relación con ello, las Bases Estándar aplicables al objeto de la contratación, se establece lo siguiente:

*Plazo de entrega*

*Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo de [CONSIGNAR EL PLAZO DE ENTREGA DE LOS BIENES O EN EL CASO DE LA MODALIDAD DE LLAVE EN MANO INDICAR EL PLAZO DE ENTREGA, SU INSTALACIÓN Y PUESTA EN FUNCIONAMIENTO], en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación”.*

En relación con ello, se aprecia que la Entidad no precisó de forma clara, el plazo que le aplicaría para la de entrega de los bienes, su instalación y puesta en funcionamiento de forma desagregada, siendo que únicamente precisó los plazos para la ejecución de la prestación principal, siendo que para los ítems N° 1, N° 2 y N° 3 el plazo de entrega será de 45 días calendario, respectivamente, para el ítem N° 4 plazo de entrega de 110 días calendario, para el ítem N° 5 plazo de entrega de 50 días calendario; para el ítem N° 6 plazo de entrega de 45 días calendario y para los ítems N° 7 y 8 con plazo de entrega de 60 días calendario, respectivamente, contados desde el día siguiente de suscrito el contrato o desde el día siguiente de emitida la Orden de Compra, lo cual no se condice con los lineamientos establecidos en las Bases Estándar objeto de la presente contratación.

Al respecto, la Entidad mediante la CARTA N° 002-2024-CS-LP N° 03-2024-GERESA/LL-1<sup>14</sup> y la CARTA N° 003-2025-CS-LP N° 03-2024-GERESA/LL-1<sup>15</sup>, precisó el plazo para la entrega de los bienes, su instalación y puesta en funcionamiento de forma desagregada, según lo establecido en las Bases estándar aplicables al objeto de contratación.

<sup>14</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0023106 de fecha 17 de febrero de 2025.

<sup>15</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0028050 de fecha 26 de febrero de 2025.

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

- **Se adecuará** los numerales 1.9 del Capítulo I y del acápite 8 del Capítulo III, todos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo al siguiente detalle:

<p>“Capítulo I (...) 1.9 PLAZO DE ENTREGA (...)”</p>							
ÍTEM		DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	CANTIDAD	ENTREGA	INSTALACIÓN	PUESTA EN FUNCIONAMIENTO	PLAZO DE ENTREGA *
IOARR 2604589 “ADQUISICIÓN DE CRANEOTOMO, EQUIPO ECOGRAFO OFTALMOLOGICO, ESTERILIZADOR CON GENERADOR ELECTRICO DE VAPOR Y MAMOGRAFO; ADEMAS DE OTROS ACTIVOS EN EL HOSPITAL REGIONAL DOCENTE DE TRUJILLO,	1	ASPIRADOR DE SECRECIONES RODABLE	23	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
	2	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA ALTA	7	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
	3	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA MEDIA	3	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
	4	LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	5	90 DÍAS CALENDARIO	10 DÍAS CALENDARIO	10 DÍAS CALENDARIO	110 días calendario
	5	MESA DE OPERACIONES HIDRÁULICA/ELECTRICA	5	46 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	50 días calendario
	6	VENTILADOR DE TRANSPORTE ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	3	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
	7	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO HOSPITAL OBSTETRICIA	1	55 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	60 días calendario
	8	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	7	55 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	60 días calendario
<p>(...) Capítulo III (...) 8. PLAZO (...)”</p>							
ÍTEM		DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTAL	ENTREGA	INSTALACIÓN	PUESTA EN FUNCIONAMIENTO	PLAZO DE ENTREGA *
1		ASPIRADOR DE SECRECIONES RODABLE	23	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario

2	ELECTROBIS TURÍ DE POTENCIA ALTA	7	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
3	ELECTROBIS TURÍ DE POTENCA MEDIA	3	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
4	LÁMPARA QUIRÚRGIC A DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	5	90 DÍAS CALENDARIO	10 DÍAS CALENDARIO	10 DÍAS CALENDARIO	110 días calendario
5	MESA DE OPERACION ES HIDRÁULIC A/ELECTRIC A	5	46 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	50 días calendario
6	VENTILADO R DE TRANSPORT E ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	3	40 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	45 días calendario
7	VENTILADO R MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO HOSP OBSTETRICI A	1	55 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	60 días calendario
8	VENTILADO R MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL	7	55 DÍAS CALENDARIO	2 DÍAS CALENDARIO	3 DÍAS CALENDARIO	60 días calendario

(...)"

