

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

PROV-00889-2020  
02 de marzo del 2020

### AVISO ACEPTACIÓN/RECHAZO DE LAS MUESTRAS O PRODUCTO PROPUESTO (N°1-2020 IMPLEMENTOS MÉDICOS)

#### REGLAMENTO PARA LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS, INSTRUMENTAL QUIRÚRGICO E IMPLEMENTOS MÉDICOS DEL INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS POR “COMPRAS POR REQUERIMIENTO”

De conformidad con lo establecido en el artículo N°6 del Reglamento para la Adquisición de Medicamentos, Instrumental Quirúrgico e Implementos Médicos del Instituto Nacional de Seguros por “Compras por Requerimiento”, el Centro de Distribución y Logística -en oficios CEDINS-00604-2020 y CEDINS-00677-2020 del 21 y 26 de febrero 2020-, comunica el resultado de la valoración de productos N°1-2020 Implementos Médicos, en los siguientes términos:

#### I. Valoración previa del producto.

En apego a lo establecido en el artículo N°4; del Reglamento mencionado, se publicó en el Diario Oficial La Gaceta N°14 del jueves 23 de enero del 2020 (páginas 32 a la 35), la invitación a participar en la valoración de productos N°1-2020, específicamente en la rama de implementos médicos, otorgando plazo máximo al 11 de febrero del 2020 para presentar la literatura técnica, las muestras y los registros médicos o sanitarios de producto, que se detallan de seguido:

LÍNEA	SIFA	SIMA	SICOP	SICOP	Nombre corto SIFA	Cantidad de muestras
1	2003830	IM-01-130	42312201	92217009	MONOFI POLIPROPIL 8-0 3/8 CIRCUL DOB 6MM	1 caja empaque secundario
2	2002371	IM-01-211	42171801	92215395	CÁNULA OROFARÍNGEA TIPO GUEDEL 80 MM	2 unidades
3	2002611	IM-01-258	42272008	92227301	GUÍA PARA INTUBACIÓN 10 FR	2 unidades
4	2002587	IM-01-363	42312201	92147092	SEDA NEGRA TRENZADA 2/0, AGUJA 1/2 CÍRCULO	1 caja empaque secundario
5	2002922	IM-01-527	41113124	92144838	INSPIRÓMETRO INCENTIVO DE 2500 CC, TUBO	2 unidades
6	2003520	IM-01-537	42311515	92035501	APÓSITO NANOCRISTALES DE PLATA 10 X 12 CM	2 unidades

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

7	2004153	IM-01-656	42222008	92194489	SET BOMBA INFUSIÓN AMBULT PCA ELECTRONIC	2 unidades
8	2004268	IM-01-671	42131702	92173347	BATA QUIRÚRGICA ESTÉRIL TALLA XL	3 unidades
9	2004269	IM-01-672	42131701	92194231	PAQUETE CAMPOS CLÍNICOS DESECHABLES	3 unidades
10	2000065	IM-02-019	42142523	92185478	AGUJA HIP ESTÉRIL DESC N°25X3,81CM	1 caja del empaque secundario
11	2001310	IM-02-040	42221504	92227625	HEMOCATÉTER N° 14X2	1 caja del empaque secundario
12	2001311	IM-02-042	42221504	92228030	HEMOCATÉTER N°16 G X 5,08 CM (2 PULG)	1 caja del empaque secundario
13	2000411	IM-02-051	42221504	92227983	HEMOCATÉTER N°24GX3,17CM (1/14 PULG), UNA VÍA	1 caja del empaque secundario
14	2004850	IM-03-323	42312313	92184762	GEL DE MIEL PRESENT TUBO DE 45ML(+/-1ML)	2 unidades
15	2002469	IM-03-583	47121709	92167414	CONTENEDOR RÍGIDO 8 LITROS +/-500ML	1 unidad
16	2002526	IM-03-607	40141731	92160429	NIPLE CON DOS ALAS TIPO MARIPOSA	3 unidades
17	2003221	IM-03-699	53131608	92149814	JABÓN CLOREXIDINA LÍQUIDA AL 2% LAV QUIR	1 unidad
18	2004951	IM-03-740	42281534	92206651	FILTRO HIDROFOBO INTERCAMBIADOR HME	2 unidades
20	2000797	IM-03-795	42312305	92158010	DETERGENTE MULTIENTZIMÁTICO, PRESENT 1 L	1 litro
21	2000796	IM-03-796	42281603	92158485	JABÓN ENZIMÁTICO 3,785 L (GALÓN) LIMPIA	1 galón
22	2000324	IM-03-797	42142128	92218960	PARAFINA SÓLIDA Y PURIFICADA EN BLOQUES	2 unidades
23	2000142	IM-04-034	42312502	92189895	FAJA DE TÓRAX ELÁSTICA TAMAÑO MEDIANO	1 unidad

