

**FORMATO**  
**RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS**  
**(BIENES)**

<b>1. DATOS GENERALES</b>	
1.1 FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	7/06/2023
1.2 ÁREA USUARIA	DIRECCIÓN DE PROGRAMACIÓN
1.3 DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	"ADQUISICIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, COMPRA CORPORATIVA PARA EL ABASTECIMIENTO POR UN PERIODO DE DOCE (12) MESES - 06 ITEMS"
1.4 ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	C0031 GESTIÓN DE LA DEMANDA DE RES PARA LOS EESS DEL MINSA, SUS ORGANOS PÚBLICOS Y GOBIERNOS REGIONALES - SIS
1.5 N° DE REFERENCIA DEL PAC	111
1.6 PROYECTO DE INVERSIÓN PÚBLICA	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>Código</div> <div>Documento que declaró la viabilidad</div> </div>

<b>INFORMACIÓN SOBRE EL REQUERIMIENTO</b>							
2.1 DATOS DEL REQUERIMIENTO	Documento de requerimiento	Memorándum N°D000310-2023-DP-CENARES/MINSA		Fecha de recepción	24/01/2023		
2.2 MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	13/02/2023	De oficio		Con motivo de observaciones	X	
	Fecha de la tercera versión	9/03/2023	De oficio	x	Con motivo de observaciones		
	Fecha de la cuarta versión	20/03/2023	De oficio	x	Con motivo de observaciones		
	Fecha de la quinta versión	11/05/2023	De oficio	x	Con motivo de observaciones		
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.						
2.4 SEÑALAR SI LA CONTRATACIÓN SE EFECTUARÁ POR ITEMS	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
1,2,3,4,5,6	6	-	-	-	6	Memorándum N°D0001372-2023-DA-CENARES-MINSA	3/02/2023





En referencia al Memorándum N°D0001372-2023-DA-CENARES-MINSA, las observaciones realizadas fueron las siguientes: 1) al numeral 2.2.2 "Embalaje", Se solicita aceptar el producto con envase secundario, ya que no requiere embalaje, así como se solicita aceptar la nomenclatura EAN 13 en el envase secundario. 2) 4.4 "Métodos de muestreo, ensayos o pruebas para la conformidad de los bienes", 4.4.1. "Control de calidad", Se Solicita que las pruebas a realizar sean las aprobadas en el registro sanitario e indicadas en el Certificado de análisis. 3) 4.4.2 "Prueba y requerimiento de muestras para análisis de control de calidad", Solicitamos aceptar el informe de ensayo emitido por el laboratorio de la red donde indica que análisis no pudo realizar y que realizó la consulta a los otros laboratorios de la red; al respecto existe la Resolución Jefatural N° 277-2012-J-OPE/INS de fecha 16 de agosto del 2012, que aprobó la normativa REG-INS-026 "REGLAMENTO DE LABORATORIOS DE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS Y AFINES DEL SECTOR SALUD" en el Artículo 24°, Subcontratación donde se faculta al laboratorio de la red a pedir la subcontratación de las pruebas que no pueden realizar. 4) 4.4.3 "Toma de muestra", Solicitamos que la vigencia del Estándar sea de 1 mes a partir del muestreo. 5) 4.4.4 "Aspectos adicionales al control de calidad", Solicitar que las pruebas a realizar sean las aprobadas en el registro sanitario e indicadas en el Certificado de análisis. 6) vigencia mínima del medicamento, Solicitamos se acepte el producto hasta con 12 meses, con carta de canje por vencimiento.

1,2,3,4,5,6	3	-	-	-	3	Memorándum N°D0001493-2023-DA-CENARES-MINSA	6/02/2023
-------------	---	---	---	---	---	---	-----------

