


FORMATO								
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS (BIENES)								
1. DATOS GENERALES								
1.1	FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	6/03/2025						
1.2	ÁREA USUARIA	DIRECCIÓN DE PROGRAMACIÓN						
1.3	DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	ADQUISICIÓN DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO ONCOLÓGICO NO PNUME - RIBOCICLIB 200 MG TABLETA						
1.4	ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA	5006015						
1.5	Nº DE REFERENCIA DEL PAC	22						
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	MEMORANDUM N°D003507-2024-CENARES-DP-MINSA (Mediante Memorandum N°D000379-2025-CENARES-DP-MINSA el área usuaria confirma la persistencia de la necesidad)			Fecha de recepción	5/12/2024	
2.2	MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	29/01/2025	De oficio	X	Con motivo de observaciones		
		Fecha de la tercera versión	24/02/2025	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							
	Nº Ítem	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



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	
2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO								
Nº Item	Ajustes realizados al requerimiento							
1	MEDIANTE MEMORÁNDUM N°D000746-2025-CENARES-DP-MINSA, DE FECHA 14/02/2025, LA DIRECCIÓN DE PROGRAMACIÓN EN CALIDAD DE ÁREA USUARIA, PROCEDE CON LA ACTUALIZACIÓN DE LAS ESPECIFICACIONES TÉCNICAS (3ERA. VERSIÓN) EN EL EXTREMO DE PLAZO DE ENTREGA.							
3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO								
3.1 FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO			5/12/2024		FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO			4/03/2025
3.2 PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO					SI		NO	X
MEDIANTE NOTA INFORMATIVA N°D000027-2025-DIGEMID-DPF-MINSA, DE FECHA 12 DE FEBRERO DE 2025, LA DIRECCIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DE LA DIRECCIÓN GENERAL DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS, REMITIÓ INFORMACIÓN DE REGISTRO SANITARIO Y CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO RIBOCICLIB 200 MG TABLETA, DONDE INFORMÓ QUE, LA ÚNICA EMPRESA TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO VIGENTE ES NOVARTIS BIOSCIENCES PERÚ S.A.								
3.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO					SI		NO	X
MEDIANTE NOTA INFORMATIVA N°D000027-2025-DIGEMID-DPF-MINSA, DE FECHA 12 DE FEBRERO DE 2025, LA DIRECCIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DE LA DIRECCIÓN GENERAL DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS, REMITIÓ INFORMACIÓN DE REGISTRO SANITARIO Y CERTIFICADO DE REGISTRO SANITARIO VIGENTE DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO RIBOCICLIB 200 MG TABLETA, DONDE INFORMÓ QUE, LA ÚNICA EMPRESA TITULAR DEL REGISTRO SANITARIO VIGENTE ES NOVARTIS BIOSCIENCES PERÚ S.A.								
3.4 POSIBILIDAD DE DISTRIBUIR LA BUENA PRO					SI		NO	X
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	X
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	X
En caso de obtenerse información de otros aspectos que tengan incidencia en la eficiencia de la contratación, detallarla.								
4								
<div style="text-align: center;">  <p>MINISTERIO DE SALUD Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos Estratégicos en Salud - CENARES</p> <p>Abog. PERCY TAFUR HERRERA Ejecutivo Adjunto I Dirección de Adquisiciones</p> </div>								
NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES								