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

24	2000143	IM-04-035	42312502	92189903	FAJA DE TÓRAX ELÁSTICA TAMAÑO GRANDE	1 unidad
25	2000157	IM-04-070	42311506	92227579	VENDA ELÁSTICA DE 7.5 CM DE ANCHO	3 unidades
26	2001701	IM-04-088	42211502	92156163	MULETA DE ALUMINIO ALTURA MÍNIMA 133 CM,	1 par
27	2001449	IM-05-002	42293603	92227578	SONDA RECTAL FR 24	2 unidades
28	2000174	IM-05-067	42142702	92156833	SONDA NELATON PUNTA OLIVA N°14FR. FABR	3 unidades
29	2004592	IM-06-041	42192501	92185620	COBERTOR ESTÉRIL ARCO EN C DE 80 CM X 60 CM	3 unidades
30	2004591	IM-06-042	42192501	92154262	COBERTOR ESTÉRIL ARCO EN C DE 95 CM X 95 CM	3 unidades
31	2001328	IM-09-008	42311528	92182923	OXÍDO DE ZINC + CALAMINA VENDAJE (BOTTA)	3 unidades
32	2005325	IM-03-067	42281508	92221287	PAQUETE PRUEBA PARA ESTERILIZACIÓN VAPO	3 paquete
33	2005327	IM-02-125	42142512	92221030	AGUJ PARA FISTULA ARTERIO VENO 16GX30,48	2 unidades
34	2005326	IM-03-068	42281804	92221028	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTENIDO (IB)	1 caja del empaque primario. aportar la incubadora
35	2005324	IM-03-066	42272219	92221020	FILTRO ESPIRATORIO VENTILAD PULMO PB980	2 unidades
36	2000081	IM-03-007	42141602	92228228	BIDE PLÁSTICO PARA ADULTO	1 unidad
37	2003369	IM-03-775	42295427	92227530	HISOPO P/LAVADO DE INSTRUMENTAL DE 5-7MM	3 unidades
38	2003370	IM-03-776	42295427	92227552	HISOPO P/LAVADO DE INSTRUMENTAL DE 2-4MM	3 unidades
39	2004851	IM-03-794	42271903	92185047	SET INTERCAMBIADOR TUBO ENDOTRAQ 19FR	2 unidades
40	2001660	IM-01-077	42131611	92216513	COBERTOR DE CABELLO PARA HOMBRE	1 paquete del empaque primario

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

41	2000030	IM-01-078	42131611	92153172	GORRO DE ENFERMERA, POLIPROPILENO HIDROF	1 paquete del empaque primario
42	2002534	IM-01-353	42131704	92157989	PAÑO DE GASA ESTÉRIL PARA USO ABDOMINAL	3 unidades
43	2004260	IM-01-662	42131702	92173220	PAQUETE ROPA QUIRURG DESCART P/ARTROSCOP	2 unidades
44	2004261	IM-01-663	42131702	92173130	PAQUETE ROPA DESCARTABLE PARA TÓRAX	2 unidades
45	2004280	IM-01-670	42131702	92173345	BATA QUIRÚRGICA ESTÉRIL TALLA L	2 unidades
46	2000061	IM-02-004	42142523	92153427	AGUA HIPODÉRMICA N°18, ESTÉRIL, DESEC	1 caja del empaque secundario
47	2000064	IM-02-013	42142523	92153428	AGUJA HIPODERM N°22, ESTÉRIL DESCART, 3,81	1 caja del empaque secundario
48	2002820	IM-03-657	42221507	92153598	KIT TOMA DE VÍAS PERIFÉRICAS, CONTIENE 1	3 unidades
49	2000183	IM-07-007	42131718	92166186	ESTOQUINETA DE 10 CM (+/-CM) DE ANCH	1 unidad

