

FORMATO								
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS (BIENES)								
1. DATOS GENERALES								
1.1	FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	30/10/2023						
1.2	ÁREA USUARIA	SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA						
1.3	DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	CONTRATACION DE SUMINISTRO DEL DISPOSITIVO MEDICO: REACTIVOS PARA LA DETECCION DE ANTIGENOS VIRALES DE PATOGENOS RESPIRATORIOS POR INMUNOFLUORESCENCIA - AREA DE INMUNOLOGIA ESPECIALIZADA DEL SERVICIO DE PATOLOGIA CLINICA						
1.4	ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	C0083 BRINDAR SOPORTE AL DIAGNOSTICO EN LABORATORIO PATOLOGIA CLINICA						
1.5	Nº DE REFERENCIA DEL PAC	140						
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	Nota de Pedido N° 000159-2023-SPC-SUSD-USDT-INSNSB	Fecha de recepción	9/08/2023			
2.2	MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	18/09/2023	De oficio	Nota Informativa N° 000245-2023-SPC-SUSD-USDT-INSNSB	Con motivo de observaciones	El OEC remitió observaciones al RTM, como la eliminación de Carta de Fabricante o Data Sheet, corrección de vigencia mínima del producto, reevaluación sobre la necesidad de capacitación del personal, corrección de algunas características técnicas esenciales en el Anexo N° 4-RTM.	
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 ÍTEMS	SI	-	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	Lo indicado se visualiza en el Capítulo III de la Sección Específica de las Bases.						
2.8	OBSERVACIONES AL REQUERIMIENTO							
	Nº 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	4	4	Nota Informativa N° 000439-2023-PS-EL-UAD-INSNSB	05/09/2023	-	-	-
El OEC remitió observaciones al RTM, como la eliminación de Carta de Fabricante o Data Sheet, corrección de vigencia mínima del producto, reevaluación sobre la necesidad de capacitación del personal, corrección de algunas características técnicas esenciales en el Anexo N° 4-RTM.								
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 los proveedores	Comunicación de respuesta del área usuaria	Fecha de remisión de la comunicación
	1	4	4	Nota Informativa N° 000245-2023-SPC-SUSD-USDT-INSNSB	18/09/2023	-	-	-
El Servicio de Patología Clínica corrige el RTM, elimina la necesidad de presentar Carta del Fabricante o Data Sheet, corrige la vigencia mínima requerida para los productos, elimina la necesidad de requerir capacitación del personal e incluye solo características esenciales en el Anexo N° 4-RTM.								
2.10	AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO							
	Nº Item	Ajustes realizados al requerimiento						
	1	El área usuaria elimina la necesidad de presentar Carta del Fabricante o Data Sheet, corrige la vigencia mínima requerida para los productos, elimina la necesidad de requerir capacitación del personal e incluye solo características esenciales en el Anexo N° 4-RTM.						
3. INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO								
3.1	FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	25/08/2023	FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO	4/09/2023				

FORMATO
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS
(BIENES)

3.2	PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	-	NO	X
	Solo se cuenta con una empresa que cumple con las eett en el mercado: BELOMED S.R.L.				
3.3	PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO	SI	-	NO	X
	Solo se cuenta con una marca en el mercado: QUIDEL				
3.4	POSIBILIDAD DE DISTRIBUIR LA BUENA PRO	SI		NO	X
	-				
3.5	SOBRE LA INFORMACIÓN QUE PUEDA UTILIZARSE PARA LA DETERMINACIÓN DE LOS FACTORES DE EVALUACIÓN	SI		NO	X
	-				
3.6	SOBRE OTROS ASPECTOS NECESARIOS QUE TENGAN INCIDENCIA EN LA EFICIENCIA DE LA CONTRATACIÓN	SI	X	NO	-
	El área usuaria emite el Sustento Técnico y posterior ampliación de sustento para la Adquisición de kit para detección de 8 antígenos virales respiratorios IFA en hisopado nasal x 50 determinaciones .				
4					
	NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES				