

PRONUNCIAMIENTO N° 36-2024/OSCE-DGR

Entidad : Gobierno Regional de Apurimac - Salud Apurimac

Referencia : Licitación Pública N.º 5-2023-DIRESA-AP.-1, convocada para la “contratación para la adquisición de ecógrafo para la IOARR: Adquisición de congeladora y equipo ecógrafo; en el(la) Hospital Regional Guillermo Díaz de la Vega en la localidad Abancay, distrito de Abancay, provincia Abancay, departamento Apurimac, con CUI N° 2601001”

1. ANTECEDENTES

Mediante el Formulario de Solicitud de Emisión de Pronunciamiento, remitido el 4 de enero de 2024¹, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia, remitió al Organismo Supervisor de las Contrataciones del Estado (OSCE), la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas u observaciones e integración de Bases presentada por el participante **CONSULTORA Y EQUIPADORA MEDICA S.A.**, en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley N.º 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante la Ley, y el artículo 72 de su Reglamento, aprobado por el Decreto Supremo N.º 344-2018-EF, en adelante el Reglamento; y sus modificatorias.

Cabe indicar que en la emisión del presente pronunciamiento se empleó la información remitida por la Entidad, mediante Mesa de Partes de este Organismo Técnico Especializado, la cual tiene carácter de declaración jurada.

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

Cuestionamiento Único: Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N.º 3, referida al *“modo de exploración del ecógrafo ginecológico”*

2. CUESTIONAMIENTO

Cuestionamiento Único: Respecto al *“modo de exploración del ecógrafo ginecológico”*

El participante **CONSULTORA Y EQUIPADORA MEDICA S.A.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N.º 3, señalando lo siguiente:

¹ Trámite Documentario N.º 2024-26148802-ABANCAY.

“(…) En ese contexto, se evidencia que el área usuaria conocedora de la necesidad, no habría intervenido en la modificación del requerimiento B09, según se advierte de la absolución de la observación 3) al incorporar de forma parcial una característica técnica que modifica los alcances de la funcionalidad.

Dicho lo anterior, conviene señalar que, respecto a la especificación técnica inicial, el área usuaria la definió de la siguiente forma: B09 MODO 3D EN TIEMPO REAL (4D) DE 40 VOL/SEG O SUPERIOR Y LUZ VIRTUAL COMO MÍNIMO Y TRANSPARENCIA.

Con lo cual, el ÁREA USUARIA requería que el modo 3D en tiempo real (4D), permita la adquisición de una secuencia de VOLUMENES de un determinado ancho, largo y profundidad (Tres dimensiones o 3D) a una velocidad determinada por su "volume rate" o tasa de volúmenes por segundo, permitiendo ver el movimiento del volumen renderizado. Esta tasa de vol/seg determina la resolución temporal de la volumetría. Asimismo, la luz virtual genera sombras que se proyectan de acuerdo a la movilización de esta fuente de luz y permite que el operador mejore la percepción de profundidad del volumen en movimiento renderizado y con la transparencia se permita representar volumétricamente estructuras de mayor densidad que se encuentren rodeadas de una estructura de menor densidad, es decir permite visualizar estructuras internas de interés como en el caso del corpus callosum rodeado de la masa encefálica.

La velocidad con la que se procesa las imágenes volumétricas en tiempo real (4D) actualmente solo depende de los volúmenes por Segundo.

La incorporación, de la medición, por la velocidad de cuadros por segundos (FRAME RATE) en atención a la observación N° 3, refieren a la modalidad 2D, ya que un cuadro o frame es de dos dimensiones (profundidad y ancho) lo cual no mide en la modalidad 4D requerida por el área usuaria.

Precisese que, los volúmenes por segundo refieren a la modalidad 4D, ya que un volumen es de 3 dimensiones (profundidad, ancho y largo) con lo cual, para valorar la resolución temporal de un ecógrafo 4D (solicitado por la entidad) se usarán los volúmenes por segundo (Vol./Seg).

En ese sentido, existe una marcada diferencia entre la tecnología requerida para las modalidades 2D y 4D.

Por consiguiente, los “cuadros por segundo” o “frame rate” NO se podrán usar para valorar la velocidad de procesamiento volumétrico en tiempo real 4D, razón por lo cual, resulta incongruente la MODIFICACIÓN DEL REQUERIMIENTO POR EL COMITÉ DE SELECCIÓN, solicitando se SUPRIMA o se deje sin efecto.
(…)”. [Sic]

(El resaltado y subrayado es agregado)

Pronunciamiento

De la revisión de las especificaciones técnicas descritas en el numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ECOGRAFO GINECOLOGICO 4D

DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO EN SALUD: ECÓGRAFO DOPPLER.	
CANTIDAD: 01	
DEFINICION FUNCIONAL: UNA ECOGRAFÍA ES UNA PRUEBA DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN QUE UTILIZA ONDAS SONORAS PARA CREAR IMÁGENES DE ÓRGANOS, TEJIDOS Y ESTRUCTURAS DEL INTERIOR DEL CUERPO. PERMITE AL PROFESIONAL DE LA SALUD OBSERVAR AL INTERIOR DEL CUERPO SIN UNA CIRUGÍA.	
A	CARACTERÍSTICAS GENERALES
(...)	(...)
B	MODO DE EXPLORACIÓN
(...)	(...)
B09	MODO 3D EN TIEMPO REAL (4D) DE 40 VOL/SEG O SUPERIOR Y LUZ VIRTUAL COMO MÍNIMO Y TRANSPARENCIA

Mediante la consulta y/u observación N.º 3 del pliego absolutorio, se aprecia que el participante **LARA MEDICAL SOLUTIONS S.A.C.** solicitó considerar dentro de las especificaciones técnicas del modo de exploración el “modo 3D en tiempo real 4D (igual o mayor a 40 vol/seg) y luz virtual como mínimo y transparencia y frame rate mayor a 3500”; ante lo cual, el comité de selección acogió parcialmente el referido pedido, modificando el requerimiento de esta manera: “Modo 3D en tiempo real 4D (igual o mayor a 40 vol/seg) y luz virtual como mínimo y transparencia y frame rate mayor a 3500”.

En virtud a ello, mediante el Informe N.º 07 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED², la Entidad indicó lo siguiente:

<p>(...)</p> <p>Con respecto a lo indicado por la empresa CyE Medica S.A. debo indicar que no se puede presumir de que el área usuaria no habría intervenido en la modificación del requerimiento, se entiende que área usuaria es el formulador y ejecutor del expediente técnico, por lo tanto, debemos indicar que el área usuaria en coordinación con el comité si ha participado en el proceso de absolución de consultas y observaciones donde, se absuelve parcialmente en cuanto a una consulta planteada por la empresa LARA MEDICAL SOLUTIONS S.A.C, se absuelve parcialmente con la finalidad de fomentar la mayor concurrencia y pluralidad de postores, sin modificar la funcionalidad y operatividad del equipo, donde quedo de la siguiente forma:</p> <p>B09 MODO 3D EN TIEMPO REAL 4D (IGUAL O MAYOR A 40 VOL/SEG) Y LUZ VIRTUAL COMO MÍNIMO Y TRANSPARENCIA Y FRAME RATE MAYOR A 3500.</p> <p>Por la observación que realiza el postor CyE Medica S.A indica que el término FRAME RATE, se refiere a una característica propia del 2D.</p> <p>(...)</p> <p>Debemos aclarar que, se requiere un equipo en modo 3D en tiempo real 4D y además, la opción de contar con la opción 2D con el término frame rate, pero <u>con la finalidad de fomentar la mayor</u></p>

² Remitido mediante Trámite Documentario N.º 2023-25958412-ABANCAY.

conurrencia y pluralidad de postores, sin modificar la funcionalidad y operatividad del equipo se acepta la observación realizada y se modifica el requerimiento como sigue:
B09 MODO 3D EN TIEMPO REAL (4D) (IGUAL O MAYOR A 40 VOL/SEG) Y LUZ VIRTUAL COMO MÍNIMO Y TRANSPARENCIA”.

(El resaltado y subrayado es agregado)

En atención al cuestionamiento del participante, como mejor conocedora de sus necesidades³, el área usuaria de la Entidad adoptó la decisión de suprimir la característica de “*frame rate mayor a 3500*” agregada con ocasión de la absolución de la consulta y/u observación N.º 3; por lo que, con dicha decisión la Entidad estaría aceptando el pedido del participante.

En ese sentido, considerando lo señalado previamente y que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que la Entidad suprima determinada o se deje sin efecto la modificación realizada a las especificaciones técnicas en atención a la consulta y/u observación N.º 3; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **ACoger** el presente cuestionamiento.

Por lo tanto, considerando lo señalado precedentemente, con ocasión de la integración de Bases, se implementará lo siguiente:

- **Se deja sin efecto** la absolución de la consulta y/u observación N.º 3, con relación a la exigencia de requerir “*frame rate mayor a 3500*”.
- **Se adecuará** el numeral 6.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme el siguiente detalle:

<u>ESPECIFICACIONES TECNICAS DE ECOGRAFO GINECOLOGICO 4D</u>	
<i>DENOMINACIÓN ESTANDARIZADA DE EQUIPAMIENTO EN SALUD: ECÓGRAFO DOPPLER.</i>	
<i>CANTIDAD: 01</i>	
<i>DEFINICION FUNCIONAL: UNA ECOGRAFÍA ES UNA PRUEBA DE DIAGNÓSTICO POR IMAGEN QUE UTILIZA ONDAS SONORAS PARA CREAR IMÁGENES DE ÓRGANOS, TEJIDOS Y ESTRUCTURAS DEL INTERIOR DEL CUERPO. PERMITE AL PROFESIONAL DE LA SALUD OBSERVAR AL INTERIOR DEL CUERPO SIN UNA CIRUGÍA.</i>	
<i>A</i>	<i>CARACTERÍSTICAS GENERALES</i>
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
<i>B</i>	<i>MODO DE EXPLORACIÓN</i>
<i>(...)</i>	<i>(...)</i>
<i>B09</i>	<i>MODO 3D EN TIEMPO REAL 4D (IGUAL O MAYOR A 40 VOL/SEG) Y LUZ VIRTUAL COMO MÍNIMO Y TRANSPARENCIA Y FRAME RATE MAYOR A 3500</i>

³ Ver la Opinión N.º 002-2020/DTN, entre otras, así como lo dispuesto en el artículo 16 de la Ley, como del artículo 29 del Reglamento.

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

3. 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 al costo de reproducción y entrega de bases:

De la revisión del numeral 1.10 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que la Entidad no ha consignado la forma y lugar para recabar las bases, conforme lo señalado en las Bases Estándar aplicables a la presente convocatoria; por lo que, mediante notificación electrónica se solicitó adecuar dicho aspecto.

En respuesta a ello, a través del Informe Técnico N.º 01-2024 COMITÉ DE SELECCIÓN LP N.º05-2023-DIRESA-AP-1⁴, la Entidad indicó que *“las bases se recabarán en CAJA DE LA DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD - DIRESA”*.

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

- **Se adecuará** el numeral 1.10 del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.2 Respetto a la presentación de folletos, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante, para la admisión de ofertas:

En el literal e) del numeral 2.2.1.1 *“Documentos para la admisión de la oferta”* previsto en el Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que se consignó lo siguiente:

“(…)

e) El postor deberá adjuntar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mínimos del requerimiento además de la información técnica.

6.2 Características Técnicas:

El postor deberá entregar una ficha técnica y/o catálogo, legible, ordenado y membretado de

⁴ Remitido mediante Trámite Documentario N.º 2024-26190692-ABANCAY, de fecha 22 de enero de 2024.

acuerdo a las características técnicas del producto a ofertar al momento de la presentación de las ofertas, donde se evidenciará marca, modelo y procedencia.

HOJA DE PRESENTACIÓN DE PRODUCTO

A la presentación de la oferta, para la verificación e identificación del bien ofertado, el postor deberá presentar la configuración del bien ofertado de acuerdo las especificaciones técnicas e indicando claramente las partes, componentes accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo año de fabricación y país de origen, los cuales no deben tener una antigüedad de 12 meses desde su fabricación. Cabe señalar que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva.

Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deberá de presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta) del bien, componentes y/o accesorios para sustentar que el bien cumple con los requerimientos solicitados por la DIRESA Apurímac".

(El resaltado y subrayado es agregado)

Por otro lado, el numeral 6.2 "Características técnicas" del Capítulo III de las referidas Bases, se indica que "El postor deberá entregar una ficha técnica y/o catálogo, legible, ordenado y membretado de acuerdo a las características técnicas del producto a ofertar al momento de la presentación de las ofertas, donde se evidenciará marca, modelo y procedencia".

Adicionalmente, en el literal c) del numeral 13 "Requisitos de admisibilidad" del Capítulo III de las Bases se está solicitando una "Hoja de presentación de producto" para la verificación e identificación del bien.

Sobre el particular, respecto a la presentación de folletos, manuales, catálogos, brochures u otros documentos técnicos similares emitidos por el fabricante, para la admisión de ofertas, corresponde señalar que las Entidades deben indicar las características técnicas que deberán acreditarse mediante la presentación de dicha documentación, toda vez que, indicar la totalidad de la especificaciones o no precisar cuales serian, constituye una vulneración a las Bases estándar aplicables al presente procedimiento de selección.

Debido a lo previamente expuesto, mediante el Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED⁵, la Entidad señaló lo siguiente:

"(...)

Sin embargo, con la finalidad de evitar alguna confusión o vulneración del Reglamento de contrataciones, se añade en el requerimiento adjunto (resaltado en amarillo) las características técnicas a acreditar, así como sigue:

Características técnicas para acreditar.

⁵ Remitido mediante Trámite Documentario N.º 2024-26190692-ABANCAY, de fecha 22 de enero de 2024.

N°	DESCRIPCIÓN	CARACTERÍSTICAS PARA ACREDITAR
1	ECOGRAFO GINECOLOGICO 4D	A CARACTERÍSTICAS GENERALES A01, A02, A03, A04, A05, A07, A08, A09, B MODOS DE EXPLORACIÓN B01, B02, B03, B04, B05, B06, B07, B08, B09. C PROGRAMAS C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10. D TRANSDUCTORES D01, D02, D03 E PERIFÉRICOS E01, E02 F REQUERIMIENTO DE ENERGÍA F01

(...)”.

De lo expuesto, se aprecia que si bien la Entidad precisó las características que deben ser acreditadas, la confusión continúa latente, toda vez que, por una parte, en la hoja de presentación se debe acreditar las especificaciones técnicas a través de ficha técnica y/o catálogo; y, por otro lado, mediante folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure y cartas, se debe acreditar dichas especificaciones técnicas, lo cual resulta ambiguo.

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

- **Se adecuará** el literal e) del numeral 2.2.1.1 “*Documentos para la admisión de la oferta*” del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

e) El postor deberá adjuntar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mínimos del requerimiento además de la información técnica.

6.2 Características Técnicas:

~~*El postor deberá entregar una ficha técnica y/o catálogo, legible, ordenado y membretado de acuerdo a las características técnicas del producto a ofertar al momento de la presentación de las ofertas, donde se evidenciará marca, modelo y procedencia.*~~

~~HOJA DE PRESENTACIÓN DE PRODUCTO~~

~~*A la presentación de la oferta, para la verificación e identificación del bien ofertado, el postor deberá presentar la configuración del bien ofertado de acuerdo las especificaciones técnicas e indicando claramente las partes, componentes accesorios y programas (software) que lo conforman, así como la marca, modelo año de fabricación y país de origen, los cuales no deben tener una antigüedad de 12 meses desde su fabricación. Cabe señalar que el postor deberá indicar claramente el alcance de su oferta de manera clara y legible dentro de los documentos técnicos de sustento, las mismas que serán tomadas en cuenta para la evaluación respectiva.*~~

Adicionalmente a la declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas, el postor deberá de presentar información técnica del fabricante (folletos, catálogos, manuales, hojas técnicas, brochure, carta) del bien, componentes y/o accesorios para sustentar que el bien cumple con los requerimientos solicitados por la DIRESA Apurímac.

Características técnicas para acreditar:

Nº	DESCRIPCIÓN	CARACTERÍSTICAS PARA ACREDITAR
1	ECÓGRAFO GINECOLÓGICO 4D	<p><i>A CARACTERÍSTICAS GENERALES</i> A01, A02, A03, A04, A05, A07, A08, A09</p> <p><i>B MODOS DE EXPLORACIÓN</i> B01, B02, B03, B04, B05, B06, B07, B08, B09</p> <p><i>C PROGRAMAS</i> C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10</p> <p><i>D TRANSDUCTORES</i> D01, D02, D03</p> <p><i>E PERIFÉRICOS</i> E01, E02</p> <p><i>F REQUERIMIENTO DE ENERGÍA</i> F01</p>

- **Se adecuará** el numeral 6.2 “Características técnicas” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

6.2 Características Técnicas:

~~*El postor deberá entregar una ficha técnica y/o catálogo, legible, ordenado y membretado de acuerdo a las características técnicas del producto a ofertar al momento de la presentación de las ofertas, donde se evidenciará marca, modelo y procedencia.*~~

Características técnicas para acreditar:

Nº	DESCRIPCIÓN	CARACTERÍSTICAS PARA ACREDITAR
1	ECÓGRAFO GINECOLÓGICO 4D	<p><i>A CARACTERÍSTICAS GENERALES</i> A01, A02, A03, A04, A05, A07, A08, A09</p> <p><i>B MODOS DE EXPLORACIÓN</i> B01, B02, B03, B04, B05, B06, B07, B08, B09</p> <p><i>C PROGRAMAS</i> C01, C02, C03, C04, C05, C06, C07, C08, C09, C10</p> <p><i>D TRANSDUCTORES</i> D01, D02, D03</p> <p><i>E PERIFÉRICOS</i> E01, E02</p> <p><i>F REQUERIMIENTO DE ENERGÍA</i></p>

		F01
--	--	-----

- **Se suprimirá** el literal c) “*Hoja de presentación de producto*” del numeral 13 “*Requisitos de admisibilidad*” del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.3 Respecto a la responsabilidad por vicios ocultos:

De la revisión de las Bases se aprecia que la Entidad no estableció el plazo máximo de responsabilidad del contratista por defectos o vicios ocultos; por lo que, mediante notificación electrónica de fecha 9 de enero de 2024, reiterada el 17 de enero de 2024, se solicitó información al respecto.

En respuesta a ello, mediante Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED, la Entidad procedió a indicar que la responsabilidad del contratista por defectos o vicios ocultos tendrá un plazo máximo de tres (3) años.

Por lo tanto, considerando lo expuesto precedentemente, se emitirá la siguiente disposición:

- **Se adecuará** el plazo máximo de responsabilidad del contratista por defectos o vicios ocultos, conforme a lo señalado por la Entidad mediante el Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED.

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

3.4 Respecto a la forma de pago:

De la revisión de las Bases se aprecia que los extremos referidos a la forma de pago no contienen la misma información; ello podría generar confusión entre los postores, por lo que, mediante notificación electrónica de fecha 9 de enero de 2024, reiterada el 17 de enero de 2024, se solicitó a la Entidad uniformizar dicho aspecto.

En respuesta a ello, mediante Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED, la Entidad procedió a uniformizar el contenido del numeral 2.6 del Capítulo II y el numeral 24 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas.

Por lo tanto, considerando lo expuesto precedentemente, se emitirá la siguiente disposición:

- **Se uniformizará** el contenido del numeral 2.6 del Capítulo II y el numeral 24 del Capítulo III, ambos de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.5 Respecto al Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave:

De la revisión del Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave, se aprecia que la Entidad no ha establecido el puesto, cargo o denominación de la posición que ocupará el personal clave requerido para la prestación objeto de la convocatoria respecto del cual se debe acreditar el referido requisito de calificación; conforme lo requiere las Bases Estándar.

En relación a ello, mediante Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED, la Entidad definió que el “*puesto o cargo o denominación*” sería “*Personal encargado de la entrega, instalación, puesta en funcionamiento, prueba y capacitación*”.

Por lo tanto, considerando lo expuesto precedentemente, se emitirá la siguiente disposición:

- **Se adecuará** el Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave señalado en el numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, con la denominación del personal clave como “*Encargado de la entrega, instalación, puesta en funcionamiento, prueba y capacitación*”.

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

3.6 Respecto a los Anexos mencionados en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas:

De la revisión del literal b “*Mantenimiento preventivo*” del numeral 16 y el numeral 23 del Capítulo III de las Bases, se aprecia que la Entidad hace referencia a los Anexos A, B, C, D, E, F, G y H, conforme el siguiente detalle:

“(…)

16. GARANTÍA COMERCIAL DEL BIEN:

b) MANTENIMIENTO PREVENTIVO

“(…)

*Al momento de la recepción del equipamiento el Contratista deberá hacer entrega del cronograma de mantenimiento preventivo (**Anexo D y E**) el cual será verificado y aprobado por el responsable del equipamiento, el supervisor y el personal responsable del bien o el Jefe del establecimiento de salud.*

“(…)

Los mantenimientos preventivos serán registrados mediante Orden de Trabajo de Mantenimiento – OTM (**Anexo H**), siendo éste el documento que sustente la ejecución de las actividades de mantenimiento preventivo y es válido cuando cuenta con las firmas del responsable del bien, el jefe del establecimiento y jefe del área de mantenimiento, servicios generales o quien realice su función. (...)