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.2. Respecto a la acreditación de las especificaciones técnicas

De la revisión del literal e) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de Sección Específica de las Bases Integradas se aprecia lo siguiente:

*"2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta*

*(...)*

*e) El postor deberá demostrar copia fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N°01 "Hoja de presentación del Equipo/Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas".*

*Asimismo, el postor adjuntará copia de catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio Técnico, Folletos, data sheets o Brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos de las partes correspondientes al cumplimiento de especificaciones técnicas*



establecidas TAMBIÉN SE EMPLEARÁ CARTA (S) DEL FABRICANTE CON FECHA MÁXIMO DE ANTIGÜEDAD 12 MESES A LA PRESENTACIÓN DE LA OFERTAS; PARA SUSTENTAR CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS DE CADA UNO DE LOS EQUIPO (DEBIDAMENTE ACREDITADA POR EL FABRICANTE Y QUE LA INFORMACIÓN SEA VERDADERA; VERIFICABLE BAJO RESPONSABILIDAD DEL POSTOR). RESPECTO AL SUSTENTO GRÁFICO (PLANOS, FIGURAS O IMÁGENES), QUE SUSTENTAN EL (LOS) BIEN(ES) OFERTADO(S), OBJETO DE LA CONVOCATORIA, TENDRÁ QUE ESTAR COMPATIBILIZADO CON EL SUSTENTO LITERAL CORRESPONDIENTE. SI EN LAS PROPUESTAS, EXISTIERA CONTRADICCIONES ENTRE EL SUSTENTO GRÁFICO Y LITERAL, ÉSTAS SERÁN DESESTIMADAS.

La propuesta del postor debe indicar lo señalado en el FORMATO N°01 indicando claramente el número de folios(s) que sustenta el cumplimiento de las características técnicas, como sustento y respaldo de la información indicada.

Para el número de los folios no deberá colocarse rangos de números, sino números individuales.

Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:

ÍTEM	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTAL	ESPECIFICACIONES TÉCNICAS A SUSTENTAR
1	ASPIRADOR DE SECRECIONES RODABLE	23	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 B06 C01 C02 C03 C04 C05 C06 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01
2	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA ALTA	7	A01 A02 A03 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 C10 C11 C12 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01
3	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA MEDIA	3	A01 A02 A03 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01.
4	LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	5	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 C01 C02 C03 D01 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10 F11 F12 G01 G02 H01 H02 H04 H05
5	MESA DE OPERACIONES HIDRÁULICA/ELÉCTRICA	5	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 C10 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01 F02 G01 G02

6	VENTILADOR DE TRANSPORTE ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL – HOSP NEONATOLOGIA	3	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 G01 G02 G03 G04 G05 G06 G07 G08 G09 G10 G11 G12 G13 G14 H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07 I01 I02 I03 I04 I05 I06 I07 I08 I09 I10 I11 I12 J01 J02 J03 J04
7	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO _HOSP OBSTETRICIA	1	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 D13 D14 D15 D16 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 G01 G02 G03 G04 G05 G06 G07 H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07 H08 H09 H10 H11 H12 I01 02
8	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL _PEDIATRIA	7	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 D13 D14 D15 D16 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10 F11 G01 G02 G03 G04 G05 G06 G07 H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07 H08 H09 H10 H11 H12 I01 02
(...)			

En relación a ello, se aprecia que las Bases Estándar aplicables al presente objeto de contratación, disponen que en caso la Entidad determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las especificaciones técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, **debe consignar la documentación adicional que el postor debe presentar**, para acreditar las características y/o requisitos funcionales que ha determinado acreditar con la documentación requerida, **debiendo detallar qué características y/o requisitos funcionales específicos del bien previstos en las especificaciones técnicas deben ser acreditadas por el postor**.

De lo expuesto, se aprecia que la Entidad requiere acreditar la totalidad de las características y/o requisitos funcionales de los bienes objeto de contratación con los catálogos, manual de uso y operación, manual de servicio técnico, folletos, data sheets o Brochure de los fabricantes o dueños de la marca y modelos de las partes correspondientes, así como la carta del fabricante, para el bien requerido; no obstante, a través del INFORME TÉCNICO N° 0003-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>16</sup>, la Entidad precisa las características y/o requisitos funcionales que serán acreditadas con dichos documentos.

En ese sentido, considerando lo señalado en el párrafo precedente, se implementarán las siguientes disposiciones:

<sup>16</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0028050 de fecha 26 de febrero de 2025.

- **Se modificará** el literal e) del numeral 2.2.1.1. del Capítulo II de Sección específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo al siguiente detalle:

“2.2.1.1. Documentos para la admisión de la oferta  
(...) ”

e) El postor deberá demostrar copia fehacientemente que el bien ofertado cumple con las especificaciones técnicas y características técnicas solicitadas por la entidad, para lo cual deberá presentar el FORMATO N°01 “Hoja de presentación del Equipo/Sustento de Cumplimiento de Características Técnicas”.

(...)

Las características técnicas que deberán acreditarse con los documentos adicionales mencionados son:

ÍTE M	DESCRIPCIÓN EQUIPO MÉDICO	TOTAL	ESPECIFICACIONES SUSTENTAR	TÉCNICAS	A
1	ASPIRADOR DE SECRECIONES RODABLE	23	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 B01 B02 B03 B04 B05 B06 <del>C01 C02 C03 C04 C05 C06 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01</del>		
2	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA ALTA	7	A01 A02 A03 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 <del>C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 C10 C11 C12 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01</del>		
3	ELECTROBISTURÍ DE POTENCIA MEDIA	3	A01 A02 A03 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 B15 B16 <del>C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01</del>		
4	LÁMPARA QUIRÚRGICA DE TECHO DE INTENSIDAD ALTA	5	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 C01 C02 C03 <del>D01 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 F10 F11 F12 G01 G02 H01 H02 H04 H05</del>		
5	MESA DE OPERACIONES HIDRÁULICA/ELÉCTRI CA	5	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 B10 B11 B12 B13 B14 <del>C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 C10 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 E12 F01 F02 G01 G02</del>		
6	VENTILADOR DE TRANSPORTE ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL – HOSP NEONATOLOGIA	3	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A08 A09 A10 B01 B02 B03 B04 B05 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 E10 E11 F01 F02 F03 F04 F05 F06 F07 F08 F09 <del>G01 G02 G03 G04 G05 G06 G07 G08 G09 G10 G11 G12 G13 G14 H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07 I01 I02 I03 I04 I05 I06 I07 I08 I09 I10 I11 I12 J01 J02 J03 J04</del>		

