

ACTA 04-CdS2407A00351: APERTURA DE OFERTAS, ADMISIÓN, EVALUACIÓN Y CALIFICACIÓN DE OFERTAS, Y OTORGAMIENTO DE LA BUENA PRO**ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°35-2024-ESSALUD-RPR-1**

En la ciudad de Lima, distrito de Jesus Maria a los 21 días del mes de agosto del año 2024, a las 14:30 horas, en las instalaciones de la Oficina de Abastecimientos y Control Patrimonial de la Red Prestacional Rebagliati, sito en Av. Rebagliati N°490, distrito de Jesus Maria, se reunieron los integrantes del Comité de Selección, encargado de la preparación, conducción y realización de la Adjudicación Simplificada N°35-2024-ESSALUD-RPR-1, cuyo objeto de convocatoria es la ADQUISICION DE DISPOSITIVO MEDICO BRAZALETE DE IDENTIFICACION ADULTO BLANCO PARA EL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS - ESSALUD, a fin de efectuar la apertura de ofertas, admisión y evaluación, calificación de las ofertas según orden de prelación y otorgamiento de la buena pro, de corresponder.

El quorum necesario que exige la normativa de contrataciones del Estado, se logró con la presencia de los siguientes miembros:

| | | | | | |
|-----------------|-------------------------------------|----------|---|--------------|----------------------------|
| Presidente | Alicia Martina Castro Mechan | Titular | X | Dependencia: | Departamento de Enfermería |
| | | Suplente | | | |
| Primer Miembro | Laura Cila Soto Rivera | Titular | X | Dependencia: | Departamento de Enfermería |
| | | Suplente | | | |
| Segundo Miembro | Miguel Antonio Jesus Pinedo Bendezu | Titular | X | Dependencia: | Unidad de Adquisiciones |
| | | Suplente | | | |

De acuerdo con el cronograma establecido en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE, se registraron a través del SEACE como participantes los siguientes proveedores:

| Nro. | Tipo proveedor | RUC/Código | Nombre o Razón Social | Fecha de registro en el procedimiento | Estado | Advertencia | Fecha de registro |
|------|-------------------|-------------|--|---------------------------------------|--------|-------------|-------------------|
| 1 | Proveedor con RUC | 20100043573 | MURDOCH SISTEMAS S A | 02/07/2024 | Válido | | 02/07/2024 |
| 2 | Proveedor con RUC | 20453886892 | CORPORACION CASTILLO SOCIEDAD ANONIMA-CORPCAS | 02/07/2024 | Válido | | 02/07/2024 |
| 3 | Proveedor con RUC | 20523370201 | CORPORACION MEDICAL BERTH'S S.A.C. | 04/07/2024 | Válido | | 04/07/2024 |
| 4 | Proveedor con RUC | 20524570417 | CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR SAC | 02/07/2024 | Válido | | 02/07/2024 |
| 5 | Proveedor con RUC | 20536040561 | HEMO MEDICAL S.A.C. | 04/07/2024 | Válido | | 04/07/2024 |
| 6 | Proveedor con RUC | 20545696372 | CYNOSOF COMPANY S.A.C | 01/07/2024 | Válido | | 01/07/2024 |
| 7 | Proveedor con RUC | 20567131662 | SANOMED EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA | 03/07/2024 | Válido | | 03/07/2024 |
| 8 | Proveedor con RUC | 20607919331 | DREMED PERU S.A.C. | 03/07/2024 | Válido | | 03/07/2024 |

8 registros encontrados, mostrando 8 registro(s), de 1 a 8. Página 1 / 1.

