

## **PRONUNCIAMIENTO N° 095-2025/OECE-DSAT**

Entidad : Seguro Social de Salud

Referencia : Licitación Pública N° 13-2024-ESSALUD-RPL-1, convocada para la “Contratación de suministro de test de aliento - Helicobacter Pylori - Servicio de gastroenterología HNAAA, HII Heysen y H. Bicentenario Chota - RPL”.

---

### **1. ANTECEDENTES**

Mediante el formulario de solicitud de emisión de pronunciamiento recibido el 29<sup>1</sup> de abril de 2025 y subsanado el 20<sup>2</sup> de mayo de 2025, el presidente del comité de selección a cargo del procedimiento de selección de la referencia remitió a este Organismo Técnico Especializado la solicitud de elevación de cuestionamientos al pliego absolutorio de consultas y observaciones e integración de Bases presentada por el participante **DIVCOM S.A.C.**, en cumplimiento de lo dispuesto por el artículo 21 de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, en adelante la “Ley”, y el artículo 72 de su Reglamento, en adelante el “Reglamento”, y, conforme lo dispuesto en la Cuarta Disposición Complementaria Transitoria de la Ley N° 32069, Ley General de Contrataciones Públicas.

Asimismo, corresponde precisar que en la emisión del presente pronunciamiento se utilizó el orden establecido por el comité de selección en el pliego absolutorio<sup>3</sup> y los temas materia de cuestionamientos de los mencionados participantes, conforme al siguiente detalle:

- **Cuestionamiento Único** : Respecto a la absolución de la consulta y/u observación N° 11, referida a la “**Especificación técnica - Presentación**”.

Por otro lado, cabe señalar que de la revisión de la solicitud de elevación del participante **DIVCOM S.A.C.**, se aprecia que al cuestionar la absolución de la consulta y/u observación N° 10, observó lo siguiente:“(…) *El comité de selección ha determinado que para acreditar las especificaciones técnicas puede ser cualquier documentación, es decir uno mismo podría remitirse una carta indicando el cumplimiento de las EETT: lo que genera una irresponsabilidad ya que no se está tomando en cuenta que es la DIGEMID el ente autorizado de requerir la documentación técnica del fabricante como es el Manual de Instrucciones o Inserto del producto para corroborar si el producto cumple con las EE,TT requeridas por EsSalud; en ese sentido siendo un producto que requiere de sensibilidad y especificidad alta, es de conocimiento que no todos los productos cumplen con este requerimiento debidamente corroborado en su Manual de*

---

<sup>1</sup> Mediante Expediente N° 2025-0003853.

<sup>2</sup> Mediante Expediente N° 2025-0013551.

<sup>3</sup> Para la emisión del presente Pronunciamiento se utilizará la numeración establecida en el pliego absolutorio en versión PDF.

*instrucciones de uso o Inserto y los estándares de calidad. (...)”*

Al respecto, de la revisión del pliego absolutorio se advierte que la consulta y/u observación N° 9, no versa en cuestionar que la acreditación de especificaciones técnicas se realice mediante una carta; sino a solicitar que se adecúe el párrafo respecto a la acreditación de las especificaciones técnicas y se reemplace el texto “*Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: carta emitida (...)”* por “*Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas y que no se encuentren en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, se podrá realizar mediante documentos como: (...)”*”.

En este sentido, lo indicado por el recurrente en su solicitud de elevación no fue abordado en la etapa de formulación de consultas y/u observaciones; por lo que, al tratarse de una pretensión adicional que debió ser presentada en la etapa pertinente, esta deviene en **extemporánea**; razón por la cual, este Organismo Técnico Especializado no se pronunciará al respecto.

## 2. CUESTIONAMIENTO

De manera previa, cabe señalar que:

- Este Organismo Técnico Especializado no ostenta la calidad de perito técnico dirimente respecto a las posiciones de determinados aspectos del requerimiento; sin embargo, puede requerir a la Entidad informes que contengan la posición técnica al respecto<sup>4</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.
- 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 se remitió para las adecuaciones realizadas en el presente documento.

### Cuestionamiento Único

### Respecto a la “Especificación técnica - Presentación”.

El participante **DIVCOM S.A.C.** cuestionó la absolución de la consulta y/u observación N° 11, indicando que se modificó y alteró la Ficha IETSI del bien materia de contratación, dado que se incluyó otras presentaciones de los compuestos,

---

<sup>4</sup> Ver el Comunicado N° 011-2013-OSCE/PRE.

tales como, “comprimido, tableta o pastilla”. Por lo tanto, la pretensión del recurrente consiste en que se deje sin efecto la absolució de la consulta y/u observaci3n N° 11.

### Pronunciamiento

De la revisi3n del numeral 3.1 del Capítulo III de la Secci3n Específica de las Bases de la convocatoria, se aprecia lo siguiente:

*“PRESENTACI3N: 01 frasco en polvo 3 bolsa 3 c3psula que contienen Urea con Carbono 13; 02 reservorios para la recolecci3n de CO2, con dispositivo de seguridad, que evite la salida de aire, en empaque individual herméticamente sellado y f3cil transporte. Tiempo de expiraci3n no menor de 1 aõo a partir de la fecha de entrega.”.*

*(El subrayado y resaltado es agregado)*

Así, mediante la consulta y/u observaci3n N° 11, se solicit3 indicar sí respecto a la especificaci3n técnica “PRESENTACI3N: 01 frasco en polvo 3 bolsa 3 c3psula que contienen Urea con Carbono 13”, se puede entender de la siguiente manera:

- 1. La Urea con Carbono 13 se encuentra en forma de polvo y est3 contenida en un frasco, para su preparaci3n previa a la ingesta.*
- 2. La Urea con Carbono 13 se encuentra contenida en bolsa, sin embargo, en relaci3n a la forma en que se presenta los compuestos, est3 no es seõalado, por lo que este compuesto puede estar en forma de polvo, comprimido, tableta, pastilla u otra forma que el fabricante haya considerado, con lo cual se infiere que se aceptaría esta presentaci3n de acuerdo al fabricante, considerando que este compuesto debe de ser preparados previamente a su ingesta (similar al primer punto).*
- 3. La Urea con Carbono 13 se encuentra en forma de polvo o granulado y est3 contenida en una c3psula, la cual es ingerida por el paciente junto con agua.*

Ante lo cual, la Entidad aclar3 que la ficha técnica del reactivo seõala lo siguiente: “01 frasco en polvo o bolsa o c3psula que contiene Urea con Carbono 13; 02 reservorios para la recolecci3n de CO2, con dispositivo de seguridad que evite la salida del aire, en empaque individual herméticamente sellado y f3cil transporte”. Asimismo, agrega lo siguiente: “En dicha especificaci3n técnica no indica que otro compuesto pueda o no ser comprimido, tableta o pastilla por lo que no modificaría lo seõalado en la ficha técnica homologada por EsSalud a trav3s de IETSI.”

En ese contexto, y teniendo en cuenta lo cuestionado por el recurrente respecto a la absolució seõalada en el párrafo precedente, la Entidad mediante la CARTA N.º 0001-CS/LP-SM-13-2024-ESSALUD/RPL<sup>5</sup>, seõal3 lo siguiente:

*“En relaci3n al punto 3. De solicitud de elevaci3n, con respecto a la Consulta y/u observaci3n N° 11, se seõala que no representa una nueva obligaci3n y/o condici3n para los proveedores ya que seõalan que la presentaci3n es “01 frasco en polvo o bolsa o*

<sup>5</sup> Remitido mediante el Expediente N°2025-0013551 de fecha 20 de mayo de 2025.

**cápsula**” por lo que resulta congruentes con lo dispuesto en la ficha técnica “Test de Aliento - *Helicobacter pylori*”. Se adjunta la ficha técnica IETSI: (...)”.

Al respecto, corresponde señalar que según lo dispuesto en la Resolución N° 0191-2019-TCE-S1, el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI) es el Órgano Desconcentrado del Seguro Social de Salud responsable de la aprobación de la incorporación, exclusión o modificación de los dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD, basado en evidencia científica y disponible en términos de: seguridad, eficacia, efectividad, eficiencia, utilidad, costo efectividad y racionalidad económica para la institución.