En referencia al Memorándum N°D0001493-2023-DA-CENARES-MINSA, las observaciones realizadas fueron las siguientes: 1) Referida al EMBALAJE para el caso de CENARES, se indica que deberá contar con la nomenclatura EAN-13 y EAN-14, en nuestro caso nuestros productos cuentan con el EAN-13. Sin embargo, para las cajas master (embalaje), no tenemos implementado esa exigencia, se solicita descartar-suprimir esta exigencia. 2) En el numeral 3.1, respecto del LOGOTIPO, se señala que "se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe de estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante. ¿En qué momento se debe de presentar el documento para sustentar esta excepción? 3) En el numeral 10 FIRMA DE CONTRATOS, se indica que se suscribirá los contratos con cada una de las Entidades Participantes según el ANEXO N° 04. En el numeral 5 DEL PAGO, se señala que para efectos del pago, se debe de presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el ANEXO N° 07. Se desprende de esta información, que se estará obligado a suscribir con un número diverso de entidades y realizar la cobranza a cada una de ellas. Esta situación va a repetir historia pasada de entidades que NO CUMPLEN CON PAGAR SUS OBLIGACIONES, por lo que se debe de considerar LA SUSCRIPCION UNICA CON CENARES Y POR CONSIGUIENTE LA COBRANZA A UNA SOLA ENTIDAD COMO VIENE OCURRIENDO EN LA ACTUALIDAD.

1,2,3,4,5,6	3	-	-	-	3	Memorándum N°D0002582-2023-DA-CENARES-MINSA	24/02/2023
-------------	---	---	---	---	---	---	------------

En referencia al Memorándum N°D0002582-2023-DA-CENARES-MINSA, Las observaciones realizadas fueron las siguientes: Es preciso informar que se recibió la consulta de los siguientes proveedores: DISTRIBUIDORA DROGUERIA SAGITARIO SRL, En el cual señala lo siguiente: Así mismo, debemos observar el requerimiento en el siguiente estudio de mercado con respecto a las PECOSAS. En procesos actuales dicho trámite está generando los siguientes inconvenientes perjudicando al proveedor y haciéndolo incurrir en penalidades: Entregas tardías en PECOSAS, en muchos casos al límite de plazo de entrega permitido. Plazo de entrega para unidades ejecutoras por la lejanía. La demora del retorno de la documentación debidamente firmadas y recepcionadas por los responsables, lo cual originan un retraso en los pagos de la factura. Así mismo, no considerar Control de calidad en las entregas, por su alto costo. Según lo expuesto solicitamos que no consideren la solicitud de PECOSAS y CONTROL DE CALIDAD. LABORATORIAS AC FARMA SA, Asimismo, debemos observar el requerimiento en el siguiente estudio de mercado con respecto a las PECOSAS. En procesos actuales dicho trámite está generando los siguientes inconvenientes perjudicando al proveedor y haciéndolo incurrir en penalidades: Entrega tardía de PECOSAS, en muchos casos al límite del plazo de entrega permitido. Plazo de entrega para unidades ejecutoras por la lejanía. La demora del retorno de la documentación debidamente firmadas y recepcionadas por los responsables, lo cual originan un retraso en los pagos de las facturas. Según lo expuesto solicitamos que no consideren la solicitud de PECOSAS. LANSIER SAC 1.-AGRADECERE CONFIRMAR QUE SEGÚN LO INDICADO EN EL NUMERAL 10 DE LOS RTM DEL ESTUDIO DE MERCADO, LO REFERIDO A LA SUSCRIPCION DE CONTRATOS CON UNA GRAN DIVERSIDAD Y NUMERO DE ENTIDADES, LA PRESENTACION DE FACTURAS Y COBRANZA, ¿SERA CON CADA UNA DE ELLAS O SE FACTURARA Y COBRARA A CENARES? ESTA RESPUESTA ES TRASCENDENTAL PARA DEFINIR LA PARTICIPACION EN EL PROXIMO PROCESO.

1,2,3,4,5,6	1	-	-	-	1	Memorándum N°D0003109-2023-DA-CENARES-MINSA	13/03/2023
-------------	---	---	---	---	---	---	------------

En referencia al Memorándum N°D0003109-2023-DA-CENARES-MINSA, Las observaciones realizadas fueron las siguientes: se sugiere consolidar en un solo requerimiento los 06 ítems (ACITRETINA 25 mg TAB, BEVACIZUMAB 25 mg/mL INY 4 mL, DORZOLAMIDA 20 mg/mL SOL OFT 15 mL, HIDROCORTISONA 20 mg TAB, TETRACICLINA CLORHIDRATO 1 g/100 g (1 %) UNG OFT 6 g, TRIFLUOPERAZINA (COMO CLORHIDRATO) 5 mg TAB).

