



Bogotá, abril 16 de 2021

Señores:

XXXXXXXX

Bienvenidos y muchas gracias por ser partícipes de la prueba piloto **UDI con el Ministerio de Salud y Protección Social, INVIMA, ANDI, FENALO y GS1 Colombia / LOGYCA / ASOCIACIÓN**. Para la tercera etapa de “proyecto en campo” se llevarán a cabo entrevistas en las siguientes fechas y horarios:

Lunes 26 de abril a 11 de junio de 2021 de 8am a 4pm

Su empresa está programada para el día X en la franja horaria X-Y

En razón a ello, solicitamos que para esta reunión se tenga presente la siguiente información:

- 1) Listado de referencias comercializadas bajo el estándar UDI-DI ((GTIN) códigos asignados junto con sus respectivas simbologías creadas).
- 2) Documentación o políticas definidas frente al estándar UDI y la codificación de sus productos (manuales para la creación de códigos de barras, listado de campos específicos a trazar de acuerdos a sus socios comerciales y responsables, tareas e indicadores para creación y monitoreo de UDI-DI (GTIN)).
- 3) Soporte de características atribuidas a los dispositivos médicos para documentarse y reportar ante entes regulatorios (ejemplo: razón social de la empresa, lote, fecha de fabricación, serial, facturación electrónica asociada, registro sanitario, clasificación del dispositivo, simbologías de gestión de uso, etc.).
- 4) Registro documental de planeación de demanda de dispositivos médicos para su comercialización.
- 5) Registro documental de la recepción de cada referencia bajo el estándar UDI.



La salud
es de todos

Minsalud



- 6) Registro documental de solicitud de pedidos donde conste la cantidad deseada y registro de recepción a conformidad del pedido.
- 7) Histórico de procesos logísticos a nivel interno por parte de cada compañía (ejemplo: despacho, recepción, almacenamiento) donde conste la cronometrización de tiempos para cada proceso.
- 8) Registro documental del reporte de inspecciones de inventarios (en cuanto a la sincronización del inventario físico vs el teórico y tasa de localización alineado al inventario).
- 9) Video soporte de un 1 min que muestre brevemente la dinámica para la búsqueda y reporte de la información de su base de datos mediante el GTIN.
- 10) Registro documental de las facturas electrónicas gestionadas y pantallazo del sistema de información que jalone los datos.
- 11) Registro documental de las facturas electrónicas emitidas y recibidas satisfactoriamente por parte de socios comerciales.
- 12) Histórico de nivel de servicio en la gestión de abastecimiento (In Full, On Time y OTIF).
- 13) Histórico de reporte de devoluciones asociadas a averías en los dispositivos médicos comercializados.
- 14) Esquema de logística inversa que utiliza para sus DMs.

Nota aclaratoria: Para los puntos de históricos o que requieran un periodo de tiempo, se solicita que se contemplen dos intervalos, el primero referente a la transición de la implementación del estándar UDI-DI (antes y después) y un segundo para el periodo 2019-2020.



La salud
es de todos

Minsalud



Por último, recuerde que debe disponer de esta información para el día de la entrevista, sin embargo, esta no deberá ser enviada al entrevistador ni a nadie del equipo de ejecución. La finalidad de estos datos será soportar y brindarles las herramientas a ustedes como entrevistados para dar respuesta a las preguntas que se realicen.

Si no cuenta con la información solicitada en alguno de los anteriores puntos o tiene dudas al respecto, no dude en contactarnos.

Agradecemos su tiempo y atención.

Cordialmente,

GS1 COLOMBIA | LOGYCA /ASOCIACIÓN