Asimismo, las fichas técnicas homologadas que elabora y aprueba dicho Órgano Desconcentrado a nivel sectorial son de obligatorio cumplimiento, de acuerdo con la Directiva N° 01-IETSI-ESSALUD-2018 “Directiva que regula los petitorios de Dispositivos médicos, equipos biomédicos y otras tecnologías relacionadas a ESSALUD”, aprobada mediante Resolución del Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e investigación N° 13 – IETSI-ESSALUD-2018 de fecha 6 de marzo de 2018.

De lo expuesto, se aprecia que las fichas técnicas homologadas aprobadas por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), son de uso obligatorio a nivel sectorial; además de que todo cambio o modificación debe ser solicitada por el área usuaria correspondiente, y posteriormente autorizada por dicho instituto.

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 manifestó que la absolución de la consulta y/u observación N° 11 no representa una nueva obligación, toda vez que en esta se ratificó que la especificación técnica “*presentación*” del bien Test de aliento *Helicobacter Pylori* siga siendo “*01 frasco en polvo ó bolsa ó cápsula*”, según lo establecido en la ficha técnica IETSI para el referido bien.

De lo expuesto, se colige que la Entidad con ocasión de su carta, ratificó la forma de presentación consignada en la ficha técnica del bien “Test de Aliento - *Helicobacter pylori*”, sin realizar ninguna precisión adicional sobre la forma de presentación de otros compuestos, considerando que cualquier precisión y/o modificación a lo señalado en la referida ficha técnica sólo puede ser realizado y aprobado por el Instituto de Evaluación de Tecnologías en Salud e Investigación (IETSI), por lo que corresponde que los potenciales postores consideren dicha información al momento de presentar sus ofertas.

En ese sentido, considerando lo señalado en los párrafos que preceden y dado que la pretensión del recurrente se encuentra orientada a que se deje sin efecto la absolución de la consulta y/u observación N° 11; y en tanto la Entidad mediante su informe

señaló que la especificación técnica “*presentación*” del bien Test de aliento *Helicobacter Pylori* se mantiene según lo establecido en la respectiva ficha técnica; este Organismo Técnico Especializado ha decidido **NO ACOGER** el presente cuestionamiento.

### 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. Documentos para la admisión de la oferta

De la revisión del acápite 2.2.1.1 del Capítulo II y del acápite 4 del numeral 3.1 del Capítulo III ambos de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

<p>“e) Los documentos técnicos de presentación obligatoria establecidos en el numeral 4. De los requerimientos Técnicos mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de dispositivos médicos y reactivos. (...)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, según lo establecido en el numeral 4.5., los postores deberán acreditar lo siguiente:</li> <li>- Reactivos: Presentación (a excepción del tiempo de expiración) y metodología.</li> <li>- Equipos en Cesión en Uso: Tipo, Metodología, Performance y Características.</li> </ul> <p>Los participantes deben acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mediante <u>autorización del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del fabricante</u> que acredite aquellas características que no se encuentren contempladas en los documentos antes mencionados. También se aceptará carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada</p>	<p>“4. DOCUMENTOS TÉCNICOS Documentos de presentación obligatoria: Deben acreditar con copia simple.</p> <p>4.5 Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (...) Los participantes deben acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mediante <u>autorización del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del fabricante</u> que acredite aquellas características que no se encuentren contempladas en los documentos antes mencionados. <del>También se aceptará carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante.</del></p> <p>Las características, que no se encuentren contempladas en los <u>Documentos técnicos mencionados en las especificaciones técnicas podrán acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares, carta aclaratoria emitida por el fabricante.</u></p> <p>Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: <u>el dueño de la marca y/o representante autorizado por el</u></p>
---	---

por el fabricante”.	<p><u>fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto ofertado. (Pronunciamiento N° 90-2023OSCE/DGR)</u></p> <p>Los postores deberán acreditar lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Reactivos: Presentación (a excepción del tiempo de expiración) y metodología y tiempo de expiración no menor de 01 año desde la fecha de entrega.</li> <li>- Equipos en Cesión en Uso: Tipo, Metodología, Performance y Características”</li> </ul>
---------------------	---

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.

Ahora bien, de la revisión de los Capítulos II y III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

- Respecto a la acreditación de especificaciones técnicas la Entidad; por un lado precisó que las especificaciones técnicas del reactivo y equipos en cesión en uso, serán acreditadas mediante la presentación de autorización del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del fabricante aceptando adicionalmente carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante.
- No obstante, de otro lado señaló lo siguiente:
  - Precisa que las especificaciones técnicas del reactivo y equipos en cesión en uso, que no se encuentren contempladas en los Documentos técnicos mencionados en las especificaciones técnicas podrán acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares, carta aclaratoria emitida por el fabricante.
  - Asimismo, señala que en caso que el postor acredite especificaciones técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto este realizará dicha acción mediante la presentación de documentos del dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un

documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos.

De lo expuesto, se advierte que la Entidad no precisó de forma clara qué documentación servirá para que el postor acredite las especificaciones técnicas requeridas para el reactivo y equipos en cesión en uso; además, de señalar que el postor debe acreditar las especificaciones técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, cuando corresponde que se acredite especificaciones técnicas precisadas en las fichas técnicas de los bienes.

En relación a dicha observación, la Entidad, mediante CARTA N.º 0001-CS/LP-SM-13-2024-ESSALUD/RPL<sup>6</sup>, sólo señaló que las especificaciones técnicas requeridas para el reactivo y equipos en cesión en uso serán acreditadas mediante la presentación de folletos, instructivos, catálogos o similares, carta aclaratoria emitida por el fabricante.

De ello se advierte que la Entidad sin mediar sustento técnico y/o normativo omitió considerar que inicialmente dicha forma de acreditación contemplaba la presentación de autorizaciones del producto y/o carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; además, no se pronunció sobre la acreditación de las especificaciones técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto y si dicha condición debe o no mantenerse como parte de la presentación de ofertas, por lo que, se advierte que las condiciones expuestas para la acreditación de las especificaciones técnicas del reactivo y equipos en cesión en uso aún no fueron precisadas de forma clara, lo cual puede causar confusión entre los participantes.

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

- Se **suprimirá** del acápite 2.2.1.1 del Capítulo II y del acápite 4 del numeral 3.1 del Capítulo III ambos de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, el siguiente texto tachado:

<i>“e) Los documentos técnicos de presentación obligatoria establecidos en el numeral 4. De los requerimientos Técnicos mínimos y Condiciones Generales para la Contratación del Suministro de dispositivos médicos y reactivos. (...)  <del>Manual de Instrucciones de Uso o Inserto, según lo establecido en el numeral 4.5., los postores deberán acreditar lo siguiente:</del> <del>Reactivos: Presentación (a excepción del</del></i>	<i>“4. DOCUMENTOS TÉCNICOS Documentos de presentación obligatoria: Deben acreditar con copia simple.  <del>4.5 Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (...) Los participantes deben acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mediante autorización del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del</del></i>
--	---

<sup>6</sup> Remitido mediante el Expediente N°2025-0013551 de fecha 20 de mayo de 2025.

<p><del>tiempo de expiración) y metodología:</del>  <del>— Equipos en Cesión en Uso: Tipo, Metodología, Performance y Características.</del></p> <p><del>Los participantes deben acreditar el cumplimiento de las especificaciones técnicas mediante autorización del producto, folletos, instructivos, catálogos o similares, carta del fabricante que acredite aquellas características que no se encuentren contempladas en los documentos antes mencionados. También se aceptará carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante”.</del></p>	<p><del>fabricante que acredite aquellas características que no se encuentren contempladas en los documentos antes mencionados. También se aceptará carta emitida por el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante.</del></p> <p><del>Las características, que no se encuentren contempladas en los Documentos técnicos mencionados en las especificaciones técnicas podrán acreditarse mediante folletos, instructivos, catálogos o similares, carta aclaratoria emitida por el fabricante.</del></p> <p><del>Para el caso de acreditar las Especificaciones Técnicas solicitadas en el Manual de Instrucciones de Uso o Inserto mediante documentos como: el dueño de la marca y/o representante autorizado por el fabricante y/o corporación autorizada por el fabricante; los postores deben presentar adicionalmente un documento en el que se pueda comprobar que el fabricante expresa su conformidad para emitir documentos sobre las características del producto ofertado. (Pronunciamiento N° 90-2023 OSCE/DGR)</del></p> <p><del>Los postores deberán acreditar lo siguiente:</del>  <del>— Reactivos: Presentación (a excepción del tiempo de expiración) y metodología y tiempo de expiración no menor de 01 año desde la fecha de entrega.</del>  <del>— Equipos en Cesión en Uso: Tipo, Metodología, Performance y Características”</del></p>
---	---

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



### 3.2. Traducción

De la revisión del acápite 4 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas, se aprecia lo siguiente:

*“4. DOCUMENTOS TÉCNICOS  
(...)”*

*Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:*

*En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda. Salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que pueden ser presentadas en idioma original, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del estado y modificatorias vigentes. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos”.*

Al respecto, cabe señalar que, en el numeral 59.1 del artículo 59 del Reglamento se establece que, los documentos que acompañan a las expresiones de interés, las ofertas y cotizaciones, según corresponda, se presentan en idioma español. Cuando los documentos no figuren en idioma español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según corresponda.

Por otro lado, en el artículo 52 de Decreto Supremo N° 126-2023-RE se establece que, en el caso de traducciones del castellano a otros idiomas o viceversa, que no puedan ser efectuadas por no existir Traductor Público Juramentado, merecerá fe pública la traducción realizada por: a) Embajada acreditada ante el Estado peruano, b) Universidad que cuente con Facultad de Traducción, c) Centro de enseñanza del idioma que se desee traducir, d) Entidad especializada que cuente con personal que pueda traducir, y, e) Traductor especializado en el idioma requerido.

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

- Se **adecuará** el acápite 4 del numeral 3.1 del Capítulo III de la Sección Específica de las Bases integradas definitivas, según el siguiente detalle:

*4. DOCUMENTOS TÉCNICOS  
(...)”*

*Para los literales descritos anteriormente, aplica lo siguiente:*

*En caso que un documento técnico se presente en idioma distinto al español, se presenta la respectiva traducción por traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, según ~~corresponda~~ lo establecido en el artículo 59 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado. Salvo el caso de la información técnica complementaria contenida en folletos, instructivos, catálogos o similares, que pueden ser presentadas en idioma original, de acuerdo a lo establecido en el Reglamento de la Ley de Contrataciones del estado y modificatorias vigentes. El postor es responsable de la exactitud y veracidad de dichos documentos*

- Se **deberá tomar en cuenta**<sup>7</sup> que, sólo en caso de no existir traductor público juramentado o traductor colegiado certificado, se aplicará lo señalado en el artículo 52 del Decreto Supremo N° 126-2023-RE.
- 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 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, corresponderá al comité de selección **modificar** en el cronograma del procedimiento, las fechas del registro de participantes, presentación de ofertas y otorgamiento de la buena pro, teniendo en cuenta que, entre la integración de Bases y la presentación de propuestas no podrá mediar menos de siete (7) días hábiles, computados a partir del día siguiente de la publicación de las Bases integradas en el SEACE, conforme a lo dispuesto en el artículo 70 del Reglamento.
- 4.4 Finalmente, se recuerda al Titular de la Entidad que el presente pronunciamiento no convalida extremo alguno del procedimiento de selección.

Jesús María, 4 de junio de 2025

*Código: 6,1; 12,6; 22,1*

---

<sup>7</sup> Resulta pertinente que, la presente disposición deberá ser considerada en la etapa correspondiente, no requiriendo su implementación y/o integración de las Bases Integradas Definitivas