7	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO _HOSP OBSTETRICIA	1	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 D13 D14 D15 D16 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 <del>F01 F02 F03 F04 F05</del> <del>F06 F07 F08 G01 G02 G03 G04 G05 G06 G07</del> <del>H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07 H08 H09 H10</del> <del>H11 H12 I01 I02</del>
8	VENTILADOR MECÁNICO ADULTO PEDIÁTRICO NEONATAL_PEDIATRIA	7	A01 A02 A03 A04 A05 A06 A07 A08 A09 A10 A11 A12 A13 A14 A15 B01 B02 B03 B04 B05 B06 B07 B08 B09 C01 C02 C03 C04 C05 C06 C07 C08 C09 D01 D02 D03 D04 D05 D06 D07 D08 D09 D10 D11 D12 D13 D14 D15 D16 E01 E02 E03 E04 E05 E06 E07 E08 E09 <del>F01 F02 F03 F04 F05</del> <del>F06 F07 F08 F09 F10 F11 G01 G02 G03 G04</del> <del>G05 G06 G07 H01 H02 H03 H04 H05 H06 H07</del> <del>H08 H09 H10 H11 H12 I01 I02</del>
(...)			

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.3. Respecto al cuadro de las otras penalidades

De la revisión del numeral 18 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

“(...) 18. OTRAS PENALIDADES			
N°	DETALLE	PENALIDAD	PROCEDIMIENTO
01	En caso de la garantía, si pasado los diez días (10 días calendario iniciales señalados <b><u>en el 2.10 literal b)</u></b> y el contratista no ha reemplazo el equipo o no ha proporcionado los medios oportunos para que la actividad del área usuaria no se ve afectada, se aplicará la siguiente penalidad:	5% de la UIT por cada día que no se haya reemplazado el equipo	La Oficina de Servicios Generales o Unidad de Ingeniería Clínica o Área Técnica de la entidad o quien haga sus veces, informará de dicho retraso a la oficina de abastecimiento de la Entidad, la penalidad será aplicable a la prestación accesoria.
02	En caso de la garantía, si pasado los treinta (30) días calendarios adicionales a los mencionados <b><u>en el 2.10 literal b)</u></b> y el proveedor no entrega el equipo reparado, o no reemplaza el equipo	5% de la UIT por cada día que el proveedor no entregue el equipo reparado o no	La Oficina de Servicios Generales o Unidad de Ingeniería Clínica o Área Técnica de la entidad o quien haga sus veces, informará de dicho retraso a la oficina de abastecimiento

	<i>defectuoso por uno de los similares, o superior característica técnica, se aplicará la siguiente penalidad:</i>	<i>reemplace el equipo.</i>	<i>de la Entidad, la penalidad será aplicable a la prestación accesorio.</i>
03	(...)	(...)	(...)

(...)"

Al respecto, de la revisión del cuadro que precede, se advierte que los supuestos penalizables N° 1 y N° 2, hace referencia a plazos descritos en el “numeral 2.10 literal b)”, no obstante, de la revisión de las especificaciones técnicas no es posible identificar dicho numeral.

Es así que, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>17</sup>, se precisó que existe información inconsistente debido a un error material, dado que no existe prestación accesorio, por lo que se debe suprimir el “Cuadro de las otras penalidades” a fin de no generar confusión en los potenciales postores.

En ese sentido, considerando lo señalado en el párrafo precedente, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se suprimirá** del numeral 18 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, el cuadro de las otras penalidades, conforme a lo manifestado por la Entidad, quedando de la siguiente manera:

(...)			
<del>18. OTRAS PENALIDADES</del>			
Nº	DETALLE	PENALIDAD	PROCEDIMIENTO
<del>01</del>	<del>En caso de la garantía, si pasado los diez días (10 días calendario) iniciales señalados en el 2.10 literal b) y el contratista no ha reemplazo el equipo o no ha proporcionado los medios oportunos para que la actividad del área usuaria no se ve afectada, se aplicará la siguiente penalidad:</del>	<del>5% de la UIT por cada día que no se haya reemplazado el equipo</del>	<del>La Oficina de Servicios Generales o Unidad de Ingeniería Clínica o Área Técnica de la entidad o quien haga sus veces, informará de dicho retraso a la oficina de abastecimiento de la Entidad, la penalidad será aplicable a la prestación accesorio.</del>
<del>02</del>	<del>En caso de la garantía, si pasado los treinta (30) días calendario</del>	<del>5% de la UIT por cada día que el proveedor no</del>	<del>La Oficina de Servicios Generales o Unidad de Ingeniería Clínica o</del>

<sup>17</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0020034 de fecha 10 de febrero de 2025.

	<del>adicionales a los mencionados en el 2.10 literal b) y el proveedor no entrega el equipo reparado, o no reemplaza el equipo defectuoso por uno de los similares, o superior característica técnica, se aplicará la siguiente penalidad:</del>	<del>entregue el equipo reparado o no reemplace el equipo.</del>	<del>Área Técnica de la entidad o quien haga sus veces, informará de dicho retraso a la oficina de abastecimiento de la Entidad, la penalidad será aplicable a la prestación accesorio.</del>
03	<del>En el caso en la no entrega del programa de mantenimiento preventivo o no realizar la subsanación, conforme al numeral 2.11, se aplicará la siguiente penalidad:</del>	<del>0.5% de la UIT por cada día de demora</del>	<del>La Oficina de Servicios Generales o Unidad de Ingeniería Clínica o Área Técnica de la entidad o quien haga sus veces, informará de dicho retraso a la oficina de Abastecimiento de la Entidad, La penalidad será aplicable a la prestación accesorio.</del>

(...)"

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.4. Respecto a las actividades del personal

De la revisión de los numerales 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia lo siguiente:

“Capítulo III

B) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL

Requisitos:

PARA LA INSTALACIÓN, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACIÓN PARA EQUIPOS MÉDICOS (En relación a lo expuesto en la ficha Técnica del Equipo)

#### **PERSONAL PROFESIONAL**

Cantidad mínima: 01

**Profesión:** Profesional de salud o ingeniero electrónico o ingeniero de telecomunicaciones o ingeniero biomédico o ingeniero industrial o ingeniería mecatrónica.

**Condición:** Colegiado y habilitado.

**Experiencia:** Tres (03) años de experiencia en instalación y/o implementación y/o Capacitación y/o mantenimiento de los equipos médicos ofertados, con capacitación de mínimo 30 horas lectivas emitido por el fabricante del producto ofertado. La experiencia se contabilizará de la fecha de obtención del título en adelante.

**Acreditación:** La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto. La Capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la Capacitación del personal propuesto.

**Requisitos:**

**RESPONSABLE DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO**

**PERSONAL TÉCNICO**

**Cantidad mínima:** 01

**Profesión:** Técnico Electrónico o técnico electricista o técnico mecánico electricista. Técnico Titulado o egresado de Instituto Superior tecnológico de seis (06) semestres académicos o mayor. También podrá participar como personal de mantenimiento el Bachiller en ingeniería Electrónica o Ingeniería Mecánica o Ingeniería Mecatrónica o ingeniera Eléctrica o Ingeniera Mecánica eléctrica o Ingeniería Industrial o Ingeniera Biomédica

**Experiencia:** Dos (02) años o más de experiencia en mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos propuestos. La experiencia se contabilizará de la fecha de obtención del título en adelante. El personal profesional podrá participar como encargado del mantenimiento, siempre que cumpla con el número de años de experiencia solicitados en el mantenimiento y/o reparación de equipos médicos.

**Acreditación:** La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (1) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (i) constancias o (1) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

La capacitación del profesional se acreditará con constancias o certificados que demuestre la capacitación del personal propuesto

(...)"

Cabe precisar que, la Entidad decidió convocar el procedimiento de selección bajo la modalidad de llave en mano.

En relación a ello, cabe indicar que las Bases estándar aplicables al objeto de contratación, precisan entre otros aspectos que **sólo en caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano**, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, se puede requerir el personal necesario para la ejecución de dicha prestación, debiendo detallarse **su perfil mínimo y las actividades a desarrollar**, así como identificar al personal clave, esto es, aquél que resulta esencial para la ejecución de la prestación.

Ahora bien, de lo expuesto en el cuadro que precede y de los términos de referencia se omitió precisar las actividades a desarrollar por parte del personal; "Personal Profesional y Personal Técnico", no obstante, a través del INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>18</sup>, la Entidad procede con precisar las actividades a realizar por el personal.

<sup>18</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0020034 de fecha 10 de febrero de 2025.

En ese sentido, considerando lo señalado en el informe técnico de la Entidad, se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se precisará** en los numerales 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, las actividades a desarrollar por parte del personal “Personal Profesional” y “Personal Técnico”, de acuerdo al siguiente detalle:

<p><i>“Capítulo III</i>  <i>B) CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL</i>  <i>Requisitos:</i>  <i>PARA LA INSTALACIÓN, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACIÓN PARA EQUIPOS MÉDICOS (En relación a lo expuesto en la ficha Técnica del Equipo)</i></p> <p><b><u>PERSONAL PROFESIONAL</u></b>  <i>Cantidad mínima: 01</i>  <i>(...)</i>  <i>Actividad: Instalación, prueba operativa, protocolo de pruebas y capacitación para equipos médicos (En relación a lo expuesto en la Ficha Técnica del Equipo).</i></p> <p><b><u>PERSONAL TÉCNICO</u></b>  <i>Cantidad mínima: 01</i>  <i>(...)</i>  <i>Actividad: mantenimiento preventivo.</i>  <i>(...)”</i></p>
--

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.5. Respecto a la garantía comercial

De la revisión del numeral 7 de la Sección Específica del Capítulo III de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