1,2,3,4,5,6	1	-	-	-	1	Memorándum N°D000547-2023-DA-CENARES-MINSA	5/04/2023
-------------	---	---	---	---	---	--	-----------

En referencia al Memorándum N°D000547-2023-DA-CENARES-MINSA, se procede a solicitar al área usuaria las certificaciones, previsiones y pac de otras Entidades de los siguientes ítems (ACITRETINA 25 mg TAB, BEVACIZUMAB 25 mg/mL INY 4 mL, DORZOLAMIDA 20 mg/mL SOL OFT 15 mL, HIDROCORTISONA 20 mg TAB, TETRACICLINA CLORHIDRATO 1 g/100 g (1 %) UNG OFT 6 g, TRIFLUOPERAZINA (COMO CLORHIDRATO) 5 mg TAB). para lo cual se envía los respectivos precios unitarios

## 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
1,2,3,4,5,6	6	-	-	-	6	Memorándum N° D000579-2023-DP-CENARES-MINSA	13/02/2023





027

En referencia al Memorándum N°D000579-2023-DP-CENARES-MINSA, Las respuestas a la consultas y observaciones, por parte del aera usuario fueron las siguientes: 1) Por lo tanto, la empresa ofertante debe de cumplir con lo señalado en las especificaciones técnicas del producto, con lo señalado en la ficha técnica y en la normativa vigente. 2) Es preciso informar que se realizará la modificación de las especificaciones técnicas en el numeral antes señalado reemplazándolo por el siguiente párrafo - Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. (...) 3) Por lo tanto, las pruebas requeridas señaladas en la Tabla de Requerimiento de Tamaño de Muestras para Análisis de Control de Calidad aprobada mediante Resolución Directoral N° 001-2020-CNCC/INS, se considerará las aprobadas por la ANM en el registro sanitario actualizadas de acuerdo a lo establecido en la normativa sanitaria, el CNCC-INS, el certificado de análisis según corresponda. 4) Por lo tanto, tal como lo señalan las especificaciones técnicas, el contratista deberá acreditarlo mediante carta emitida por todos los laboratorios que conforman la Red 5) Por lo tanto, las empresas participantes deberán cumplir con lo antes señalado 6) Los productos farmacéuticos objeto del presente requerimiento, serán utilizados para entidades de salud a nivel nacional, por lo cual es necesario que, al ingresar a la entidad para su distribución estos cuenten con una vigencia que permita su utilización, evitando riesgos de vencimiento, especialmente en la zonas más vulnerables y de difícil acceso por la geografía del país; siendo que dicha vigencia será computada al momento de su entrega en el almacén de la Entidad. Asimismo, por lo señalado, la entidad podrá precisar en el requerimiento, una vigencia mínima del bien, inferior a la establecida en el párrafo precedente, en función del estudio de mercado y de la evaluación efectuada por la entidad considerando la finalidad de la contratación.

1,2,3,4,5,6	3	-	-	-	3	Memorándum N° D000571-2023-DP-CENARES-MINSA	13/02/2023
-------------	---	---	---	---	---	---	------------

En referencia al Memorándum N° D000571-2023-DP-CENARES-MINSA, Las respuestas a la consultas y observaciones, por parte del aera usuaria fueron las siguientes: 1) Por lo tanto, solo en el caso de aquellos productos que serán entregados para el CENARES, estos deberán contar con la nomenclatura EAN-13 o EAN-14, y según lo descrito en las especificaciones técnicas, si el contratista no contara con los códigos de barra, podrá solicitarlos al CENARES, para que puedan incluirlo en su embalaje, Es preciso informar que, se realizará la siguiente modificación en las especificaciones técnicas: Dice: "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 y EAN-14 (...)" Debe decir: "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 (...)" 2) Respecto a la presente consulta, el contratista o fabricante deberá presentar el documento debidamente sustentado de los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato al momento de la presentación de la oferta. Asimismo, se realizará la siguiente modificación en las especificaciones técnicas: Dice: "Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante." Debe decir: "Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta." 3) En el numeral 10 FIRMA DE CONTRATOS, se indica que se suscribirán los contratos con cada una de las Entidades participantes según el ANEXO N°04. En el numeral 5 DEL PAGO, se señala que, para efectos del pago, se debe presentar en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el ANEXO N°07. Se desprende de esta información, que se estará obligado a suscribir con un número diverso de entidades y realizar la cobranza a cada una de ellas. Esta situación va a repetir historia pasada de entidades que no cumplen con pagar sus obligaciones, por lo que se debe de considerar LA SUSCRIPCIÓN ÚNICA CON CENARES Y POR CONSIGUIENTE LA COBRANZA A UNA SOLA ENTIDAD COMO VIENE OCURRIENDO EN LA ACTUALIDAD se precisa que: > La suscripción de contratos se llevará a cabo con las entidades detalladas en el Anexo N°07. > En el caso de la suscripción de contrato con CENARES, el contratista debe remitir la información del contenido, peso y volumen de cada caja master; la cual debe ser estandarizada por producto y fabricante para todas las entregas, debiendo considerar los puntos de entrega detallados en el Anexo N° 04. > Para efectos del pago de las contraprestaciones ejecutadas el contratista debe presentar la documentación solicitada en las dependencias y direcciones respectivas detalladas en el Anexo N°07. > En lo que respecta a la suscripción de contratos se deberá ceñir a lo señalado en las especificaciones técnicas para la Compra Corporativa de productos farmacéuticos, para el abastecimiento de un periodo de doce (12) meses.

1,2,3,4,5,6	3	-	-	-	3	Memorando N° 043-2023-DP-CENARES-MINSA	2/03/2023
-------------	---	---	---	---	---	--	-----------

En referencia al Memorando N°043-2023-DP-CENARES-MINSA, Las respuestas a la consultas y observaciones, por parte del aera usuario fueron las siguientes: 1), 2) En referencia a las pegasas especificadas en el numeral 5.1.5 para el caso de la ejecución de los contraos que corresponden al CENARES-SIS, cuyas entregas se realicen directamente en destino, de manera previa al internamiento en el punto de destino distinto al almacén de CENARES, se deberá tener en cuenta las siguientes acciones: a) el contratista deberá solicitar a la drigería del CENARES, por correo electrónico, la verificación técnica d ellos bienes a entregar con una anticipación mínima de 30 días calendarios al vencimiento del plazo de entrega b) la Direccion Técnica del CENARES, en un plazo no mayor de dos (02) días hábiles de recibida la solicitud, realizara la verificación tecnica de los productos en las instalaciones del contratista . Asimismo, durante este proceso el contratista debiera entregar copia simple de los documentos señalados en el literal a), b), c, d, e), f), g) h) e i) del numeral 5.1.1 c) el CENARES procederá al registro y la emision de la (s) pegasas (s) correspondiente (s) y las enntregara al contratista en un plazo de hasta tres (03) días hábiles de emitida la opinion favorable de la Direccion TECNICA. en referencia a los criterios de exoneracion de controles de calidad en el punto 7.32 los RES cuyo requerimiento de control de calidad significaría un monto superior al 3% del valor estimado del requerimiento total del RES; siempre y cuando no corresponda a un procedimiento de seleccion de compra corporativa, en la cual se considera al menos un control de calidad. 3) cada entidad que suscribe el contrato, se encargará de la ejecución contractual, como se menciona en los parrafos precedentes; po lo que el contratista, debiera presenta la documentacion requerida para el pago, en las direcciones seladas en el Anexo 07 y las entidades participantes de la compra corporativa realizaran los pagos de las prestaciones que correspondan.

1,2,3,4,5,6	1	-	-	-	1	Memorandum N°D000769-2023-DP-CENARES-MINSA	20/03/2023
-------------	---	---	---	---	---	--	------------

En referencia al Memorandum N°D000769-2023-DP-CENARES-MINSA, informa que envía las especificaciones tecnicas según lo acordado

1,2,3,4,5,6	1	-	-	-	1	Memorandum N°D000327-2023-DP-CENARES-MINSA	11/05/2023
-------------	---	---	---	---	---	--	------------

Mediante el Memorándum N°D000327-2023-DP-CENARES-MINSA, la Dirección de Programación informa que se ha solicitado a las unidades ejecutoras participantes la disponibilidad presupuestal respectiva, por lo que se hace llegar los certificados de crédito presupuestario 2023, previsión presupuestal 2024 e inclusión al PAC, correspondiente a las entidades participantes, los mismos que se detallan en el Anexo N°01, en ese sentido, de la revisión de la Especificaciones técnicas enviadas se observa que se han reducido las cantidades del presente requerimiento, para "Adquisición de Productos Farmacéuticos, Compra Corporativa para el Abastecimiento por un Periodo de Doce (12) Meses - 06 ítems".



