



Resolución Directoral

Lima, 21 DIC. 2022

VISTOS:



El Expediente N° 2022-0008374, el Informe Técnico del Instituto Nacional de Salud con fecha de elaboración 10 de agosto de 2022, el Memorandum N° D0001837-2022-DP-CENARES/MINSA, remitido con fecha 01 de diciembre de 2022, emitido por la Dirección de Programación y el Informe N° D000537-2022-OAL-CENARES/MINSA, de fecha 20 de diciembre de 2022, emitido por la Oficina de Asesoría Legal; y,

CONSIDERANDO:



Que, el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 – Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF, en su artículo 1 establece que: *“La presente Ley tiene por finalidad establecer normas orientadas a maximizar el valor de los recursos públicos que se invierten y a promover la actuación bajo el enfoque de gestión por resultados en las contrataciones de bienes, servicios y obras, de tal manera que estas se efectúen en forma oportuna y bajo las mejores condiciones de precio y calidad, permitan el cumplimiento de los fines públicos y tengan una repercusión positiva en las condiciones de vida de los ciudadanos. Dichas normas se fundamentan en los principios que se enuncian en la presente Ley”;*



Que, en el numeral 29.4 del artículo 29 del Reglamento de la Ley N° 30225, aprobado mediante Decreto Supremo N° 344-2018-EF y sus modificatorias, dispone que: *“En la definición del requerimiento no se hace referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados, ni descripción que oriente la contratación hacia ellos, salvo que la Entidad haya implementado el correspondiente proceso de estandarización debidamente autorizado por su Titular, en cuyo caso se agregan las palabras “o equivalente” a continuación de dicha referencia”;*



Que, mediante Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE se aprueba la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD, denominada *“Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular”*, la cual tiene como finalidad establecer los lineamientos que las Entidades deben observar para hacer referencia, en la definición del requerimiento, a marca o tipo particular de bienes o servicios a contratar;

Que, de acuerdo al literal a) del artículo 37 del Manual de Operaciones del CENARES, aprobado por Resolución Ministerial N° 907-2021/MINSA, la Dirección de

Programación tiene como función formular, proponer e implementar los lineamientos, procedimientos y criterios para la homologación y estandarización de los requerimientos identificados como contratación recurrente, uso masivo y estratégico en salud, que contribuyan con la oportunidad en los procesos de selección;

Que, mediante Oficio N° 736-2022-DG-CNSP/INS, de fecha 02 de setiembre de 2022, el Centro Nacional de Salud Pública del Instituto Nacional de Salud, remite a la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública el Informe Técnico para estandarización del Kit de Detección Molecular Rápida de Resistencia a Rifampicina/Isoniacida P/M Tuberculosis x 96 Determinaciones;

Que, mediante Memorándum N° D000889-2022-DGIESP-MINSA, de fecha 10 de octubre de 2022, la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud Pública del Ministerio de Salud, remite la Nota Informativa N° D000062-2022-DGIESP-DPCTB-MINSA y solicita se tomen las medidas necesarias que permitan atender lo requerido por el Instituto Nacional de Salud;

Que, mediante Memorándum N° D000991-2022-DP-CENARES/MINSA, de fecha 17 de octubre de 2022, la Dirección de Programación solicita la renovación de la estandarización del Kit de Detección Molecular Rápida de Resistencia a Rifampicina/Isoniacida P/M Tuberculosis x 96 Determinaciones, aprobada a través de la Resolución Ministerial N° 536-2020-CENARES/MINSA;

Que, mediante Memorándum N° D000115-2022-OAL-CENARES/MINSA, de fecha 07 de noviembre de 2022, se informó a la Dirección de Programación que de acuerdo a la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD denominada "*Lineamientos para la contratación en la que se hace referencia a determinada marca o tipo particular*", no se contempla ninguna disposición en relación a la renovación de las estandarizaciones;

Que, mediante el Memorándum N° D001837-2022-DP-CENARES/MINSA, de fecha 30 de noviembre de 2022, la Dirección de Programación solicita que se prosiga con lo requerido por parte de la Dirección General de Intervenciones Estratégicas en Salud en relación a la aprobación de la estandarización del Kit de Detección Molecular Rápida de Resistencia a Rifampicina/Isoniacida P/M Tuberculosis x 96 Determinaciones, de acuerdo al Informe Técnico emitido por el Instituto Nacional de Salud;

Que, en los numerales 7.1 y 7.2 de la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD se precisa que, la estandarización debe responder a criterios técnicos y objetivos que la sustenten, debiendo ser necesaria para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico del equipamiento o infraestructura preexistente de la Entidad. Así, los presupuestos que deben verificarse para que proceda la estandarización son los siguientes: **i) La Entidad posee determinado equipamiento o infraestructura, pudiendo ser maquinarias, equipos, vehículos, u otro tipo de bienes, así como ciertos servicios especializados; ii) Los bienes o servicios que se requiere contar son accesorios o complementarios al equipamiento o infraestructura preexistente, e imprescindibles para garantizar la funcionalidad, operatividad o valor económico de dicho equipamiento o infraestructura**;

Que, adicionalmente el numeral 7.3 de la citada Directiva establece que, cuando el área usuaria considere que resulta inevitable definir el requerimiento, haciendo referencia a fabricación o procedencia, procedimiento de fabricación, marcas, patentes o tipos, origen o producción determinados o descripción que oriente la contratación hacia ellos, se deberá elaborar un informe técnico de estandarización debidamente sustentado, el cual contendrá como mínimo: **a. La descripción del equipamiento o infraestructura preexistente de la Entidad; b. De ser el caso, la descripción del bien o servicio requerido, indicándose la marca o tipo de producto; así como las especificaciones técnicas o términos de referencia, según corresponda; c. El uso o aplicación que se le dará al bien o servicio requerido; d. La justificación de la**





Resolución Directoral

Lima, 21 DIC. 2022

estandarización, donde se describa objetivamente los aspectos técnicos, la verificación de los presupuestos de la estandarización antes señalados y la incidencia económica de la contratación; e. Nombre, cargo y firma de la persona responsable de la evaluación que sustenta la estandarización del bien o servicio, y del jefe del área usuaria, f. La fecha de elaboración del informe técnico”;

Que, el Informe Técnico de Estandarización, elaborado por la el Centro Nacional de Salud Pública del Instituto Nacional de Salud, ha detallado los equipos preexistentes y los bienes requeridos, además de precisar el uso que se les dará a dichos bienes, y haberse justificado técnica y objetivamente los presupuestos exigidos en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD;

Que, en razón de lo dispuesto en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD y la normativa de contratación pública, la Dirección de Programación, de acuerdo a su especialidad y funciones ha canalizado el requerimiento, y sustentado la necesidad de estandarizar el Kit de Detección Molecular Rápida de Resistencia a Rifampicina/Isoniacida P/M Tuberculosis x 96 Determinaciones;

Que, a través del Informe N° D000537-2022-OAL-CENARES/MINSA, de fecha 20 de diciembre de 2022, la Oficina de Asesoría Legal concluye que se ha justificado técnica y objetivamente los presupuestos para la estandarización, así como las demás condiciones establecidas en la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD; razón por la cual, resulta procedente la estandarización solicitada por la Dirección de Programación;

Con los vistos de la Dirección de Programación y la Oficina de Asesoría Legal;

De conformidad con lo dispuesto en el Texto Único Ordenado de la Ley N° 30225 - Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 082-2019-EF; el Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, aprobado por Decreto Supremo N° 344-2018-EF y modificatorias, la Directiva N° 004-2016-OSCE/CD, aprobada por Resolución N° 011-2016-OSCE/PRE; la Resolución Ministerial N° 951-2022/MINSA por la cual se designó a la Directora General del CENARES; y, la Resolución Ministerial N° 907-2021-MINSA, mediante el cual se aprueba el Manual de Operaciones del CENARES;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO 1°.- APROBAR la Estandarización del bien detallado en el Anexo, que forma parte integrante de la presente resolución, por las consideraciones expuestas.



ARTICULO 2°.- DISPONER que el periodo de vigencia de la presente estandarización sea de **veinticuatro (24) meses**, contados a partir del día siguiente de su aprobación, precisándose que de variar las condiciones que determinaron la estandarización, dicha aprobación quedará sin efecto.

ARTICULO 3°.- DISPONER la publicación de la Resolución Directoral en la página web institucional.

ARTÍCULO 4°.- REMITIR el expediente a la Dirección de Programación, a fin de que proceda conforme a sus atribuciones.

REGÍSTRESE Y COMUNÍQUESE



MINISTERIO DE SALUD
Centro Nacional de Abastecimiento de Recursos
Estratégicos en Salud - CENARES
Ingrid Brigitte Galarreta Osorio
Directora General

ANEXO DE LA RESOLUCIÓN DIRECTORAL N° 1224 -2022-CENARES/MINSA

ÍTEM	DESCRIPCIÓN DE LOS BIENES	MARCA	CÓDIGO CATÁLOGO	TIPO/NIVEL
1	Kit de Detección Molecular Rápida de Resistencia a Rifampicina/Isoniacida P/M Tuberculosis x 96 Determinaciones	HAIN LIFESCIENCE	B358600092303	Consumible de Equipo Específico