<p><i>“7. GARANTÍA COMERCIAL: El periodo de garantía mínima comercial, se encuentra establecido de manera independiente, en sus respectivas especificaciones técnicas del bien, materia de la convocatoria la misma que debe cumplir en la post venta los siguientes aspectos:</i></p>	
<i>Parámetro</i>	<i>Descripción</i>
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
<i>Atención por garantía</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>(...)</i></li> <li>- <i>El incumplimiento en la prestación de este servicio, dará lugar a penalidades <b><u>indicadas en 2.2.9.</u></b> y las acciones legales correspondientes .</i></li> </ul>



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

Ahora bien, de lo expuesto en el cuadro que precede y de la revisión a las especificaciones técnicas no se advierte la ubicación del “numeral 2.2.9.”; no obstante, a través del INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>19</sup>, la Entidad precisó la existencia de un error material, por lo que debe precisarse que el incumplimiento en la prestación de este servicio, dará lugar a penalidades en el numeral 17.

Ahora bien, de la revisión del acápite 17 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas se aprecia que dicho acápite hace referencia a la penalidad por mora, en relación a ello se advierte que la penalidad por mora sanciona el retraso injustificado del contratista en la ejecución de las prestaciones a su cargo la cual será aplicada en base al monto y plazo total de la prestación correspondiente.

En relación a ello, se aprecia que, si bien la Entidad pretende aplicar la penalidad por mora al incumplimiento de la prestación del servicio de garantía comercial, ello no resulta posible pues la obligación referida a la garantía comercial no cuenta con un monto a fin de realizar el cálculo de la penalidad por mora, por lo que no corresponde su aplicación.

En ese sentido, considerando lo precisado, se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se modificará** el numeral 7 de la Sección Específica del Capítulo III de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo al siguiente detalle:

<i>“7. GARANTÍA COMERCIAL: El periodo de garantía mínima comercial, se encuentra establecido de manera independiente, en sus respectivas especificaciones técnicas del bien, materia de la convocatoria la misma que debe cumplir en la post venta los siguientes aspectos:</i>	
<i>Parámetro</i>	<i>Descripción</i>
(...)	(...)
<i>Atención por garantía</i>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- (...)</li> <li>- <del><i>El incumplimiento en la prestación de este servicio, dará lugar a penalidades indicadas en 2.2.9. y las acciones legales correspondientes.</i></del></li> </ul>
(...)	(...)
(..."	

<sup>19</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0020034 de fecha 10 de febrero de 2025.

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.6. Respecto a la prestación

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

*“14. PRESTACIONES ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL  
(...)”*

De lo expuesto se aprecia que la Entidad estableció como parte de su requerimiento la ejecución de prestaciones accesorias, no obstante, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0002-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>20</sup>, se precisó que existe información inconsistente debido a un error material, dado que no existe prestación accesorias.

En ese sentido, considerando lo precisado, se implementará las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo al siguiente detalle:

*“14. PRESTACIONES ~~ACCESORIAS A LA PRESTACIÓN PRINCIPAL~~  
(...)”*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### 3.7. Respecto a la duplicidad de los requisitos de calificación: “Capacidad legal” y “Experiencia del postor en la especialidad”

De la revisión de las Bases integradas, se advierte que en el acápite 26 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, se encuentran consignados los requisitos de calificación: “Capacidad legal” y “Experiencia del postor en la especialidad” los cuales se encuentran reiterados en el numeral 3.2 “Requisitos de Calificación” del mismo Capítulo, aspecto que podría generar confusión entre los participantes.

Además, si bien el acápite 26 se denomina “Requisitos de Calificación” este contiene el perfil requerido para el personal solicitado por la Entidad, por lo que corresponde adecuar dicha denominación a fin generar confusión entre los participantes.

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

---

<sup>20</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0020034 de fecha 10 de febrero de 2025.

la disposición siguiente:

- **Se suprimirá** los literales A) y C) del acápite 26 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- **Se adecuará** el acápite 26 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según lo siguiente:

“Requisitos ~~de Calificación~~  
(...)”

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### **3.8. Respetto al requisito de calificación “Experiencia del personal clave”**

De la revisión del literal C.1 del numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas se aprecia lo siguiente:

#### ***“C.1 EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE***

##### ***EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE PARA EL ITEM 1, ITEM 2 E ITEM 3 e ITEM 4, ITEM 5 , ITEM 6, ITEM 7, ITEM 8***

###### ***Requisitos:***

~~Cuatro (04)~~ **Tres (03)** años de experiencia como mínimo en instalación y/o implementación y/o capacitación y/o mantenimiento de los equipos médicos ofertados del personal clave requerido como PROFESIONAL RESPONSABLE DE LA INSTALACIÓN, PRUEBA OPERATIVA, PROTOCOLO DE PRUEBAS Y CAPACITACIÓN PARA EQUIPOS MEDICOS.

###### ***Acreditación:***

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.

###### ***Requisitos:***

Dos (02) años de experiencia como mínimo en mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos, **y/o reparación de los equipamientos médicos propuestos** del personal clave requerido como PROFESIONAL PREVENTIVO.

###### ***Acreditación:***

La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre

la experiencia del personal propuesto.  
(...)"

De otro lado cabe indicar que las Bases estándar aplicables al objeto de contratación, establecen lo siguiente:

***"Del personal***

*Solo en caso que el objeto de la convocatoria sea la adquisición de bienes bajo la modalidad de ejecución llave en mano, cuando se requiera personal para la instalación y puesta en funcionamiento, se puede requerir el personal necesario para la ejecución de dicha prestación, debiendo detallarse su perfil mínimo y las actividades a desarrollar, así como identificar al personal clave, esto es, aquél que resulta esencial para la ejecución de la prestación. En el caso del personal clave, la experiencia requerida debe acreditarse documentalmente, por lo que de haberse previsto esta, debe incluirse obligatoriamente como requisito de calificación en el literal C.1 del presente Capítulo.*  
(...)"

Al respecto cabe señalar que las citadas Bases estándar establecen que sólo en caso la Entidad adquiera los bienes bajo la modalidad de llave en mano, podrá requerir personal para la instalación y puesta en funcionamiento, para lo cual deberá precisar, entre otros aspectos, el perfil de dicho personal e identificar al personal clave, siendo que en caso como parte del perfil del personal clave se requiere experiencia, esta debe consignarse de forma obligatoria como requisito de calificación.

Ahora bien, de la revisión del requisito de calificación "Experiencia del personal clave", se aprecia la inclusión de la experiencia requerida para el "profesional responsable del mantenimiento preventivo", no obstante, se advierte que dicho personal no participará en la instalación y puesta en funcionamiento, pues según su denominación éste intervendrá en el mantenimiento preventivo, además, este no fue precisado como personal clave, por lo que corresponde suprimir dicho requerimiento del requisito de calificación "Experiencia del personal clave".

En ese sentido, considerando lo precisado, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, de acuerdo al siguiente detalle:

***"C.1 EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE***

***EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE PARA EL ITEM 1, ITEM 2 E ITEM 3 e ITEM 4, ITEM 5 , ITEM 6, ITEM 7, ITEM 8***

***Requisitos:***

***(...)***

***~~Requisitos:~~***

~~Dos (02) años de experiencia como mínimo en mantenimiento y/o reparación de los equipamientos médicos, y/o reparación de los equipamientos médicos propuestos del personal clave requerido como PROFESIONAL RESPONSABLE DEL MANTENIMIENTO PREVENTIVO.~~

~~Acreditación:~~

~~La experiencia del personal clave se acreditará con cualquiera de los siguientes documentos: (i) copia simple de contratos y su respectiva conformidad o (ii) constancias o (iii) certificados o (iv) cualquier otra documentación que, de manera fehaciente demuestre la experiencia del personal propuesto.  
(...)”~~

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del Pliego Absolutorio, las Bases e Informe Técnico que se oponga a las disposiciones previstas en los párrafos anteriores.

### **3.9. Respecto al acápite anticorrupción**

De la revisión del numeral 23 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

(...)

#### **23. ANTICORRUPCIÓN**

*EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 248-A, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago, en general, cualquier beneficio o incentivo legal en relación con el contrato.*

*Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 248-A.*

*Además, EL CONTRATISTA se compromete a comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.*

*(...)”.*

Al respecto, se aprecia que la Entidad en el numeral 22 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, omitió diversos extremos en lo referido a la Cláusula Anticorrupción, conforme a lo estipulado en las Bases Estándar aplicables al presente objeto de contratación.

En ese sentido, considerando lo establecido en las Bases Estándar aplicables al presente objeto de contratación, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el numeral 23 el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

(...)

### **23. ANTICORRUPCIÓN**

*EL CONTRATISTA declara y garantiza no haber, directa o indirectamente, o tratándose de una persona jurídica a través de sus socios, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores o personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado ~~248-A~~, ofrecido, negociado o efectuado, cualquier pago, en general, cualquier beneficio o incentivo legal en relación con el contrato.*

*Asimismo, el CONTRATISTA se obliga a conducirse en todo momento, durante la ejecución del contrato, con honestidad, probidad, veracidad e integridad y de no cometer actos ilegales o de corrupción, directa o indirectamente o a través de sus socios, accionistas, participacionistas, integrantes de los órganos de administración, apoderados, representantes legales, funcionarios, asesores y personas vinculadas a las que se refiere el artículo 7 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. ~~248-A~~.*

*Además, EL CONTRATISTA se compromete a i) comunicar a las autoridades competentes, de manera directa y oportuna cualquier acto o conducta ilícita o corrupta de la que tuviera conocimiento; y ii) adoptar medidas técnicas, organizativas y/o de personal apropiadas para evitar los referidos actos o prácticas.*

*Finalmente, EL CONTRATISTA se compromete a no colocar a los funcionarios públicos con los que deba interactuar, en situaciones reñidas con la ética. En tal sentido, reconoce y acepta la prohibición de ofrecerles a éstos cualquier tipo de obsequio, donación, beneficio y/o gratificación, ya sea de bienes o servicios, cualquiera sea la finalidad con la que se lo haga.*

(...)"

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará todo extremo** del pliego absolutorio, las bases o Informe Técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.10. Respecto al acápite solución de controversias**

De la revisión del numeral 24 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, se advierte lo siguiente:

(...)

### **24. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS**

*Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.*

*Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en los artículos 122, 137, 140, 143, 146, 147 y 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus respectivas modificatorias o, en su defecto, en el inciso 45.2 del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado.*

*Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo 183 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, sin perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial, según lo señalado en el artículo 184 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje, ambas normas modificadas por el Decreto Supremo N° 056-2017-EF*

*El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el inciso 45.8 del 45 de la Ley de Contrataciones del Estado, modificadas por el Decreto Legislativo N° 1341 ”*  
(...)

Al respecto, se aprecia que la Entidad en el numeral 22 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, omitió diversos extremos en lo referido a la solución de controversias, conforme a lo estipulado en las Bases Estándar aplicables al presente objeto de contratación.

En ese sentido, considerando lo establecido en las Bases Estándar aplicables al presente objeto de contratación, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementarán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el numeral 24 el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, según el siguiente detalle:

“(…)

#### **24. SOLUCIÓN DE CONTROVERSIAS**

*Las controversias que surjan entre las partes durante la ejecución del contrato se resuelven mediante conciliación o arbitraje, según el acuerdo de las partes.*

*Cualquiera de las partes tiene derecho a iniciar el arbitraje a fin de resolver dichas controversias dentro del plazo de caducidad previsto en ~~los artículos 122, 137, 140, 143, 146, 147 y 149 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado y sus respectivas modificatorias o, en su defecto, en el inciso 45.2 del artículo 45 de~~ la Ley de Contrataciones del Estado ~~y su Reglamento~~.*

*Facultativamente, cualquiera de las partes tiene el derecho a solicitar una conciliación dentro del plazo de caducidad correspondiente, según lo señalado en el artículo ~~183~~ ~~del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado~~, sin*

*perjuicio de recurrir al arbitraje, en caso no se llegue a un acuerdo entre ambas partes o se llegue a un acuerdo parcial, ~~según lo señalado en el artículo 184 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado~~. Las controversias sobre nulidad del contrato solo pueden ser sometidas a arbitraje. ~~ambas normas modificadas por el Decreto Supremo N° 056-2017-EF~~*

*El Laudo arbitral emitido es inapelable, definitivo y obligatorio para las partes desde el momento de su notificación, según lo previsto en el inciso 45.21 ~~8~~ del artículo 45 de la Ley de Contrataciones del Estado. ~~modificadas por el Decreto Legislativo N° 1341~~ (...)*

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará todo extremo** del pliego absolutorio, las bases o Informe Técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.11. Respecto a la duplicidad de las especificaciones técnicas - ítem N° 6 y N°8**

De la revisión del acápite “especificaciones técnicas” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas, de la duplicidad en las fichas de las especificaciones técnicas de los ítems N° 6 “Ventilador de transporte adulto pediátrico neonatal y N° 8 “Ventilador mecánico adulto pediátrico neonatal”, lo que puede generar confusión a los potenciales postores.

Al respecto, la Entidad mediante el INFORME TÉCNICO N° 0003-2025-GERESA/LP 03/CS<sup>21</sup>, precisó que existe un error material respecto a la duplicidad de las especificaciones técnicas de los ítems materia de análisis, por lo que dicha duplicidad debe ser suprimida, asimismo de la revisión de los actuados, se adjunta las fichas de las especificaciones técnicas corregidas.

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

- **Se adecuará** el acápite “especificaciones técnicas” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme a lo manifestado por la Entidad a través del INFORME TÉCNICO N° 0003-2025-GERESA/LP 03/CS.
- Se **dejará sin efecto y/o ajustará todo extremo** del pliego absolutorio, las bases o Informe Técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### **3.12. Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario, con sus anexos cuando corresponda**

<sup>21</sup> Remitido mediante el Expediente N° 2025-0028050 de fecha 26 de febrero de 2025.



De la revisión del literal f) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 27.4 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de los Bases Integradas, se aprecia que se consignó lo siguiente:

*“**REGISTRO SANITARIO** de los bienes por normatividad correspondan, presentar una copia simple del certificado de registro sanitario del bien ofertado y/o resolución de autorización de registro sanitario, según lo establecido en el D.S. 016-2011 y sus modificatorias (reglamento para el registro, control y vigilancia sanitaria de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios).*

*Vigentes a la fecha de presentación de propuestas, expedido por el DIGEMID a nombre del postor u otros, que describa el producto ofertado. Los datos expresados en la oferta presentan deben coincidir en los datos indicados en el registro sanitario del producto ofertado.*

*Cuando se trata de productos importados, se deben presentar el registro sanitario o certificado de registro sanitario que permita la comercialización en territorio nacional. (conforme oficio N°1494-2011-DIGEMID-DG-DAS/ATAG/MINSA) del 24/05/2011*

*En la entrega/ recepción de los equipos, el comité de recepción verificará la vigencia, a la fecha de entrega de los equipos, del certificado o registro sanitario emitido por la DIGEMID.*

*Los bienes que no lo requieren deberán adjuntar la DECLARACION JURADA y EL LISTADO DE MATERIALES Y EQUIPOS QUE NO ESTAN SUJETOS A REGISTRO SANITARIO (EMITIDO POR DIGEMID)”*

De lo expuesto y considerando que la Ley de Procedimiento Administrativo General, dispone que los registros se entienden renovados en tanto se haya solicitado su renovación durante la vigencia original, corresponde aceptar que la vigencia de los registros sanitarios se entenderá prorrogada hasta el pronunciamiento de la Institución (DIGEMID), siempre que las solicitudes de reinscripción de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y/o productos sanitarios hayan sido presentadas dentro del plazo de vigencia del registro sanitario a reinscribir.

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

- **Se incluirá**, en el literal f) del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y en el numeral 27.4 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de los Bases Integradas Definitivas, lo siguiente:

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

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

- Se dejará sin efecto y/o ajustará todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

### 3.13. De los documentos para la admisión de la oferta

De la revisión del numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas, se aprecia que se consignó lo siguiente:

“Capítulo II  
 (...)
   
2.2.1.1 **Documentos para la admisión de la oferta**
  
(...)
   
g) **SERVICIO DE POST VENTA** para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por el periodo de 05 años; debiendo adjuntar la **DECLARACIÓN JURADA DE SERVICIO POST-VENTA**, firmada por el representante legal de la empresa. Así mismo, el postor deberá estar autorizado (por el fabricante o por el representante local del fabricante).
   
  
h) **DECLARACIÓN JURADA** de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia.
   
  
(...)
   
Capítulo III
   
(...)
   
27. **SUSTENTO Y ACREDITACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS**
  
(...)
   
27.2 **DECLARACIÓN JURADA DEL FABRICANTE O DEL PROPIO POSTOR SEGÚN PRONUNCIAMIENTO DE LA OSCE**
  
27.3 **CERTIFICADO ISO 13485 Medical devices: Quality management systems-Requirements for regulatory purposes; o NTP-ISO 13485 Dispositivos médicos. Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2º Edición, o equivalente. El certificado deberá estar referido (alcance) a uno o más de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación, Investigación en el campo del equipo propuesto.**
  
(...)”

### - Respecto al Certificado ISO 13485

Al respecto, cabe señalar que en las Bases Estándar aplicables al objeto de la contratación establecen que en caso se determine que adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deba presentar algún otro documento, la Entidad debe especificar con claridad qué aspecto de las características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

Sobre el particular, se advierte que, de la revisión del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia que la Entidad requiere la presentación del CERTIFICADO ISO 13485, no obstante, no resulta razonable solicitar dicho requisito, pues la Entidad no precisó qué características y/o requisitos funcionales serán acreditados con la documentación requerida.

**- Respecto a las Declaraciones Juradas.**

Al respecto, cabe señalar que en las Bases Estándar aplicables al objeto de la contratación establecen que no se debe requerir declaraciones juradas adicionales cuyo alcance se encuentre comprendido en la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas y que, por ende, no aporten información adicional a dicho documento.

Por lo que, la Entidad no debería requerir la “DECLARACIÓN JURADA de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia”, “DECLARACIÓN JURADA DEL FABRICANTE O DEL PROPIO POSTOR SEGÚN PRONUNCIAMIENTO DE LA OSCE” y “DECLARACIÓN JURADA DE SERVICIO POST-VENTA” para la admisión de ofertas, pues su alcance ya estaría comprendido dentro de la Declaración Jurada de Cumplimiento de Especificaciones Técnicas (Anexo N° 3).

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

- **Se adecuará** el numeral 2.2.1.1 del Capítulo II y del numeral 3.1 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas definitivas, según el siguiente detalle:

*“Capítulo II*

*(...)*

*2.2.1.1 Documentos para la admisión de la oferta*

*(...)*

~~*g) SERVICIO DE POST-VENTA para garantizar un stock de repuestos y/o accesorios, insumos, consumibles y otros materiales, dentro del territorio nacional del Perú; por el periodo de 05 años; debiendo adjuntar la DECLARACION JURADA DE SERVICIO POST-VENTA, firmada por el representante legal de la empresa. Así mismo, el postor deberá estar autorizado (por el fabricante o por el representante local del fabricante).*~~

~~*h) DECLARACIÓN JURADA de cumplimiento de la ejecución de mantenimiento correctivo y preventivo de acuerdo a las condiciones establecidas en los Términos de Referencia.*~~

*(...)*

*Capítulo III*

*(...)*

*27. SUSTENTO Y ACREDITACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS EN PROPUESTAS*

(...)  
~~27.2 DECLARACIÓN JURADA DEL FABRICANTE O DEL PROPIO POSTOR  
SEGÚN PRONUNCIAMIENTO DE LA OSCE~~  
~~27.3 CERTIFICADO ISO 13485 Medical devices: Quality management systems  
Requirements for regulatory purposes; o NTP-ISO 13485 Dispositivos médicos.  
Sistemas de gestión de la calidad. Requisitos para propósitos regulatorios. 2º  
Edición, o equivalente. El certificado deberá estar referido (alcance) a uno o más  
de las siguientes fases productivas: al Diseño, Desarrollo, Fabricación,  
Investigación en el campo del equipo propuesto.~~  
(...)”

- **Se dejará sin efecto y/o ajustará** todo extremo del pliego absolutorio, las Bases o informe técnico que se oponga a la disposición prevista en el párrafo anterior.

#### 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, 14 de marzo de 2025

Código: 6.1, 12.6 y 22.1