2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO	
N° Item	Ajustes realizados al requerimiento
1,2,3,4,5,6	En referencia al Memorandum N°D000579-2023-DP-CENARES-MINSA, se establecieron las siguientes ajustes: De acuerdo a lo establecido en el numeral 2.2.2.de las Especificaciones Técnicas señala que, para el embalaje en el caso de CENARES lo siguiente:- Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 y EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. (...) "Es preciso informar que se realizará la modificación de las especificaciones técnicas en el numeral antes señalado reemplazándolo por el siguiente párrafo: - Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14, en el caso de los códigos QR de identificación utilizados por el proveedor deberán tener como información mínima la descripción del producto, cantidad y unidad de medida de la presentación ofertada al momento de ingresar los bienes. (...)"
1,2,3,4,5,6	En referencia al Memorandum N° D000571-2023-DP-CENARES-MINSA, se establecieron las siguientes ajustes: * Al respecto, en el numeral 2.2.2.de las Especificaciones Técnicas para el embalaje en el caso de CENARES, se señala: Dice: "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 y EAN-14 (...)" Debe decir: "Para el caso del CENARES: El embalaje deberá contar con código de barras que cuente con las nomenclaturas de EAN-13 o EAN-14 (...)" * En el numeral 3.1, respecto del LOGOTIPO, se señala que "se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante. ¿En qué momento se debe de presentar el documento para sustentar esta excepción. Dice:"Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante." Debe decir:"Importante: Se exceptúa el rotulado en el envase inmediato, a los productos cuya forma de presentación final tenga un sistema de seguridad que mantiene la integridad e inviolabilidad del envase inmediato, el cual debe estar debidamente sustentado con documento del contratista o fabricante y adjuntado a los documentos en la presentación de la oferta."
1,2,3,4,5,6	En referencia al Memorandum N°043-2023-DP-CENARES-MINSA, no se establecieron ajustes al requerimiento.
1,2,3,4,5,6	Memorandum N°D000769-2023-DP-CENARES-MINSA, el área usuaria procede a consolidar en un solo requerimiento los 06 items (ACITRETINA 25 mg TAB, BEVACIZUMAB 25 mg/mL INY 4 mL, DORZOLAMIDA 20 mg/mL SOL OFT 15 mL, HIDROCORTISONA 20 mg TAB, TETRACICLINA CLORHIDRATO 1 g/100 g (1 %) UNG OFT 6 g, TRIFLUOPERAZINA (COMO CLORHIDRATO) 5 mg TAB).
1,2,3,4,5,6	En referencia al Memorandum N°D000327-2023-DP-CENARES-MINSA, el área usuaria procede a actualizar las especificaciones técnicas acorde a la respuestas de las unidades ejecutoras participantes, para lo cual procede a reducir cantidades de los 06 items (ACITRETINA 25 mg TAB, BEVACIZUMAB 25 mg/mL INY 4 mL, DORZOLAMIDA 20 mg/mL SOL OFT 15 mL, HIDROCORTISONA 20 mg TAB, TETRACICLINA CLORHIDRATO 1 g/100 g (1 %) UNG OFT 6 g, TRIFLUOPERAZINA (COMO CLORHIDRATO) 5 mg TAB).

### 3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO

3.1	FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	26/01/2023	FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	7/06/2023
3.2	PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	X	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	X	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
	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
	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
	En caso de obtenerse información de otros aspectos que tengan incidencia en la eficiencia de la contratación, detallarla.			

4	<div>  <div> <b>MINISTERIO DE SALUD</b>  Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos  Estratégicos en Salud - CENARES    Abg. MILAGROS DEL ROCÍO GUZMÁN GUTARRA  Directiva Adjunta  Dirección de Adquisiciones </div> </div>	<b>NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES</b>
---	---	--