23. RECEPCIÓN Y CONFORMIDAD:

La Conformidad de Recepción, Instalación y Prueba Operativa del bien se sujeta a lo dispuesto en los artículos del reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado.

El Comité de Recepción, designado por la DIRESA Apurímac será encargado de efectuar la recepción y conformidad de del equipo, debiendo para ellos verificar previamente los siguientes aspectos:

1. Cumplimiento de características técnicas solicitadas y las detalladas en la propuesta, así como las condiciones señaladas en la orden de compra o contrato y las bases del proceso de selección.
2. Integridad física y estado de conservación óptimo del equipo médico.
3. Instalación y prueba operativa del equipo médico.
4. Verificación del cumplimiento del año de fabricación
5. Verificación en el equipo de la instalación de la placa metálica o sticker original de fábrica firmemente adherida al mismo en un lugar visible.
6. Presentación de la Ficha técnica del equipo y de sus componentes y/o accesorios entregados. (**Anexo A**)
7. Presentación del Formato para el protocolo de pruebas. (**Anexo B**)
8. Presentación del Formato de resultado del protocolo de pruebas. (**Anexo C**)
9. Presentación del Formato para cronograma de programa para mantenimiento preventivo. (**Anexo D**)
10. Presentación del Formato para el procedimiento para mantenimiento preventivo. (**Anexo E**)
11. Presentación del formato de capacitación en manejo, operación funcional, cuidado y conservación básica del equipo, dirigida a personal de la oficina de gestión tecnológica y a personal que dicha oficina la designe. (**Anexo F**)
12. Presentación del formato de Capacitación especializada en servicio técnico de mantenimiento y reparación de equipos, dirigidas a personal de la oficina de gestión tecnológica y a personal que dicha oficina la designe. (**Anexo G**)”.

(El resaltado y subrayado es agregado)

Sin embargo, dichos anexos no se advierten adjuntos a las Bases; por lo que, mediante notificación electrónica de fecha 9 de enero de 2024, reiterada el 17 de enero de 2024, se solicitó a la Entidad subsanar dicho aspecto.

En respuesta a ello, mediante Informe N.º 2-2024-DIR.LOG-DIRESA-AP, la Entidad procedió a remitir los Anexos citados en el literal b “Mantenimiento preventivo” del numeral 16 y el numeral 23 del Capítulo III de las Bases.

Por lo tanto, considerando lo expuesto precedentemente, se emitirá la siguiente disposición:

- **Se publicarán** los Anexos A, B, C, D, E, F, G y H, citados en el el literal b “Mantenimiento preventivo” del numeral 16 y el numeral 23 del Capítulo III de las Bases, de acuerdo a la documentación adjunta al Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED.

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

3.7 Respecto al plazo de entrega:

Al respecto, de la revisión efectuada a las Bases de la convocatoria del presente procedimiento de selección, se aprecia que el plazo de entrega establecido para el bien es de treinta (30) días calendario.

Ahora bien, de la revisión de los documentos relativos a la indagación de mercado, se aprecia que las cotizaciones remitidas en dicha etapa, ofrecieron un plazo de entrega del bien de sesenta (60) días calendario.

Al respecto, mediante EL Informe N.º 01-2023 HQ G/ING.MEC.EQ UI.MED, la Entidad señaló que “*siendo un nuevo año fiscal 2024 se podría aumentar el plazo de entrega a 60 días calendario, el cual modificó y presentó en el requerimiento adjunto*”.

En ese sentido, teniendo en cuenta lo señalado por la Entidad, con ocasión de la integración de Bases “*Definitivas*”, se emitirán las siguientes disposiciones:

- **Se adecuará** el plazo de entrega a sesenta (60) días calendario en los Capítulos I y III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

CAPÍTULO II

1.9 PLAZO DE ENTREGA

Los bienes materia de la presente convocatoria se entregarán en el plazo máximo de ~~30~~ 60 DÍAS CALENDARIO, computados a partir del día siguiente de suscrito el contrato, incluye instalación y puesta en funcionamiento, en concordancia con lo establecido en el expediente de contratación

CAPÍTULO III

8. PLAZO DE ENTREGA:

La entrega del bien hasta su funcionamiento materia de la presente convocatoria, será en el plazo máximo de ~~30~~ 60 días calendario, computados a partir del día siguiente de la suscripción del Contrato, con el siguiente cronograma.

PLAZO DE ENTREGA : ~~27~~ 57 DÍAS

PLAZO DE INSTALACIÓN : 2 DÍAS

PUESTA EN FUNCIONAMIENTO: 1 DÍA

- **Se adecuará** el Factor de Evaluación - Plazo de entrega del Capítulo IV de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas:

<i>B. PLAZO DE ENTREGA</i>	
<i><u>Evaluación:</u></i>	<i>(Máximo 10 puntos)</i>

<p><i>Se evaluará en función al plazo de entrega ofertado, el cual debe mejorar el plazo de entrega establecido en las Especificaciones Técnicas.</i></p> <p><u>Acreditación:</u></p> <p><i>Se acreditará mediante la presentación de declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)</i></p>	<p>Menor o igual a [29] días calendario: [10] puntos</p> <p>De [30] hasta [57] días calendario: [5] puntos</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

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

3.8 Respecto a los requisitos para perfeccionar el contrato:

De la revisión del literal j) del numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases se aprecia que la Entidad estaría considerando como requisito para perfeccionar el contrato el “*Detalle del precio de la oferta de cada uno de los bienes que conforman el paquete*”; sin embargo, el presente procedimiento de selección no incluiría paquetes.

En ese sentido, con ocasión de la integración de Bases “*Definitivas*”, se emitirán las siguientes disposiciones:

- **Se suprimirá** el literal j) del numeral 2.3 del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.9 Respecto al Requisito de Calificación - Habilitación:

De la revisión del Requisito de Calificación - Habilitación señalado en el numeral 3.2 del Capítulo III de las Bases, se aprecia que se está solicitando: i) Autorización Sanitaria de Funcionamiento emitido por DIGEMID vigente, ii) Certificado de buenas prácticas de almacenamiento (BPA) y iii) Registro sanitario vigente.

Ahora bien, es conveniente señalar que las Bases Estándar objeto de la presente convocatoria establecen que corresponde incluir la habilitación, como requisito de calificación, cuando la actividad económica materia de la contratación requiera requisitos para llevarla a cabo.

Es así que, en el mismo documentos normativo se cita la Opinión N.º 186-2016/DTN, la cual señala que la “habilitación de un postor”, está relacionada con cierta atribución con la cual debe contar el proveedor para poder llevar a cabo la actividad materia de contratación, este es el caso de las actividades reguladas por normas en las cuales se establecen determinados requisitos que las empresas deben cumplir a efectos de estar habilitadas para la ejecución de determinado servicio o estar autorizadas para la comercialización de ciertos bienes en el mercado.

En el presente caso, se advierte que tanto el “*Certificado de buenas prácticas de almacenamiento (BPA)*”, como el “*Registro sanitario vigente*” no son requisitos relacionados con la habilitación de los proveedores para la comercialización de los bienes objeto de la presente convocatoria en el mercado.

Por otro lado, se aprecia que, además de consignarse como un requisito de habilitación, se ha establecido la autorización de funcionamiento de establecimiento farmacéutico en calidad de requisito para la admisión de ofertas en el literal b) del numeral 13 del Capítulo III de las referidas Bases; sin embargo, el artículo 17 del Decreto Supremo N.º 014-2011-SA, que aprueba el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, establece que todos los establecimientos farmacéuticos que se dediquen a la venta de los dispositivos médicos o similares deben contar con la mencionada autorización de funcionamiento.

Por lo tanto, la autorización sanitaria de funcionamiento de establecimiento farmacéutico tendría calidad de “habilitación legal del postor” para efectuar la prestación.

En ese sentido, con ocasión de la integración de Bases “*Definitivas*”, se emitirán las siguientes disposiciones:

- **Se suprimirá** del Requisito de Calificación - Habilitación señalado en el numeral 3.2 del Capítulo III de las Bases Integradas Definitivas el “*Registro sanitario o certificado de registro sanitario*” y el “*Certificado de buenas prácticas de almacenamiento*”.
- **Se suprimirá** la “*autorización sanitaria como establecimiento farmacéutico tipo droguería emitida por la entidad competente*” del literal b) del numeral 13 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.
- **Se incluirá** en el numeral 2.2.1.1 “*Documentos para la admisión de la oferta*” del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, el “*Registro sanitario o certificado de registro sanitario*” y el “*Certificado de buenas prácticas de almacenamiento*”.

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

3.10 Respecto al Anexo N.º 6 - Precio de la oferta:

De la revisión de los ANEXOS consignados en el Capítulo V de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que la Entidad ha considerado de forma adicional el Anexo N.º 6 para la prestación de servicios bajo el sistema “*suma alzada*” y “*precios unitarios*”; no obstante, conforme a lo dispuesto en el numeral 1.5 “*Sistema de contratación*” del Capítulo I de la Sección Específica de las Bases Integradas “no definitivas”, la Entidad señaló que “*el presente procedimiento se rige por el sistema de suma alzada*”.

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

- **Se suprimirá** el Anexo N.º 6 para la prestación de servicios bajo el sistema “*precios unitarios*” del Capítulo V de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.11 Respecto al Anexo N.º 10 - Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa:

De la revisión de las Bases Integradas de la presente contratación, se advierte que contendría el Anexo N.º 10 - Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa.

Al respecto, cabe precisar que, las Bases Estándar aplicables al presente procedimiento de selección, establece respecto que dicho Anexo se podrá incluir “*en el caso de procedimientos por relación de ítems cuando el monto del valor estimado de algún ítem corresponda a una Adjudicación Simplificada*”.

Sobre el particular, de la revisión de la información del expediente de contratación, se advertiría que no habría ítem (s) cuyo monto del valor estimado corresponda a una Adjudicación Simplificada.

Por lo antes expuesto, se evidencia que no resultaría aplicable el uso del Anexo N.º 10 en el presente procedimiento de selección; por lo que, con ocasión de la integración definitiva de las Bases, se implementará la siguiente disposición:

- **Se suprimirá** el Anexo N.º 10 - Solicitud de bonificación del cinco por ciento (5%) por tener la condición de micro y pequeña empresa del Capítulo V de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas.

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

3.12 Respecto al Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave:

De la revisión del Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave señalado en el numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que la Entidad ha señalado información referente a la formación académica de dicho personal; aspecto que no es congruente con las Bases Estándar aplicables a la presente convocatoria.

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

- **Se suprimirá** del Requisito de Calificación - Experiencia del personal clave señalado en el numeral 3.2 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, la información referente a la formación académica del personal clave, conforme el siguiente detalle:

C	CAPACIDAD TÉCNICA Y PROFESIONAL
C.1	EXPERIENCIA DEL PERSONAL CLAVE
	<p><u>Requisitos:</u></p> <p>01 Ingeniero Mecánico Electricista y/o Ingeniero Electromecánico y/o Ingeniero Biomédico y/o Ingeniero electrónico, Ingeniero Mecánico con 02 años de experiencia como mínimo en mantenimiento de equipos electromecánicos y/o instalación de equipos electromecánicos y/o especialista en equipamiento electromecánico y/o mantenimiento e instalación de equipos de diagnóstico por imágenes y/o mantenimiento de equipos biomédicos en general.</p>

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

3.13 Respetto a la cláusula anticorrupción:

De la revisión del numeral 27 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases, se aprecia que este no contendría información conforme las Bases Estándar aplicables a la presente convocatoria, así como con la cláusula décima sexta de la proforma del contrato establecida en el Capítulo V de la Sección Específica de las Bases.

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

- **Se uniformizará** el numeral 27 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases Integradas Definitivas, conforme las Bases Estándar objeto de la convocatoria:

<p>(...)</p> <p>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.</p> <p>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.</p>

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

4. CONCLUSIONES

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

- 4.1 Se procederá a la integración definitiva de las Bases a través del SEACE, en atención a lo establecido en el artículo 72 del Reglamento.
- 4.2 Es preciso indicar que contra el pronunciamiento emitido por el OSCE no cabe interposición de recurso administrativo alguno, siendo de obligatorio cumplimiento para la Entidad y los proveedores que participan en el procedimiento de selección.

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

- 4.3 Corresponde al Titular de la Entidad requerir el respectivo deslinde de responsabilidades a los funcionarios encargados de la presente contratación, dado que, no se atendieron oportunamente los pedidos información requeridos por el OSCE, relativos a las solicitudes de elevación de cuestionamientos al pliego de absolución de consultas y observaciones e Integración de Bases.
- 4.4 Una vez emitido el pronunciamiento y registrada la integración de Bases Definitiva por el OSCE, corresponderá al comité de selección **modificar** en el cronograma del procedimiento, las fechas 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.
- 4.5 Finalmente, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente pronunciamiento no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.

Jesús María, 22 de enero de 2024.