

N° 105 -2024-CENARES-MINSA



Resolución Directoral

Lima, 26 JUN. 2024

VISTO:

El Expediente N° CENARES-DP20240001074 que contiene el Memorándum N° D001674-2024-CENARES-DP-MINSA de fecha 26 de junio de 2024, emitido por la Dirección de Programación, el Informe N° D000895-2024-CENARES-OAL-MINSA de fecha 26 de junio de 2024, emitido por la Oficina de Asesoría Legal; y

CONSIDERANDO:

Que, el Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, aprobado mediante Decreto Supremo N° 004-2019-JUS y su modificatoria, en su numeral 1.1. del artículo IV, respecto al principio de legalidad, dispone que *"Las autoridades administrativas deben actuar con respeto a la Constitución, la ley y al derecho, dentro de las facultades que le estén atribuidas y de acuerdo con los fines para los que les fueron conferidas"*;

Que, el numeral 212.1 del artículo 212 del citado Texto Único Ordenado, señala que *"Los errores material o aritmético en los actos administrativos pueden ser rectificandos con efecto retroactivo, en cualquier momento, de oficio o a instancia de los administrados, siempre que no se altere lo sustancial de su contenido ni el sentido de la decisión"*;

Que, mediante Resolución Directoral N° 643-2023-CENARES-MINSA de fecha 29 de diciembre de 2023, se resolvió en el artículo 1°, aprobar la estandarización de los bienes detallados en el Anexo N° 1, que forma parte integrante de la resolución, siendo que, el mencionado Anexo N° 1, detalla la relación de equipos preexistentes en la Entidad;

Que, mediante Memorándum N° D001674-2024-CENARES-DP-MINSA de fecha 26 de junio de 2024, la Dirección de Programación advierte que, el Anexo N° 1 consignado en el artículo 1° de la parte resolutive de la referida Resolución Directoral N° 643-2023-CENARES-MINSA, no señala el bien a estandarizar sino la relación de equipos preexistentes en la Entidad, es que solicita corregir el error material incurrido a fin de cumplir con lo dispuesto en el mismo;

Que, la Oficina de Asesoría Legal mediante Informe N° D000895-2024-CENARES-OAL-MINSA de fecha 26 de junio de 2024, advierte el error material incurrido en el artículo 1° de la parte resolutive de la referida Resolución Directoral N° 643-2023-CENARES-MINSA y su Anexo N° 1, y opina que resulta viable la emisión de un nuevo acto resolutive con la finalidad de rectificar dichos errores materiales, toda vez que, no altera lo sustancial del contenido, ni el sentido de la decisión, conforme a lo dispuesto en el Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 – Ley de Procedimiento Administrativo General;



Con los vistos de la Dirección de Programación y de la Oficina de Asesoría Legal;

De conformidad con lo dispuesto en el Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444, Ley del Procedimiento Administrativo General, aprobado con Decreto Supremo N° 004-2019-JUS y su modificatoria, la Resolución Ministerial N° 907-2021-MINSA, mediante el cual se aprueba el Manual de Operaciones del CENARES, la Resolución Ministerial N° 348-2024/MINSA, que designa al Director General del CENARES;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO 1°.- RECTIFICAR el error material contenido en la Resolución Directoral N° 643-2023-CENARES-MINSA de fecha 29 de diciembre de 2023, cuyo texto del artículo 1° de la parte resolutiva se entenderá conforme al detalle que a continuación se señala, quedando subsistente los demás extremos de la citada Resolución:

Parte resolutiva, dice:

"ARTÍCULO 1°.- APROBAR la Estandarización de los bienes detallados en el Anexo N° 1, que forma parte integrante de la presente resolución, por las consideraciones expuestas"

Parte resolutiva, debe decir:

"ARTÍCULO 1°.- APROBAR la Estandarización de bienes "KIT PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE ADN MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS", conforme al Anexo N° 01 que forma parte integrante de la presente resolución, por las consideraciones expuestas".

ARTÍCULO 2°.- RECTIFICAR el error material contenido en el Anexo N° 1 de la Resolución Directoral N° 643-2023-CENARES-MINSA de fecha 29 de diciembre de 2023, que detalla la relación de Insumos Estandarizados (relación de equipos preexistentes en la Entidad), debiendo detallar el cuadro del producto a estandarizar, según el Anexo N° 1, que forma parte integrante de la presente Resolución.

ARTÍCULO 3°.- NOTIFICAR a la Dirección de Adquisiciones y a la Dirección de Programación la presente Resolución Directoral para conocimiento y fines pertinentes.

ARTÍCULO 4°.- DISPONER a la Oficina de Tecnologías de la Información e Innovación, la publicación de la presente Resolución en el Portal de Transparencia del CENARES.

Regístrese y comuníquese.



N° 105 -2024-CENARES-MINSA

*Resolución Directoral*

Lima,

26 JUN. 2024

ANEXO N° 1

ÍTEM	PRODUCTO/DESCRIPCIÓN	CÓDIGO	MARCA
1	KIT PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE ADN MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS	358600093766	CEPHEID



MINISTERIO DE SALUD
Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos
Estratégicos de Salud - CENARES

ING. JUAN CARLOS MARTÍN CASTILLO DÍAZ
DIRECTOR GENERAL

N° 643 -2023-CENARES-MINSA



Resolución Directoral

Lima, 29 DIC. 2023

VISTOS:

El Expediente N° DGIESP20230000654, el Informe N° D000067-2023-CENARES-DP-MINSA, del 14 de diciembre de 2023, emitido por la Dirección de Programación y el Informe N° D001315-2023-CENARES-OAL-MINSA, del 16 de diciembre de 2023, emitido por la Oficina de Asesoría Legal; y,

CONSIDERANDO:

Que, el Texto Único Ordenado de la Ley N°30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, en su artículo 1 establece que: "La presente Ley 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 la presente Ley";

Que, en el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, dispone que: "En la definición del 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 se agregan las palabras "o equivalente" a continuación de dicha referencia";

Que, mediante Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE se aprueba la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD, denominada "Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular", la cual tiene como finalidad establecer los lineamientos que las Entidades deben observar para hacer referencia, en la definición del requerimiento, a marca o tipo particular de bienes o servicios a contratar;

Que, de acuerdo al literal a) del artículo 37 del Manual de Operaciones del CENARES, aprobado por Resolución Ministerial N° 907-2021/MINSA, la Dirección de Programación tiene como función formular, proponer e implementar los lineamientos, procedimientos y criterios para la homologación y estandarización de los requerimientos



identificados como contratación recurrente, uso masivo y estratégico en salud, que contribuyan con la oportunidad en los procesos de selección;

Que, mediante Memorandum N° D005744-2023-DGIESP-MINSA, del 12 de diciembre de 2023, la Dirección de General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, remitió el "Informe de estandarización del Kit PCR en tiempo real para detección de ADN Mycobacterium Tuberculosis";

Que, con el Informe N° D000067-2023-CENARES-DP-MINSA, del 14 de diciembre de 2023, la Dirección de Programación indicó que la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud formalizó la solicitud de estandarización del "KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE ADN MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS", acuerdo al Informe Técnico emitido por el Instituto Nacional de Salud;

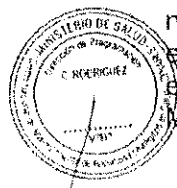
Que, en los numerales 7.1 y 7.2 de la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD se precisa que, la estandarización debe responder a criterios técnicos y objetivos que la sustenten, debiendo ser necesaria para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico equipamiento o infraestructura preexistente de la Entidad. Así, los presupuestos que deben verificarse para que proceda la estandarización son los siguientes. i) La Entidad posee determinado equipamiento o infraestructura, pudiendo ser maquinarias, equipos, vehículos, u otro tipo de bienes, así como ciertos servicios especializados; ii) Los bienes o servicios que se requieren contar, 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, adicionalmente el numeral 7.3 de la citada Directiva establece que, cuando el área usuaria 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, se 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, f. La fecha de elaboración del informe técnico;

Que, el Informe de Estandarización, elaborado por la el Centro Nacional de Salud Pública del Instituto Nacional de Salud, ha detallado los equipos preexistentes y los bienes requeridos, además de precisar el uso que se les dará a dichos bienes, y haberse justificado técnica y objetivamente los presupuestos exigidos en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD;

Que, en razón de lo dispuesto en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD y la normativa de contratación pública, la Dirección de Programación, de acuerdo a su especialidad y funciones ha canalizado el requerimiento, y sustentado la necesidad de estandarizar el "KIT DE PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN DE ADN MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS";

Que, a través del Informe N° D001315-2023-CENARES-OAL-MINSA, del 16 de diciembre de 2023, la Oficina de Asesoría Legal concluye que se ha justificado técnica y objetivamente los presupuestos para la estandarización, así como las demás condiciones establecidas en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD; razón por la cual, resulta procedente la estandarización solicitada por la Dirección de Programación;



N° 643 -2023-CENARES-MINSA



Resolución Directoral

Lima, 29 DIC. 2023

Que, con los vistos de la Dirección de Programación, y de la Oficina de Asesoría Legal;

De conformidad con lo dispuesto en Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, su Reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF, y modificatorias, la Resolución Ministerial N° 842-2023/MINSA por la cual se designó al Director General del CENARES; y, la Resolución Ministerial N° 907-2021/MINSA, mediante el cual se aprueba el Manual de Operaciones del CENARES;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO 1°.- APROBAR la Estandarización de los bienes detallados en el Anexo N° 1, que forma parte integrante de la presente resolución, por las consideraciones Expuestas.

ARTÍCULO 2°.- DISPONER que el periodo de vigencia de la presente estandarización sea de **veinticuatro (24) meses**, contados a partir del día siguiente de su aprobación, precisándose que de variar las condiciones que determinaron la estandarización, dicha aprobación quedará sin efecto.

ARTÍCULO 3°.- DISPONER la publicación de la Resolución Directoral en la página web institucional.

ARTÍCULO 4°.- REMITIR el expediente a la Dirección de Programación, a fin de que proceda conforme a sus atribuciones.

Regístrese y comuníquese.

MINISTERIO DE SALUD
Centro Nacional de Asesoramiento de Recursos
Estratégicos en Salud - CENARES

JORGE GRIMALDO RAMIREZ CASTILLO
Director General

ANEXO N° 1 DE LA RESOLUCIÓN DIRECTORAL N° 643-2023-CENARES/MINSA

RELACIÓN DE INSUMOS ESTANDARIZADOS

N°	DESCRIPCIÓN	MARCA	MODELO	SERIE	EESS
1	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110013628	Laboratorio de Referencia de DIRIS Lima Centro
2	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110013164	Laboratorio de Referencia de DIRIS Lima Sur
3	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110013114	Hospital Nacional Docente Madre Niño San Bartolomé
4	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	815265	Laboratorio de Referencia Nacional de Micobacterias-INS
5	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-2-10C SATELITE	110013002	LR de DIRIS Lima Norte (CS Víctor Raúl de la Torre)
6	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-2-10C SATELITE	110013001	LR de DIRIS Lima Este
7	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXII-2-D-10C	110011602	Hospital Regional Eleazar Guzmán Barrón
8	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110020741	Laboratorio de Referencia Regional Huánuco
9	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110020738	Laboratorio de Referencia Regional Puno
10	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110020740	Laboratorio de Referencia Regional Junín
11	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110020739	Laboratorio de Referencia Regional Apurímac
12	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110017921	Laboratorio de Referencia Regional Tacna
13	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110013788	Laboratorio de Referencia Regional Cajamarca
14	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110018617	Laboratorio de Referencia Regional Ayacucho
15	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110018613	Laboratorio de Referencia Regional Moquegua
16	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110017919	Hospital Román Egoavil Pando
17	Equipo GeneXpert	CEPHEID	GXIV-4-D-10C	110018319	Laboratorio de Referencia Regional Cusco

N° 229 -2023-CENARES-MINSA



Resolución Directoral

Lima, 27 ABR. 2023

VISTOS:

El Expediente N° DGIESP20230000128, el Memorándum N° D000077-2023-CENARES-DP-MINSA, del 13 de abril de 2023, emitido por la Dirección de Programación y el Informe N° D000027-2023-CENARES-OAL-MINSA, del 20 de abril de 2023, emitido por la Oficina de Asesoría Legal; y,

CONSIDERANDO:

Que, el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, en su artículo 1 establece que: "La presente Ley 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 la presente Ley";

Que, en el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, dispone que: "En la definición del 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 se agregan las palabras "o equivalente" a continuación de dicha referencia";

Que, mediante Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE se aprueba la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD, denominada "Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular", la cual tiene como finalidad establecer los lineamientos que las Entidades deben observar para hacer referencia, en la definición del requerimiento, a marca o tipo particular de bienes o servicios a contratar;

Que, de acuerdo al literal a) del artículo 37 del Manual de Operaciones del CENARES, aprobado por Resolución Ministerial N° 907-2021/MINSA, la Dirección de Programación tiene como función formular, proponer e implementar los lineamientos, procedimientos y criterios para la homologación y estandarización de los requerimientos



identificados como contratación recurrente, uso masivo y estratégico en salud, que contribuyan con la oportunidad en los procesos de selección;

Que, Memorándum N° D001348-2023-DGIESP-MINSA, del 31 de marzo de 2023, la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, remitió al Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud, la Nota Informativa N° D000133-2023-DPCTB-DGIESP/MINSA, elaborada por la Dirección de Prevención y Control de Tuberculosis de esta Dirección General, a fin de actualizar la Estandarización de uso del insumo estratégico "Kit PCR en Tiempo Real para detección y resistencia a Rifampicina de Mycobacterium tuberculosis";

Que, con el Memorándum N° D000077-2023-CENARES-DP-MINSA, del 13 de abril de 2023, la Dirección de Programación indicó que la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública, traslada la Nota Informativa N° D000133-2023-DPCTB-DGIESP/MINSA elaborada por la Dirección de Prevención y Control de Tuberculosis – DPCTB, quienes en su calidad de área usuaria y especialistas remite el Informe Técnico de estandarización del Kit PCR en tiempo real para detección y resistencia a Rifampicina de Mycobacterium Tuberculosis;

Que, en los numerales 7.1 y 7.2 de la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD se precisa que, la estandarización debe responder a criterios técnicos y objetivos que la sustenten, debiendo ser necesaria para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico equipamiento o infraestructura preexistente de la Entidad. Así, los presupuestos que deben verificarse para que proceda la estandarización son los siguientes. i) La Entidad posee determinado equipamiento o infraestructura, pudiendo ser maquinarias, equipos, vehículos, u otro tipo de bienes, así como ciertos servicios especializados; ii) Los bienes o servicios que se requieren contar 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, adicionalmente el numeral 7.3 de la citada Directiva establece que, cuando el área usuaria 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, se 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, f. La fecha de elaboración del informe técnico;

Que, el Informe Técnico de Estandarización, elaborado por la el Centro Nacional de Salud Pública del Instituto Nacional de Salud, ha detallado los equipos preexistentes y los bienes requeridos, además de precisar el uso que se les dará a dichos bienes, y haberse justificado técnica y objetivamente los presupuestos exigidos en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD;

Que, en razón de lo dispuesto en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD y la normativa de contratación pública, la Dirección de Programación, de acuerdo a su especialidad y funciones ha canalizado el requerimiento, y sustentado la necesidad de estandarizar el kit PCR en tiempo real para cuantificación de carga viral de VIH x 10 Determinaciones y el kit de calibración para equipo molecular de menor complejidad;



N° 229 -2023-CENARES-MINSA



Resolución Directoral

Lima, 27 ABR. 2023

Que, a través del Informe N° D000027-2023--CENARES-OAL-MINSA, del 20 de abril de 2023, la Oficina de Asesoría Legal concluye que se ha justificado técnica y objetivamente los presupuestos para la estandarización, así como las demás condiciones establecidas en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD; razón por la cual, resulta procedente la estandarización solicitada por la Dirección de Programación;

Que, con los vistos de la Dirección de Programación, y de la Oficina de Asesoría Legal;

De conformidad con lo dispuesto en Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225, Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, su Reglamento aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF, y modificatorias, la Resolución Ministerial N° 012-2023/MINSA por la cual se designó a la Directora General del CENARES; y, la Resolución Ministerial N° 907-2021/MINSA, mediante el cual se aprueba el Manual de Operaciones del CENARES;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO 1°.- APROBAR la Estandarización de los bienes detallados en el Anexo N° 1, que forma parte integrante de la presente resolución, por las consideraciones Expuestas.

ARTICULO 2°.- DISPONER que el periodo de vigencia de la presente estandarización sea de veinticuatro (24) meses, contados a partir del día siguiente de su aprobación, precisándose que de variar las condiciones que determinaron la estandarización, dicha aprobación quedará sin efecto.

ARTÍCULO 3°.- DISPONER la publicación de la Resolución Directoral en la página web institucional.

ARTÍCULO 4°.- REMITIR el expediente a la Dirección de Programación, a fin de que proceda conforme a sus atribuciones.

Regístrese y comuníquese.



MINISTERIO DE SALUD
Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos
Estratégicos en Salud - CENARES

ANA GARMELA VÁSQUEZ QUISPE GONZALES
Directora General

ANEXO N° 1 DE LA RESOLUCIÓN DIRECTORAL N° -2023-CENARES/MINSA

RELACIÓN DE INSUMOS ESTANDARIZADOS



ITEM	DESCRIPCIÓN DEL BIEN A ESTANDARIZAR	MARCA
1	KIT PCR EN TIEMPO REAL PARA DETECCIÓN Y RESISTENCIA A RIFAMPICINA DE MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS	CEPHEID

