

FORMATO
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS
(BIENES)

1. DATOS GENERALES							
1.1 FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	04 de mayo del 2022						
1.2 ÁREA USUARIA	Servicio de farmacia / Servicio de Endocrinología						
1.3 DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	ADQUISICION DEL MEDICAMENTO NO PNUME INSULINA GLULISINA 100 UI/ML 3 ML - APROBADO POR EL COMITÉ FARMACOTERAPEUTICO PARA EL SERVICIO DE ENDOCRINOLOGIA.						
1.4 ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	OEI.02 Garantizar el acceso a cuidados y servicios de salud de calidad organizados en redes integradas de salud, centradas en personas, familia, y comunidad, con énfasis en la promoción de la salud y la prevención de la enfermedad						
1.5 N° DE REFERENCIA DEL PAC	PAC N°						
1.6 PROYECTO DE INVERSIÓN PÚBLICA	Código			NO			
	Documento que declaró la viabilidad			NO			
2. INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO							
2.1 DATOS DEL REQUERIMIENTO	Documento de requerimiento	PEDIDO DE COMPRA N° 002780-2023		Fecha de recepción		11 de abril del 2023	
2.2 MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	No es el caso	De oficio	No es el caso	Con motivo de observaciones	No es el caso	
	Fecha de la tercera versión	No es el caso	De oficio	No es el caso	Con motivo de observaciones	No es el caso	
2.3 SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN INCLUIRÁ PAQUETE(S)	SI			NO	X		
	De ser afirmativa la respuesta, detallar el sustento técnico del área usuaria o el órgano encargado de las contrataciones, según el caso.		No es el caso				
2.4 SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN SE EFECTUARÁ POR ÍTEMS	SI	X (ítem UNICO)	NO				
2.5 SEÑALAR SI SE HA LLEVADO A CABO UN PROCESO DE ESTANDARIZACIÓN	SI			NO	X		
	Documento de aprobación de la estandarización				Fecha de aprobación		
2.6 SEÑALAR SI EL BIEN OBJETO DE LA CONTRATACIÓN HA SIDO HOMOLOGADO	SI			NO	X		
	N° de Resolución que aprobó la Ficha de Homologación				Fecha de inicio de vigencia		
2.7 REQUERIMIENTO	El requerimiento obra en el presente expediente de contratación						
2.8 OBSERVACIONES AL REQUERIMIENTO							
N° Ítem	Cantidad total de observaciones	Cantidad de observaciones formuladas por el OEC	Comunicación con la cual se remitió al área usuaria las observaciones al requerimiento	Fecha de remisión de la comunicación	Cantidad de observaciones formuladas por los proveedores	Comunicación con la cual se remitió al área usuaria las observaciones al requerimiento	Fecha de remisión de la comunicación

FORMATO RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS (BIENES)								
2.9 RESPUESTA DEL ÁREA USUARIA								
Nº Item	Cantidad total de respuestas a las observaciones	Cantidad de respuestas a las observaciones formuladas por el OEC	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación	Cantidad de respuestas a las observaciones formuladas por	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación	
Consignar una síntesis de las respuestas a las observaciones								
2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO								
Nº Item	Ajustes realizados al requerimiento							
1	No es el caso							
3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO								
3.1 FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO			14/04/2023		FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO		4/05/2023	
3.2 PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO			SI		NO		X	
SANOFI – AVENTIS DEL PERU S.A., es dueña del producto APIDRA SOLOSTAR 100 UI/ML (3 ML) X 1 IMP con registro sanitario Nro. BE-00260 a nivel internacional, siendo titular y proveedor autorizado en el Perú para su distribución y comercialización exclusiva a nombre del laboratorio fabricante SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH – ALEMANIA y es REPRESENTACIONES DECO S.A.C. su distribuidor exclusivo en nuestro país. Por lo tanto NO EXISTE PLURALIDAD DE POSTORES.								
3.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO			SI		NO		X	
El producto bajo la marca comercial APIDRA 100 U/ml fabricado por SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH – ALEMANIA y cuyo titular, según RS BE00261 y RS BE00260, es SANOFI – AVENTIS DEL PERU S.A., es el UNICO que contiene la composición farmacológica y forma de presentación requerida que cuenta con REGISTRO SANITARIO VIGENTE tal como lo exige el artículo 8 "De la obligatoriedad y vigencia" de la LEY N.º 29459 "LEY DE LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, DISPOSITIVOS MÉDICOS Y PRODUCTOS SANITARIOS" y por lo tanto, en atención al Principio de legalidad mencionado en la Ley N.º 27444 Ley del Procedimiento Administrativo General, no podemos adquirir ningún otro producto farmacológico en el mercado nacional que no cumpla con este requisito. Por tanto NO EXISTE PLURALIDAD DE MARCAS.								
3.4 POSIBILIDAD DE DISTRIBUIR LA BUENA PRO			SI		NO		X	
En caso de existir la posibilidad de distribuir la buena pro, sustentar.								
3.5 SOBRE LA INFORMACIÓN QUE PUEDA UTILIZARSE PARA LA DETERMINACIÓN DE LOS FACTORES DE EVALUACIÓN			SI		NO		X	
En caso de obtenerse información que se puede utilizar para determinar los factores de evaluación, detallarla.								
3.6 SOBRE OTROS ASPECTOS NECESARIOS QUE TENGAN INCIDENCIA EN LA EFICIENCIA DE LA CONTRATACIÓN			SI		NO		X	
En caso de obtenerse información de otros aspectos que tengan incidencia en la eficiencia de la contratación, detallarla.								
MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO LIC. SOLEDAD M. GUTIÉRREZ VALLADARES SOLEDAD GUTIÉRREZ VALLADARES UNIDAD DE LICITACIONES			MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO NACIONAL DE SALUD DEL NIÑO ING. JUAN PABLO CABRERA CARRASCO Jefe de la Oficina de Logística					
NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES								