

FORMATO						
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS (BIENES)						
1. DATOS GENERALES						
1.1	FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	16/02/2023				
1.2	ÁREA USUARIA	DIRECCION DE PROGRAMACION				
1.3	DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	ADQUISICIÓN DE INSUMOS Y REACTIVOS DE INMUNOHISTOQUIMICA DE CÁNCER DE MAMA Y LINFOMA PARA HOSPITALES DE LIMA METROPOLITANA, CALLAO, INSTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS DE TRUJILLO E INTITUTO REGIONAL DE ENFERMEDADES NEOPLÁSICAS CENTRO CON EQUIPOS EN CESIÓN DE USO.				
1.4	ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	C0063 ABAST - CANCER				
1.5	Nº DE REFERENCIA DEL PAC	35				
1.6	PROYECTO DE INVERSIÓN PÚBLICA	Código				
		Documento que declaró la viabilidad				
2. INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO						
2.1	DATOS DEL REQUERIMIENTO	Documento de requerimiento	MEMORANDO N° 175-2021-CP-CENARES/MINSA	Fecha de recepción	1/02/2021	
2.2	MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	26/04/2021	De oficio	Con motivo de observaciones	X
		Fecha de la tercera versión	2/08/2021	De oficio	Con motivo de observaciones	X
		Fecha de la cuarta versión	9/09/2021	De oficio	Con motivo de observaciones	X
		Fecha de la quinta versión	9/12/2022	De oficio	Con motivo de observaciones	X
		Fecha de la sexta versión	27/07/2022	De oficio	X	Con motivo de observaciones
		Fecha de la séptima versión	24/08/2022	De oficio	X	Con motivo de observaciones
		Fecha de la octava versión	1/09/2022	De oficio		Con motivo de observaciones
		Fecha de la novena versión	9/09/2022	De oficio		Con motivo de observaciones
		Fecha de la décima versión	16/09/2022	De oficio		Con motivo de observaciones
		Fecha de la décima primera versión	20/10/2022	De oficio		Con motivo de observaciones
		Fecha de la décima segunda versión	1/12/2022	De oficio		Con motivo de observaciones
		Fecha de la décima tercera versión	03/02/2023	De oficio		Con motivo de observaciones
2.3	SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN INCLUIRÁ PAQUETE(S)	SI	X		NO	
		De ser afirmativa la respuesta, detallar el sustento técnico del área usuaria o el órgano encargado de las contrataciones, según el caso.		Se recomienda la contratación de dichos ítems, llevar a través de único ítem paquete, de acuerdo a la indagación de mercado, toda vez que existe pluralidad de marcas y postores, que pueden atener el requerimiento, el mismo que sería beneficioso para la entidad, pues podría reducir el tiempo del abastecimiento, acceder a bajo consideraciones de eficiencia por economía de escala, y simplificar las relaciones contractuales.		
2.4	SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN SE EFECTUARÁ POR ÍTEMS	SI		NO	X	
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	



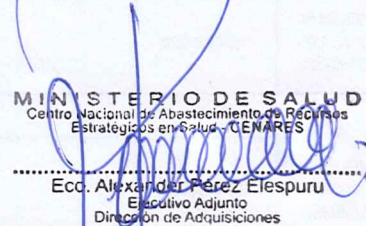
2.6	SEÑALAR SI EL BIEN OBJETO DE LA CONTRATACIÓN HA SIDO HOMOLOGADO	SI	NO	X
		N° de Resolución que aprobó la Ficha de Homologación	Fecha de inicio de vigencia	
2.7	REQUERIMIENTO	Lo indicado se visualiza en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.		

2.8	OBSERVACIONES AL REQUERIMIENTO						
N° Item	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
1	6	-	-	-	6	MEMORANDO N° 2354-2021-CADQD-CENARES/MINSA	6/04/2021
Las observaciones realizadas por la empresa Baire S.A.C. fue al paquete de cancer de mama y al paquete de linfoma, y las observaciones realizadas por la empresa Productos Roche Q.F.S.A. realiza sobre el el lugar de destino, anticuerpo monoclonal, anticuerpo monoclonal CD103 y el plazo de instalación de los equipos en cesión en uso.							
1	5	-	-	-	5	MEMORANDO N° 5279-2021-CADQD-CENARES/MINSA	25/06/2021
Se realizaron las consultas respecto al cronograma de ingresos de reactivos e insumos, a la cotización a realizar sobre el kit y anticuerpos, sobre la acreditación del equipo, sobre el soporte técnico y sobre el anticuerpo Monoclonal PD-L1 (sp142)							
1	7	-	-	-	7	MEMORANDUM N° 979-2021-DA-CENARES/MINSA	25/08/2021
Se realizaron las consultas respecto a diversos extremos de las Especificaciones Técnicas							
1	3	-	-	-	3	MEMORANDUM N° 2289-2021-DA-CENARES/MINSA	29/09/2021
Se realizaron las consultas respecto al cronograma actualizado de las cantidades, sobre la patología para que será usada el anticuerpo monoclonal PDL1 (SP 142 y sobre el soporte técnico de ingeniería y especialista de aplicación.							
1	1	-	-	-	1	MEMORANDO N° 2963-2021-DA-CENARES	20/10/2021
Se realiza la consulta respecto al soporte técnico de ingeniería y especialista de aplicación.							
1	1	-	-	-	1	MEMORANDUM N° 3564-2021-DA-CENARES/MINSA Y MEMORANDUM N° 4945-2021-DA-CENARES/MINSA	08/11/2021 09/12/2021
Se realiza la consulta respecto al Cudro N° 1 - 42 anticuerpos , 72 cm3 de cada anticuerpo (equivalente a 720 determinaciones de cada uno).							
1	2	-	-	-	2	CORREO ELECTRÓNICO	25/08/2022
Las consultas realizadas son respecto al modo de operación del equipo, asimismo sobre las entregas a la forma de presentación del postor.							
1	4	-	-	-	4	CORREO ELECTRÓNICO	8/09/2022
Las consultas realizadas sin respecto a la descripción del kit para inmunohistoquímica, sobre la presentación en pruebas automatizadas, insumos y consumibles y a otras condiciones adicionales para los equipos de cesión de uso.							
1	1	1	MEMORANDUM N° D004004-2022-DA-CENARES-MINSA	16/09/2022	-	-	-
Se realizó las observaciones respecto a empaquetar los ítems.							
1	1	1	CORREO ELECTRONICO	14/10/2022	-	-	-
Se realizó la observación respecto que, al empaquetar los ítems el área asuaria no consideró la absolución realizada en la versión anterior de las ee.tt.							



1	4	4	MEMORANDUM N° D009374-2022-DA-CENARES-MINSA	28/11/2022	-	-	-
Se realizó las observaciones respecto a la Resolución N° 3576-2022-TCE-S5, forma de periódica de las consumibles, plazo de entrega, forma de apago el plazo de ejecución.							
1	2	2	CORREO ELECTRONICO	2/02/2023	-	-	-
Las observaciones fueron al respecto de los numerales 10.2 VIGENCIA DE PRODUCTO con el ANEXO N° 4 y 10.5 COMPROMISO DE CANJE con el ANEXO N° 5, se evidencia que de las numerales 10.2 y 10.5 difieren en contenido con los ANEXOS 4 Y 5 respectivamente.							
2.9 RESPUESTA DEL ÁREA USUARIA							
N° 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 los proveedores	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación
1	6	-	-	-	6	MEMORANDO N° 590-2021-CP-CENARES/MINSA	26/07/2021
El área usuaria remite las nuevas especificaciones técnicas, indicando que fueron absueltas de ambas empresas.							
1	5	-	-	-	5	MEMORANDO N° 014-2021-DP-CENARES/MINSA	2/08/2021
Respecto a las observaciones de Lealizadas se aclara la segunda consulta sobre la cotización del kit de detección y anticuerpos, las demas consultas indica que se mantiene las especificaciones técnicas.							
1	7	-	-	-	7	MEMORANDO N° 248-2021-DP-CENARES/MINSA	9/09/2021
Respecto a las observaciones realizadas el usuario acoge las consultas N° 4, 5 y 6, a fin de promover la pluralidad de postores y libre concurrencia.							
1	3	-	-	-	3	MEMORANDO N° 435-2021-DP-CENARES/MINSA	7/10/2021
El área usuaria indica para la primera consulta que, la empresa debe entregar una cantidad suficiente, asimismo para la segunda consulta aclara que el anticuerpo PDL1 (S142), será utilizado para cancer de mama triple negativo y respecto a la tercera consulta que se esta solicitando personal de ingeniería certificada por el fabricante, dueño de la amrca y/o centro de entrenamiento con experiencia no menor de 06 meses en el equipo.							
1	1	-	-	-	1	MEMORANDO N° 555-2021-DP-CENARES/MINSA	27/10/2021
El area usuaria aclara la consulta sobre el soporte técnico y especialista de aplicación que, se está solicitando personal de ingeniería certificado por el fabricant, dueño de la marcaa y/o centro de entrenamiento con experiencia no menor de 06 meses en el equipo.							
1	1	-	-	-	1	MEMORANDO N° 926-2021-DP-CENARES/MINSA	14/12/2021
El área usuaria remite la actualización de la especificación técnica en la cual hace una variación en la cantidad requerida de kits para histoquímica de 18,060 a 29,500 determinaciones; así como, la variación en volumen requerido de 14 anticuerpos.							
1	2	-	-	-	2	CORREO ELECTRONICO	25/08/2022
El área usuaria considera facultativo respecto a las consult realizadas y actualiza las especificaciones técnicas							
1	4	-	-	-	4	MEMORANDO N° D000438-2022-DP-CENARES/MINSA	9/09/2022
El área usuaria acepta la consulta N° 1, 3 y 4, asimismo la consulta N° 2 se aclara que se esta solicitando la presentacion con la condición o la cnatidad de frascos que contengan el equivalente al total de mililitros requeridos.							
1	1	1	MEMORANDUM N° D004004-2022-DP-CENARES/MINSA	16/09/2022			
El área usuaria realiza el empaquetado de los ítems							
1	1	1	MEMORANDUM N° D001092-2022-DP-CENARES/MINSA	20/10/2022			
El área usuaria manifiesta que realizó la revisión correspondiente y se realiza las precisiones en la especificaciones técnicas.							



1	4	4	MEMORANDUM N° D001846-2022-DP- CENARES-MINSA	30/11/2022						
El área usuaria actualiza las especificaciones técnicas respecto al al cuadro N° 04 - relación de insumos y consumibles, asimismo al equipo en cesión en uso indicando que para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra todo robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valr del equipo.										
2	2	2	MEMORANDUM N° D00445-2023-DP- CENARES-MINSA	3/02/2023						
El área usuaria actualiza las especificaciones técnicas respecto los numerales 10.2 VIGENCIA DE PRODUCTO con el ANEXO N° 4 y 10.5 COMPROMISO DE CANJE con el ANEXO N° 5, respectivamente.										
2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO										
<table border="1"> <thead> <tr> <th>N° Item</th> <th>Ajustes realizados al requerimiento</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td> <p>Los ajustes realizados al requerimiento fueron los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Se acepta el plazo de entrega hasta los 60 días despues de suscrito el contrato. - Para el caso del equipo en cesión de uso, se acreditará con folletos, manuales, instructivos y/o fichas técnicas y/o cartas del fabricante, y/o carta y/o del equipo, las especificaciones técnicas siguientes: tipo, metodología, performance, características, muestras, así como cantidad, procesamiento de datos, accesorios del equipo, consumibles, calibradores, controles complementos, accesorios y antigüedad. - El equipo debe cumplir las normas de seguridad eléctrica y norma ISO 13485:2003 y/o norma ISO, 13485:2016 (facultativo). - Kit que contenga hasta 500 determinaciones. - Laminas con carga + y/o silanizada y/o especiales para inmunohistoquímica. - Se aceptará que los escáneres ID de mano sea opcional, siempre y cuando la tecnología ofrecida no lo requiera. - Todo los consumibles: complementos y accesorios deberán ser entregados junto a la entrega de los reactivos en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas efectivas. - Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo. </td> </tr> </tbody> </table>							N° Item	Ajustes realizados al requerimiento	1	<p>Los ajustes realizados al requerimiento fueron los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Se acepta el plazo de entrega hasta los 60 días despues de suscrito el contrato. - Para el caso del equipo en cesión de uso, se acreditará con folletos, manuales, instructivos y/o fichas técnicas y/o cartas del fabricante, y/o carta y/o del equipo, las especificaciones técnicas siguientes: tipo, metodología, performance, características, muestras, así como cantidad, procesamiento de datos, accesorios del equipo, consumibles, calibradores, controles complementos, accesorios y antigüedad. - El equipo debe cumplir las normas de seguridad eléctrica y norma ISO 13485:2003 y/o norma ISO, 13485:2016 (facultativo). - Kit que contenga hasta 500 determinaciones. - Laminas con carga + y/o silanizada y/o especiales para inmunohistoquímica. - Se aceptará que los escáneres ID de mano sea opcional, siempre y cuando la tecnología ofrecida no lo requiera. - Todo los consumibles: complementos y accesorios deberán ser entregados junto a la entrega de los reactivos en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas efectivas. - Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo.
N° Item	Ajustes realizados al requerimiento									
1	<p>Los ajustes realizados al requerimiento fueron los siguientes:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Se acepta el plazo de entrega hasta los 60 días despues de suscrito el contrato. - Para el caso del equipo en cesión de uso, se acreditará con folletos, manuales, instructivos y/o fichas técnicas y/o cartas del fabricante, y/o carta y/o del equipo, las especificaciones técnicas siguientes: tipo, metodología, performance, características, muestras, así como cantidad, procesamiento de datos, accesorios del equipo, consumibles, calibradores, controles complementos, accesorios y antigüedad. - El equipo debe cumplir las normas de seguridad eléctrica y norma ISO 13485:2003 y/o norma ISO, 13485:2016 (facultativo). - Kit que contenga hasta 500 determinaciones. - Laminas con carga + y/o silanizada y/o especiales para inmunohistoquímica. - Se aceptará que los escáneres ID de mano sea opcional, siempre y cuando la tecnología ofrecida no lo requiera. - Todo los consumibles: complementos y accesorios deberán ser entregados junto a la entrega de los reactivos en cantidad suficiente de acuerdo a los protocolos de cada metodología para permitir la realización completa de las pruebas efectivas. - Para el perfeccionamiento del contrato, el proveedor deberá presentar una póliza de seguros que asegure los equipos otorgados en cesión de uso, que cuenten con la cobertura contra robo, incendio, siniestro y responsabilidad civil contra terceros, por un monto equivalente al valor del equipo. 									
3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO										
3.1	FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	11/02/2021	FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	16/02/2023						
3.2	PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	<input checked="" type="checkbox"/>	NO						
De ser negativa la respuesta, indicar la evaluación de la Entidad respecto de la falta de pluralidad de proveedores que cumplen con el requerimiento.										
3.3	PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	<input checked="" type="checkbox"/>	NO						
En caso de no existir pluralidad de marcas que cumplen a cabalidad con el requerimiento, indicar aquí la evaluación de la Entidad al respecto.										
3.4	POSIBILIDAD DE DISTRIBUIR LA BUENA PRO	SI		NO	<input checked="" type="checkbox"/>					
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	<input checked="" type="checkbox"/>					
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	<input checked="" type="checkbox"/>					
En caso de obtenerse información de otros aspectos que tengan incidencia en la eficiencia de la contratación, detallarla.										
4	<p align="center"> MINISTERIO DE SALUD Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud - CENARES  Ecd. Alexander Pérez Elespuru Ejecutivo Adjunto Dirección de Adquisiciones </p> <p align="center">NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES</p>									