En el día y horario señalado en el Sistema Electrónico de Contrataciones del Estado – SEACE, los siguientes postores presentaron su oferta a través del SEACE:

| Nro. | RUC/Código | Nombre o Razón Social | Fecha de registro | Hora de registro | Usuario de registro | Fecha de presentación | Hora de presentación | Estado de la propuesta | Estado |
|------|-------------|--|-------------------|------------------|---------------------|-----------------------|----------------------|------------------------|--------|
| 1 | 20524570417 | CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR SAC | 16/08/2024 | 23:45:21 | 20524570417 | 16/08/2024 | 23:52:28 | Enviado | Valido |
| 2 | 20567131662 | SANOMED EMPRESA INDIVIDUAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA | 16/08/2024 | 21:37:02 | 20567131662 | 16/08/2024 | 21:46:52 | Enviado | Valido |

2 registros encontrados, mostrando 2 registro(s), de 1 a 2. Página 1 / 1.

De las Bases:**1.8. PRESENTACIÓN Y APERTURA DE OFERTAS**

El participante presentara su oferta de manera electrónica a través del SEACE, desde las 00:01 horas hasta las 23:59 horas del día establecido para el efecto en el cronograma del procedimiento; adjuntando el archivo digitalizado que contenga los documentos que conforman la oferta de acuerdo a lo requerido en las bases.

El participante debe verificar antes de su envío, bajo su responsabilidad, que el archivo pueda ser descargado y su contenido sea legible.

Acto seguido, se procedió a la apertura electrónica de las ofertas enviadas, el Comité de Selección, verifico la presentación de los documentos requeridos en la sección específica de las bases de conformidad con el numeral 73.2 del artículo 73 del Reglamento y determina si la oferta responde a las características y/o requisitos funcionales y condiciones de los términos de referencia, detallados en la sección específica de las bases, según Anexo 1: "Acta de Admisión de Ofertas", que forma parte de la presente acta, **respecto a la admisibilidad de las ofertas se indica lo siguiente:**

POSTOR: SANOMED E.I.R.L.

- La documentación presentada para acreditar la "Ficha Técnica del Dispositivo Medico", requerido como documentación adicional del inciso e) del numeral 2.2.1. Documentación Obligatoria requerida en el numeral 2.2. del Capítulo II de la Sección Específica de las Bases, se visualiza la firma del **Director Técnico Jose Antonio Valenzuela Calderon con C.Q.F.P. N°16921**, quien refrenda dicho documento de conformidad con lo requerido en las especificaciones técnicas, sin embargo, de la constatación de información realizada en el portal web del Colegio Químico Farmacéutico del Perú del 21 de agosto de 2024, se verifico que el mencionado profesional **no se encuentra habilitado**. (se adjunta reporte)

Al respecto, la Resolución N°4000-2021-TCE-S3 del 24 de noviembre de 2021, en el numeral 14 del ANALISIS DE LOS PUNTOS CONTROVERTIDOS, manifiestan que;

*"(...) de conformidad con el primer párrafo del artículo 12 del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado por el Decreto Supremo N°014-2011-SA, el Director Técnico de un establecimiento farmacéutico debe ser un químico farmacéutico colegiado y **habilitado**.*

*Asimismo, el numeral 4.1 del Artículo 4 de la Ley del Trabajo del Químico Farmacéutico del Perú, aprobada por la Ley N°28173, se establece que para ejercer la profesión de químico farmacéutico se requiere: título profesional y estar inscrito y **habilitado** en el Colegio de Químicos Farmacéuticos respectivo.*

*Aunado a ello, el artículo 5 del Reglamento de la Ley del Trabajo del Químico Farmacéutico del Perú, aprobado por el Decreto Supremo N°08-2006-SA, señala que son requisitos para el ejercicio profesional de un Químico Farmacéutico, entre otros, el tener título profesional a nombre de la Nación y estar inscrito y **habilitado** en el Colegio Profesional respectivo."*

- Entre los folios 36 al 44, presenta boletaje referida al equipo en cesión en uso, mas no relacionados al dispositivo medico "Brazalete de identificación adulto blanco", tal como se requiere en las especificaciones técnicas.

Por lo expuesto, se considera **NO ADMITIDA** su oferta.

Una vez determinada la admisibilidad de las propuestas, se procedió con la evaluación que se detalla en el Anexo 2: "Acta de Evaluación de Ofertas", que forma parte de la presente Acta.

