



Resolución Directoral

N° 484 -2023-GR.CAJ-DRS-HGJ/DE

Jaén, 28 de setiembre del 2023

VISTO:



Informe N° 866-2023-GR.CAJ-DRS-HGJ/UMSG, Informe N° 256-2023-GR.CAJ-DRS-HGJ/OA/UMSG/UFOMIEH, Informe Técnico N° 007-2023-GR.CAJ-HGJ/OA/UMSG/UFOMIEH-IE, y,

CONSIDERANDO:



Que, el artículo 76° de la Constitución Política del Estado, dispone que, las obras y la adquisición de suministros con utilización de fondos o recursos públicos se ejecutan obligatoriamente por contrata y licitación pública, así como también la adquisición o la enajenación de bienes; asimismo, la contratación de servicios y proyectos cuya importancia y cuyo monto señala la Ley de Presupuesto se hace por concurso público. La ley establece el procedimiento, las excepciones y las respectivas responsabilidades



Que, el artículo 1° del Texto Único Ordenado de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante Decreto Supremo N° 082-2019-EF (en adelante, el TUO de la Ley), señala que tiene por finalidad establecer normas orientadas a maximizar el valor de los recursos públicos que se invierten y a promover la actuación bajo el enfoque de gestión por resultados en las contrataciones de bienes, servicios y obras, de tal manera que estas se efectúen en forma oportuna y bajo las mejores condiciones de precio y calidad, permitan el cumplimiento de los fines públicos y tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de los ciudadanos. Dichas normas se fundamentan en los principios que se enuncian en el artículo 2 de la Ley.



Que, conforme a lo dispuesto en los numerales 29.1 y 29.4 del artículo 29 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado mediante el Decreto Supremo N° 344-2018-EF (en adelante, el reglamento), *las especificaciones técnicas, los términos de referencia o el expediente técnico de obra, que integran el requerimiento, contienen la descripción objetiva y precisa de las características y/o requisitos funcionales relevantes para cumplir la finalidad pública de la contratación, y las condiciones en que se ejecuta; asimismo, que en el 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, salvo que la Entidad haya implementado el correspondiente proceso de estandarización debidamente autorizado por su Titular, en cuyo caso deben agregarse las palabras "o equivalente" a continuación de dicha referencia;*



Que, en el Anexo N° 01 de Definiciones del mencionado Reglamento se define a la Estandarización como el proceso de racionalización consistente en ajustar a un determinado tipo o modelo los bienes o servicios a contratar, en atención a los equipamiento preexistentes;



Que, en el numeral 6.1 de la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD denominada "Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular", aprobada mediante Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE de fecha 10 de enero de 2016 (en



Resolución Directoral

N° 484 -2023-GR.CAJ-DRS-HGJ/DE

Jaén, 28 de setiembre del 2023

adelante, la directiva), se establece que la estandarización es el proceso de racionalización consistente en ajustar a un determinado tipo o modelo los bienes o servicios a contratar, en atención a los equipamientos preexistentes;



Que, el segundo párrafo del numeral 7.1 de la Directiva, establece que el área usuaria de la cual proviene el requerimiento de contratar o que, dada su especialidad y funciones, canaliza los requerimientos formulados por otras dependencias, debe elaborar un informe técnico sustentando la necesidad de realizar la estandarización, el mismo que debe contener como mínimo lo señalado en el numeral 7.3 de la Directiva acotada;



Asimismo, el numeral 7.2 de la referida Directiva, dispone que para que proceda la estandarización se debe cumplir con los siguientes presupuestos: "a) La Entidad posee determinado equipamiento o infraestructura, pudiendo ser maquinarias, equipos, vehículos, u otro tipo de bienes, así como ciertos servicios especializados; y, b) Los bienes o servicios que se requiere contratar son accesorios o complementarios al equipamiento o infraestructura preexistente, e imprescindibles para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico de dicho equipamiento o infraestructura";



Que, asimismo, el numeral 7.3 de la citada Directiva, señala que *cuando el área usuaria, es decir, aquella de la cual proviene el requerimiento de contratar o que, dada su especialidad y funciones, canaliza los requerimientos formulados por otras dependencias, considere que resulta inevitable definir el requerimiento haciendo referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados o descripción que oriente la contratación hacia ellos, deberá elaborar un informe técnico de estandarización debidamente sustentado, el cual contendrá como mínimo:* a.) La descripción del equipamiento o infraestructura preexistente de la Entidad; b) De ser el caso, la descripción del bien o servicio requerido, indicándose la marca o tipo de producto; así como las especificaciones técnicas o términos de referencia, según corresponda; c) El uso o aplicación que se le dará al bien o servicio requerido; d) La justificación de la estandarización, donde se describa objetivamente los aspectos técnicos, la verificación de los presupuestos de la estandarización antes señalados y la incidencia económica de la contratación; e) Nombre, cargo y firma de la persona responsable de la evaluación que sustenta la estandarización del bien o servicio, y del jefe del área usuaria; y, f) La fecha de elaboración del informe técnico;



Que, sobre el particular, mediante Informe Técnico del visto, la Unidad Funcional de Operación y Mantenimiento de Instalaciones y Equipamiento Hospitalario de la entidad, como área usuaria al formular su requerimiento, solicita la estandarización para repuestos y accesorios de equipo Analizador de Inmunología Automatizado de la marca Mindray; por cuanto señala; a) la entidad cuenta con equipamiento preexistente como es el equipo: Analizador de Inmunología Automatizado, Marca Mindray, Modelo: CL-2000i, Serie W5-03001079 / WS-03001078; b) se ha descrito he identificado el bien a adquirir para el equipo preexistente, c) que los bienes serán utilizados en el equipo de Analizador de Bioquímica Automatizado, por cuanto el Manual de servicio de fabricante recomienda su reemplazo con repuestos originales, d) la estandarización encuentra justificación en el Manual de Servicio del





Resolución Directoral

N° 484 -2023-GR.CAJ-DRS-HGJ/DE

Jaén, 28 de setiembre del 2023

fabricante, dado que aun esta con garantía del fabricante, en su Pág. 3 precisa que la obligación o responsabilidad de Mindray bajo esta garantía no incluye (...), el uso de piezas o accesorios no aprobados por Mindray o reparaciones realizadas por personas distintas a las autorizadas por Mindray. Determinándose objetivamente que el bien requiere de accesorios de la propia marca para garantizar su correcto funcionamiento.

Que, mediante los Informes del visto, la Jefatura de la Unidad Servicios Generales y Mantenimiento, concluye que estando a los manuales del fabricante del bien existente, para la adquisición de repuestos, accesorios y complementos de los equipos se debe tener en cuenta lo indicado por el fabricante.

Que, en ese sentido, considerando lo establecido en el numeral 7.4 de la Directiva, la estandarización de los bienes o servicios a ser contratados será aprobada por el Titular de la Entidad, sobre la base del Informe Técnico emitido por el área usuaria, la que podrá efectuar las coordinaciones que resulten necesarias con el órgano encargado de las contrataciones para tal fin, resulta necesario emitir el acto resolutivo que apruebe la estandarización solicitada;

Por tanto, por las consideraciones expuestas y contando con los vistos correspondientes, con las facultades establecidas mediante Resolución Ejecutiva Regional N° D000057-2019-GRC-GR, la Dirección del Hospital General de Jaén;

RESUELVE:

ARTÍCULO PRIMERO: APROBAR, el proceso de estandarización de la marca Mindray, respecto del equipo *Analizador de Inmunología Automatizado*, Modelo: CL-2000i, Serie W5-03001079 / WS-03001078, para la adquisición de repuestos, accesorios y complementos.

ARTICULO SEGUNDO. - DISPONER que la estandarización a la que se refiere el artículo precedente es aprobada por un periodo de doce (12) meses, precisándose que de variar las condiciones que determinaron la estandarización, dicha aprobación quedará sin efecto.

ARTÍCULO TERCERO: ENCARGAR al responsable de administración y actualización del portal de transparencia para que publique la presente resolución en el portal web institucional del Hospital General de Jaén, www.hospitaljaen.gob.pe.

REGÍSTRESE, COMUNÍQUESE Y ARCHÍVESE.



