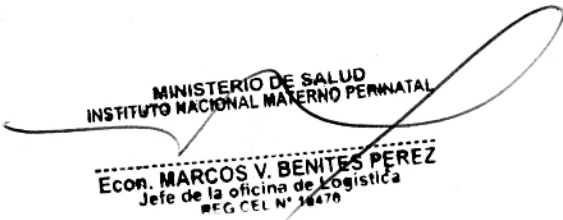


**FORMATO
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS
(BIENES)**

1. DATOS GENERALES							
1.1 FECHA DE EMISIÓN DEL FORMATO	10/10/2023						
1.2 ÁREA USUARIA	SERVICIO DE GINECOLOGIA / SERVICIO DE CENTRO QUIRURGICO / UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS MATERNO / SERVICIO DE EMERGENCIA / SERVICIO DE CENTRO OBSTETRICO / SERVICIO DE OBSTETRICIA A / OBSTETRICIA B / OBSTETRICIA C / OBSTETRICIA D						
1.3 DENOMINACIÓN DE LA CONTRATACIÓN	"ADQUISICION ANUAL DE CATÉTER ENDOVENOSO PERIFÉRICO N° 18G X 1.16 IN CON DISPOSITIVO DE BIOSEGURIDAD"						
1.4 ACTIVIDAD DEL POI VINCULADA A LA CONTRATACIÓN	5000055. ATENCION DEL RECIEN NACIDO CON COMPLICACIONES QUE REQUIERE UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS NEONATALES - UCIN						
	5000054. ATENCION DEL RECIEN NACIDO CON COMPLICACIONES						
	5005903 . ATENCION DE LA EMERGENCIA Y URGENCIA ESPECIALIZADA						
	5000050 . ATENCION OBSTETRICA EN UNIDAD DE CUIDADOS INTENSIVOS						
	5000046 . ATENCION DEL PARTO COMPLICADO NO QUIRURGICO						
	5000044 . BRINDAR ATENCION A LA GESTANTE CON COMPLICACIONES						
1.5 N° DE REFERENCIA DEL PAC	5000046 . ATENCION EN HOSPITALIZACION						
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	EXP. 24-10782-1 / MEMORANDO N° 0495-2023-DEN/INMP			Fecha de recepción	23/05/2024	
2.2 MODIFICACIONES EFECTUADAS AL REQUERIMIENTO POR PARTE DEL ÁREA USUARIA	Fecha de la segunda versión	NO APLICA	De oficio	NO APLICA	Con motivo de observaciones	NO APLICA	
	Fecha de la tercera versión	NO APLICA	De oficio	NO APLICA	Con motivo de observaciones	NO APLICA	
	Fecha de la cuarta versión	NO APLICA	De oficio	NO APLICA	Con motivo de observaciones	NO APLICA	
	Fecha de la quinta versión	NO APLICA	De oficio	NO APLICA	Con motivo de observaciones	NO APLICA	
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		X	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		X	NO			
	N° de Resolución que aprobó la Ficha de Homologación			N° 1289-2021/MINA	Fecha de inicio de vigencia	9/12/2021	
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	1	-----	correo electronico	11/07/2024	1	correo electronico	11/07/2024
<p>2.1 CARACTERÍSTICAS TÉCNICAS / 2.1.1 Características y especificaciones</p> <p>b). Catéter</p> <p>• Longitud: 1 1/4 in o 1 1/4" o 31,75 mm +/- 2 mm</p> <p>Teniendo en cuenta que cada fabricante utiliza diseños y tecnologías diferentes que cumplen con normas de manufactura y estándares de calidad internacionales; se solicita al área usuaria se sirva considerar la longitud a partir de 1.16IN (1/4) o 31,75 +/-2.5 mm; ya que la longitud nominal del catéter de acuerdo a la ISO 10555: CATETERES INTRAVASCULARES ESTERILES DESECHABLES, indica que no afectará la función propia del procedimiento y va a cumplir con el objetivo terapéutico esta longitud favorece tener más posibilidades de utilizar todos los sitios recomendados de inserción aumentando la probabilidades de perdurar todo el desarrollo de la terapia intravenosa. Asimismo, promueve una mayor pluralidad de postores.</p>							

FORMATO
RESUMEN EJECUTIVO DE LAS ACTUACIONES PREPARATORIAS
(BIENES)

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	1	-----	Mmemorando N° 153-EJSE-INMP-24	15/08/2024	1	-----	-----
<p><i>La observación de la empresa GLOBAL SUPPLY, relacionado a las especificaciones técnicas establecidas en la etapa de indagación de mercado del catéter endovenoso periférico N° 18 x 1.16" con dispositivo de bioseguridad la cual dice: "considerar la longitud a partir de 1.16 IN o 31.75 +/- 2.5mm" se aceptara, ya que según la Ficha de Homologación de fecha 26 de abril del presente año relacionado al catéter endovenoso periférico 18 Gx 1 1/4 IN con dispositivo de bioseguridad en las características técnicas de las partes o componentes del catéter endovenoso periférico con dispositivo de bioseguridad en el numeral 6 referido a longitud (1 1/4 IN) establecido por el Ministerio de Salud, aclara en la nota 4: se aceptan los límites de tolerancia de la especificación, siempre y cuando, se encuentren autorizados en el registro sanitario y en la nota 5: Se acepta la equivalencia de la especificación en otras unidades de medida. Se adjunta R.M. N° 445-2024/MINSA y copia de Ficha Homologada versión 2.</i></p>							
2.10 AJUSTES QUE SE REALIZARON AL REQUERIMIENTO							
Nº Item	Ajustes realizados al requerimiento						
1	Se adicionó a las especificaciones Técnicas la Ficha de Homologación de versión 2, la cual esta vigente y fue aprobada con R.M. N° 445-2024/MINSA						
3 INFORMACIÓN RELEVANTE ADICIONAL COMO RESULTADO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO							
3.1 FECHA DE INICIO DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO		23/05/2024		FECHA DE CULMINACIÓN DE LAS INDAGACIONES EN EL MERCADO		16/08/2024	
3.2 PLURALIDAD DE PROVEEDORES QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO				SI	X	NO	
GLOBAL SUPPLY S.A.C. / JOSSON MEDICAL E.I.R.L.							
3.3 PLURALIDAD DE MARCAS QUE CUMPLEN CON EL REQUERIMIENTO				SI		NO	X
"BD"							
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
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.							
 <p>MINISTERIO DE SALUD INSTITUTO NACIONAL MATERNO PERINATAL Econ. MARCOS V. BENITES PEREZ Jefe de la oficina de Logística REG CEL N° 14470</p>							
4 NOMBRE, FIRMA Y SELLO DEL FUNCIONARIO COMPETENTE DEL ÓRGANO ENCARGADO DE LAS CONTRATACIONES							