Luego de culminada la evaluación, el Comité de Selección determinó si las ofertas, según el orden de prelación, cumplen con los requisitos de calificación detallados en las bases, el cual se detalla en el Anexo 3: "Acta de Calificación de Ofertas", que forma parte de la presente acta.


Los integrantes del comité de selección, por unanimidad, dan por aprobados los resultados, de acuerdo con el análisis efectuado, otorgando la Buena Pro de conformidad al siguiente detalle:

| Nº de ítem | Descripción | Postor Ganador de la Buena Pro | Monto Adjudicado (S/) |
|------------|--|---|-----------------------|
| 1 | BRAZALE DE IDENTIFICACION ADULTO BLANCO UN | - CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR S.A.C. | 180,360.00 |

Seguidamente se procedió a la lectura de la presente acta, no habiendo observación alguna, el presente procedió a suscribirla en señal de conformidad; y no teniendo nada más que tratar, se levantó la reunión siendo las 16:40 horas.



Laura Cila Soto Rivera
Primer Miembro



Alicia Martina Castro Mehan
Presidente



Miguel Antonio J Pinedo Bendezu
Segundo Miembro



ANEXO 1
ACTA DE ADMISION DE OFERTAS
ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°35-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE DISPOSITIVO MEDICO BRAZALETE DE IDENTIFICACION ADULTO BLANCO PARA EL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS - ESSALUD

| N° de ITEM | N° Postor (Según su Registro en el SEACE) | POSTOR | DOCUMENTO DE PRESENTACION OBLIGATORIA | | | | | | | | | | | | | | | RESULTADO O (ADMITIDA / NO ADMITIDA) | |
|------------|---|--|---|--|--|---|---|---|--|---------------------------------------|--|---|--|--|--|---|--|--|---|
| | | | a) Declaración Jurada de Datos del Postor (Anexo N° 01) | b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. | c) Declaración Jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 02) | d) Declaración Jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3) | Certificado de Buenas Prácticas de Almacenamiento (CBPA) | Registro Sanitario o Certificado de Registro Sanitario | Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (CBPM) | Ficha Técnica del dispositivo médico. | Certificado de Análisis del producto terminado (Protocolo de Análisis), o Certificado de Conformidad del producto terminado | Folletería /Manual de Instrucciones de Uso o Inserto (original o copia simple) | Declaración Jurada de Presentación del dispositivo médico ofertado y vigencia (Anexo N°05) y del Equipo en cesión de uso - de ser el caso | Declaración Jurada de Compromiso de Canje y/o Reposición por Defectos o vicios ocultos | Presentación de Muestra | f) Declaración Jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4) | g) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso. (Anexo N° 5) | | h) El precio de la oferta en soles (Anexo N° 6). |
| 1 | 1 | CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR S.A.C | Cumple (folio 2) | Cumple (folio 3-5) | Cumple (folio 6) | Cumple (folio 7) | No requiere - Cumple (folio 9-23) | No requiere - Cumple (folio 25-29) | No requiere - Cumple (folio 30, 38-41) | Cumple (folio 31-33) | Cumple (folio 42-43) | Cumple (folio 47-52) | Cumple (folio 53-55) | Cumple (folio 57) | Cumple (folio 58, y Anexo N°07 Evaluación de muestra) | Cumple (folio 61) | No corresponde | Cumple (folio 63) | ADMITIDA |
| | 2 | SANOMED E.I.R.L. | Cumple (folio 1) | Cumple (folio 2-6) | Cumple (folio 29) | Cumple (folio 30) | No requiere - Cumple (folio 11-26) | No requiere - Cumple (folio 61-64) | No requiere - Cumple (folio 96-100) | No Cumple (folio 65, 35) | Cumple (folio 66) | No Cumple (folio 36-44) | Cumple (folio 34-35) | Cumple (folio 46) | Cumple (folio 101-103, y Anexo N°07 Evaluación de muestra) | Cumple (folio 32-33) | No corresponde | Cumple (folio 45) | NO ADMITIDA |

NOTA: En el acta de evaluación, calificación y otorgamiento de buena pro, se sustentara la no admisión.

Laura Cila Soto Rivera
Primer Miembro

Alicia Martina Castro Mechan
Presidente

Miguel Antonio Benítez Bendejé
Segundo Miembro



ANEXO 2

ACTA DE EVALUACION DE OFERTAS

ADJUDICACION SIMPLIFICADA N°35-2024-ESSALUD-RPR-1

ADQUISICION DE DISPOSITIVO MEDICO BRAZALETE DE IDENTIFICACION ADULTO BLANCO PARA EL HOSPITAL
NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS - ESSALUD

| N° de ITEM | N° Postor (Según su Registro en el SEACE) | POSTOR | Valor Estimado S/ | Precio Ofertado (S/) | Factores de Evaluación | | | Orden de Prelación |
|---------------|---|--|----------------------|-------------------------|---|--|------------------|-----------------------|
| | | | | | Precio (Puntaje máximo 100 puntos) | Bonificacion 5% sobre el puntaje total obtenido (MYPE) | Puntaje Total | |
| 1 | 1 | CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR S.A.C | S/ 429,624.00 | S/ 180,360.00 | 100.00 | 5.00 | 105.00 | 1 |
| | 2 | SANOMED E.I.R.L. | | - | - | - | - | - |


Laura Cila Soto Rivera
Primer Miembro


Alicia Martina Castro Mehan
Presidente


Miguel Antonio J Pinedo Bendejú
Segundo Miembro

ADQUISICION DE DISPOSITIVO MEDICO BRAZALETE DE IDENTIFICACION ADULTO BLANCO PARA EL HOSPITAL NACIONAL EDGARDO REBAGLIATI MARTINS - ESSALUD

| N° de Ítem | Orden de Prelación | POSTOR | Documentos para Acreditar los Requisitos de Calificación | | Resultado de la Etapa de Calificación (Califica / No Califica) |
|------------|--------------------|--|--|--|--|
| | | | 3.2 Requisitos de Calificación | | |
| | | | A. CAPACIDAD LEGAL HABILITACION | B. EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD | |
| 1 | 1° | CONSORCIO INDUSTRIAL CORDANO S.A.C. - CINCOR S.A.C | Cumple (folio 64-76) | Cumple (folio 77-90) | CALIFICA |


 Laura Cila Soto Rivera
 Primer Miembro


 Alicia Martina Castro Mehan
 Presidente


 Miguel Antonio J Pinedo Bendezu
 Segundo Miembro



COLEGIO QUÍMICO FARMACÉUTICO DEPARTAMENTAL DE LIMA

Consejo Directivo Departamental 2023 - 2024

- INICIO INSTITUCIONAL
- TRÁMITE ▾
- NORMATIVIDAD ▾
- GESTIÓN 2021-2022 ≡
- SECTORES / COMISIONES ▾
- Jurado Electoral 2023-24
- CIM ▾ CONTACTO

COLEGIADOS HABILITADOS

Portada » Colegiados Habilitados

DATOS DE BÚSQUEDA

| | |
|------------------------------------|--|
| CODIGO CQFP: | APELLIDOS Y NOMBRES: |
| <input type="text" value="19210"/> | <input type="text" value="APELLIDOS Y NOMBRES"/> |

| ↓ CODIGO CQFP | APELLIDOS Y NOMBRES | HABILIDAD |
|---------------|------------------------------|-----------|
| 19210 | SOTO AVILES, ANAÏSS ANGELICA | HABIL |

"Al servicio de los Colegiados"

Enrique Palacios 557 Miraflores, Lima, Perú



+51 914 668 903/ +51 914 668 898

Solo mensajes de WhatsApp





COLEGIO QUÍMICO FARMACÉUTICO DEPARTAMENTAL DE LIMA

Consejo Directivo Departamental 2023 - 2024

INICIO INSTITUCIONAL

TRÁMITE

NORMATIVIDAD

GESTIÓN 2021-2022

SECTORES / COMISIONES

Jurado Electoral 2023-2024

CIM CONTACTO



COLEGIADOS HABILITADOS

Portada

» Colegiados Habilitados

DATOS DE BÚSQUEDA

CODIGO CQFP:

16921

APELLIDOS Y NOMBRES:

APELLIDOS Y NOMBRES

↓ CODIGO CQFP

APELLIDOS Y NOMBRES

HABILIDAD

16921

VALENZUELA CALDERON, JOSE ANTONIO

NO HABIL

"Al servicio de los Colegiados"

Enrique Palacios 557 Miraflores, Lima, Perú



+51 914 668 903/ +51 914 668 898

Solo mensajes de WhatsApp



Etapa de Admisión


 Ítem N°: 1


 Postor: SANOMED

| ASPECTOS DE EVALUACION | CUMPLE | |
|--|--------|----|
| | SI | NO |
| <p>La metodología a emplear para evaluar la muestra, consiste en realizar la trazabilidad de la información de la muestra con los documentos presentados en la propuesta técnica y el cumplimiento con lo establecido en la normatividad vigente, (numeral 7: Condiciones Generales).</p> <p>a. Evaluación de la muestra con relación: a) Registro Sanitario, b) Certificado de Análisis y c) Declaración Jurada de presentación del producto:</p> <p>La evaluación consiste en contrastar la información consignada en la muestra, con la información contenida en los documentos a), b) y c) verificando que exista concordancia entre ambos (muestra y documentación).</p> <p>Por ejemplo, se puede contrastar la siguiente información:</p> <p>Nombre del producto, concentración, tamaño (dimensiones), volumen, forma de presentación, número de lote, o serie, o código, fecha de vencimiento o expiración, esterilidad, fabricante, país del fabricante, u otra información de la muestra, que deben concordar con la información de los documentos.</p> | ✓ | |
| <p>b. Del cumplimiento de la Información relacionada al dispositivo médico:</p> <p>En la muestra se verifica el nombre comercial, registro sanitario, forma de presentación, marca, fabricante, distribuidor, país de origen; deben estar de acuerdo a la Declaración Jurada de Presentación del Producto, (Anexo N° 4).</p> | ✓ | |
| <p>c. Del cumplimiento del rotulado de los envases mediatos e inmediatos</p> <p>Se verifica la integridad de los envases, es decir, que las muestras presentadas no se encuentren deterioradas, en concordancia con el Art.141° del D.S.0162011-SA.</p> <p>Seguidamente, se verifica que los rotulados de la muestra contengan la información requerida en los Art. 137° y 138° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.</p> <p>La rotulación debe tener caracteres indelebles, legibles y visibles. En ese sentido, se verifica que la impresión de los rotulados mantenga sus características luego de ser manipulados.</p> <p>Deben consignar la palabra o símbolo que indiquen "estéril" y de "un solo uso", método de esterilización empleado y fecha de esterilización.</p> <p>Para el caso de productos sin registro sanitario, el rotulado de sus envases deberá contener como mínimo la siguiente información: a) Nombre o denominación del producto, b) país de fabricación, c) Fecha de fabricación, d) En caso de que el producto, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario debe ser declarado, e) nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda, f) Registro Único de Contribuyentes (RUC).</p> | ✓ | |
| <p>d. Del cumplimiento del manual de instrucciones de uso o inserto: Cuando corresponda</p> <p>En concordancia con el Art. 140° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.</p> | ✓ | |
| CONCLUSIONES: marcar con una (X): Evaluación total de la muestra Cumple (X) Evaluación total de la muestra No cumple () | | |

Firma de las áreas usuarias


EsSalud H.N.E.R.M.
 REA ASISTENCIAL REBAGLIATI
LIC. CARLOS RUEDA BAZALAR
 Enf. Jefe Emergencia Pediatría
 G.E.P. 27058


EsSalud H.N.E.R.M.
 REA ASISTENCIAL REBAGLIATI
LIC. LORENA PORTUQUILLI NUÑEZ
 Enf. Jefe Emergencia
 G.E.P. 17548 / E.E. 980


EsSalud H.N.E.R.M.
 REA ASISTENCIAL REBAGLIATI
Lic. Alicia Castro Mechain
 Enfermera Jefe
 Servicio 13C Columna Vertebral
 CEP. 2637

Etapa de Admisión

Item N°:


1


Postor:

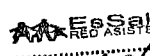
Id medic.

| ASPECTOS DE EVALUACION | CUMPLE | |
|--|--------|----|
| | SI | NO |
| <p>La metodología a emplear para evaluar la muestra, consiste en realizar la trazabilidad de la información de la muestra con los documentos presentados en la propuesta técnica y el cumplimiento con lo establecido en la normatividad vigente, (numeral 7: Condiciones Generales).</p> <p>a. Evaluación de la muestra con relación: a) Registro Sanitario, b) Certificado de Análisis y c) Declaración Jurada de presentación del producto:</p> <p>La evaluación consiste en contrastar la información consignada en la muestra, con la información contenida en los documentos a), b) y c) verificando que exista concordancia entre ambos (muestra y documentación).</p> <p>Por ejemplo, se puede contrastar la siguiente información:</p> <p>Nombre del producto, concentración, tamaño (dimensiones), volumen, forma de presentación, número de lote, o serie, o código, fecha de vencimiento o expiración, esterilidad, fabricante, país del fabricante, u otra información de la muestra, que deben concordar con la información de los documentos.</p> | ✓ | |
| <p>b. Del cumplimiento de la Información relacionada al dispositivo médico:</p> <p>En la muestra se verifica el nombre comercial, registro sanitario, forma de presentación, marca, fabricante, distribuidor, país de origen; deben estar de acuerdo a la Declaración Jurada de Presentación del Producto, (Anexo N° 4).</p> | ✓ | |
| <p>c. Del cumplimiento del rotulado de los envases mediatos e inmediatos</p> <p>Se verifica la integridad de los envases, es decir, que las muestras presentadas no se encuentren deterioradas, en concordancia con el Art.141° del D.S.0162011-SA.</p> <p>Seguidamente, se verifica que los rotulados de la muestra contengan la información requerida en los Art. 137° y 138° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.</p> <p>La rotulación debe tener caracteres indelebles, legibles y visibles. En ese sentido, se verifica que la impresión de los rotulados mantenga sus características luego de ser manipulados.</p> <p>Deben consignar la palabra o símbolo que indiquen "estéril" y de "un solo uso", método de esterilización empleado y fecha de esterilización.</p> <p>Para el caso de productos sin registro sanitario, el rotulado de sus envases deberá contener como mínimo la siguiente información: a) Nombre o denominación del producto, b) país de fabricación, c) Fecha de fabricación, d) En caso de que el producto, contenga algún insumo o materia prima que represente algún riesgo para el consumidor o usuario debe ser declarado, e) nombre y domicilio legal del fabricante y/o del importador o distribuidor responsable, según corresponda, f) Registro Único de Contribuyentes (RUC).</p> | ✓ | |
| <p>d. Del cumplimiento del manual de instrucciones de uso o inserto: Cuando corresponda</p> <p>En concordancia con el Art. 140° del "Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios", aprobado mediante D.S. N° 016-2011-SA y sus modificatorias.</p> | ✓ | |
| CONCLUSIONES: marcar con una (X): | | |
| Evaluación total de la muestra Cumple (X) Evaluación total de la muestra No cumple () | | |

Firma de las áreas usuarias


J.C. CARLOS RUEDA BAZALAR
 Enf. Jefe Emergencia Pediátrica
 C.E.P. 27000


LIC. LORENA PORTOCARRAL NUNEZ
 ENF. JEFE RUC
 C.E.P. 17540 C.E. 050


Lic. Alicia Castro Mecha
 Enfermera Jefe
 Servicio 130 Columna Vertebral
 C.E.P. 2837