

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
DEPARTAMENTO PROVEEDURÍA INS****13 de mayo del 2021
PROV-01948-2021****AVISO INCORPORACIÓN DE MUESTRA
AL INFORME DE ACEPTACIÓN DE LAS MUESTRAS O PRODUCTO PROPUESTO
(N°3-2021 IMPLEMENTOS) (Tercer llamado)****REGLAMENTO PARA LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS E IMPLEMENTOS MÉDICOS
DEL INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS MEDIANTE COMPRAS POR REQUERIMIENTO**

De conformidad con lo establecido en el artículo N°6 del Reglamento mencionado, en cuanto a recurso contra el dictamen de aceptación y rechazo de productos, se informa que mediante el oficio CEDINS-01438-2021 y CEDINS-01480-2021 del 11 y 12 ambos de mayo del 2021, respectivamente, el Centro de Distribución y Logística (Unidad Usuaria), varía el criterio de no aceptación contenido en el oficio PROV-01757-2021 -remitido a los interesados el 05 de mayo del 2021 - específicamente para los siguientes implementos e interesados y precalifica la muestra presentada, según lo fundamenta de seguido:

- **Inversiones ABBA Care Medical S.A., línea 38, material IM - 03049 (Cinta control esterización a vapor).**

*..."**TERCERO:** El recurso se presentó dentro del plazo establecido en el artículo 6 del Reglamento para la Adquisición de Medicamentos e Implementos Médicos del Instituto Nacional de Seguros por "Compras por Requerimiento".*

***CUARTO:** Que la unidad usuaria se refirió a lo alegado por el recurrente, en el informe que consta en oficio CEDINS-01419-2021 del 10 de mayo 2021, en el cual se señaló:*

En relación al recurso interpuesto por la empresa Abba Care Medical para el ítem 38 "CINTA CONTROL ESTERIZACIÓN A VAPOR" indicamos que, una vez revisados los alegatos del proveedor y cotejada la documentación a la que se hace referencia, se determina que efectivamente en la misma se valida el criterio requerido por la Administración en cuanto a la necesidad de que el producto sea Libre de plomo y látex, a pesar que su empaque no indique.

Por lo anterior, es criterio de esta administración modificar el resultado del informe de valoración de muestras para el ítem N°38 IM – 03049 CINTA CONTROL ESTERIZACION A VAPOR, por cuanto la muestra presentada por el recurrente cumple con los criterios requeridos en la ficha técnica establecida."...(SIC)

- **Hospimédica S.A., línea 37, material IM - 03018 (BOLSA DE PAPEL PARA ESTERILIZAR de 13 cm de ancho ($\pm 0,5$ cm) x 25,5 cm de largo (± 3 cm)).**

*...**"TERCERO:** El recurso se presentó dentro del plazo establecido en el artículo 6 del Reglamento para la Adquisición de Medicamentos e Implementos Médicos del Instituto Nacional de Seguros por "Compras por Requerimiento".*

CUARTO: Que la unidad usuaria se refirió a lo alegado por el recurrente, en el informe que consta en oficio CEDINS-01440-2021 del 11 de mayo 2021, en el cual se señaló:

"...En relación al recurso interpuesto por la empresa Hospimédica S.A para el ítem 37 IM-03018 BOLSA DE PAPEL PARA ESTERILIZAR de 13 cm de ancho ($\pm 0,5$ cm) x 25,5 cm de largo (± 3 cm) indicamos que, una vez revisados los alegatos del proveedor y cotejada la documentación a la que se hace referencia, se determina lo siguiente:

La muestra presentada para valoración por parte del recurrente corresponde a la Marca: Self-Seal Sterilization Pouhes, Referencia: N°03.6005.

En el dictamen correspondiente se indica: Incumple. No se puede verificar el código del producto aportado en el formulario, en el empaque de la muestra presentada.

De esta forma, se reitera que la muestra aportada por la empresa Hospimédica fue rechazada siendo que en el formulario de registro de muestra el proveedor indica un código el cual no se puede corroborar en el empaque primario del producto.

El proveedor en su nota indica: "Nuestro proveedor no imprime el número de referencia o código en el empaque del producto, sino que se identifican los productos con las medidas respectivas del empaque y de la literatura.

No obstante, lo anterior, en el Reglamento para la Adquisición de Medicamentos e Implementos Médicos del INS por "Compras por Requerimiento", se establece:

Artículo 5.—Presentación de la muestra: Los interesados deberán presentar su solicitud y en cada caso deberán indicar para qué producto específicamente someten su oferta técnica. Las muestras de medicamentos o implementos médicos que se presenten a

valoración del INS deberán estar rotuladas con el nombre de la empresa y el nombre del producto, además, deben adherirse estrictamente a todos los aspectos técnicos contenidos en la ficha técnica y deberán considerar las condiciones de empaque establecidas por la Administración, así como cualquier otra condición definida por el INS en cada caso específico. La especificación técnica, condiciones de empaque y demás información relevante para cada caso concreto, estará disponible en los medios que la Administración defina (entrega física de documentos, consulta en sitio web, etc.).

Por lo anterior, dado que el proveedor debe aportar toda aquello que considere necesario para la aceptación de la misma, si eran conocedores que en el fabricante no indicaba su código de referencia sino las medidas, se debió hacer la anotación en el llenado de su formulario.

Así las cosas, y tomando en consideración que una vez cotejados los datos que aporta el recurrente contra la muestra presentada para valoración y, dado que con las observaciones emitidas en este recurso se logra corroborar la coincidencia de los documentos y cumplimiento de los criterios técnicos, se determina que la muestra cumple.

Por lo anterior, es criterio de esta administración modificar el resultado del informe de valoración de muestras para el ítem 37 IM-03018 BOLSA DE PAPEL PARA ESTERILIZAR de 13 cm de ancho ($\pm 0,5$ cm) x 25,5 cm de largo (± 3 cm), por cuanto la muestra presentada por el recurrente cumple con los criterios requeridos por la Administración."... (SIC)

En razón de lo expuesto, se determina:

Precalificar los siguientes productos, al lograr los interesados acreditar el cumplimiento de las muestras presentadas, según lo fijado por la Administración.

Línea	Código SIFA	Código SIMA	Descripción	Proveedor	Cédula jurídica
38	2000094	IM - 03049	Cinta control esterización a vapor	ABBA Care Medical S.A.	3-101-290190
37	2000085	IM - 03018	Bolsa papel p/esterilizar 13cm x 25.5cm	Hospimédica S.A.	3-101-079546

Demás términos y condiciones, según informe de aceptación contenido en oficio PROV-01757-2021, notificado a los interesados el 05 de mayo del 2021, así como con lo establece el Reglamento para la adquisición de medicamentos e implementos médicos del Instituto Nacional de Seguros mediante compras por requerimiento”, publicado Diario Oficial La Gaceta N°4 del jueves 07 de enero 2021.

**Atentamente,
Departamento de Proveeduría**

**Licda. Carmen Lidia González Ramírez,
Jefe**

CC: Expediente/AvisoIncorporacióndemuestra3-2021Implementos
LVR