De conformidad con lo establecido, se realizó por parte del CEDINS, la recepción de las muestras. Se recibieron un total de 43 muestras (de 34 proveedores), a saber:

Proveedor	Cantidad de Líneas registradas	Cantidad de muestras registradas
TRES M COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
AMBIDERM CENTROAMERICA SOCIEDAD ANÓNIMA	1	1
ANTONIO MORA CARRANZA	2	2
ATLÁNTICA MEDICAL A.M.L. SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	1	1
COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	6	6
CORPORACIÓN BIOMUR SOCIEDAD ANÓNIMA	1	1
CQ MEDICAL CENTRAMERICANA SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	3	3
DIALBA NICA SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

ECONOMÉDICA INTERNACIONAL SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
ELÁSTICA SURQUI SOCIEDAD ANÓNIMA	1	1
ELECTRÓNICA INDUSTRIAL Y MÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	1	1
ESPECIALISTAS EN ESTERILIZACIÓN Y ENVASE DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
EUROCIENCIA COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	7	7
HC MEDICAL SOLUTION SA	4	4
HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	6	6
IMARHOS SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
KABE SOLUCIONES MÉDICAS SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	5	5
MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	5	5
MÉDICA YIN DE COSTA RICA S.A.	2	2
MEDICAL WORKS LIMITADA	2	2
MEDICUS HEALTH CARE CR, SA	2	2
NEW MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	7	7
NUTRICARE SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
PRISMA DENTAL SUPPLY SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
PRIMEDICAL SOCIEDAD ANONIMA	1	1
PRODUCTOS MÉDICOS CAMPOS PROMECA SOCIEDAD ANÓNIMA	4	4
SANACARE MEDICAL CR LIMITADA	4	4
SUMEDCO DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
TRANSGLOBAL MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	2	2
TRI DM SOCIEDAD ANÓNIMA	3	3
YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	12	12

### III. Análisis realizados:

#### A. Desde el punto de vista formal:

Según lo establece el artículo N°5 del Reglamento para las compras por requerimiento; se verificó y confirmó que los 34 proveedores participantes, se encuentran registrados en el SICOP.

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

### B. Desde el punto de vista técnico:

Mediante oficios CEDINS-00604-2020 y CEDINS-00677-2020 del 21 y 26 de febrero respectivamente, el Centro de Distribución y Logística, manifiesta que, del análisis individual realizado a cada una de las muestras presentadas por los interesados versus las fichas técnicas establecidas por la Administración y documentación respectiva subsanada. Determina:

1. **MUESTRAS CON DICTAMEN FAVORABLE:** Se precalifican los siguientes productos que obtuvieron dictamen favorable, al cumplir con las especificaciones técnicas definidas por la Administración.

LÍNEA	CÓDIGO SIFA	CÓDIGO SIMA	DESCRIPCIÓN	PROVEEDOR	CÉDULA FÍSICA/JURÍDICA
1	2003830	IM-01-130	MONOFI POLIPROPIL 8-0 3/8 CIRCUL DOB 6mm	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101211041
2	2002371	IM-01-211	CÁNULA OROFARÍNGEA TIPO GUEDEL 80mm	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101211041
				TRANSGLOBAL MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	3101547337
				KABE SOLUCIONES MÉDICAS SOCIEDAD ANÓNIMA	3101625107
3	2002611	IM-01-258	GUÍA PARA INTUBACIÓN 10FR	KABE SOLUCIONES MÉDICAS SOCIEDAD ANÓNIMA	3101625107
4	2002587	IM-01-363	SEDA NEGRA TRENZADA 2/0, AGUJA ½ CÍRCULO	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101211041
				HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101115347

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

5	2002922	IM-01-527	INSPIROMETRO INCENTIVO, DE 2500 cc, TUBO	NUTRICARE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101179050
				COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	3101358504
				HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101115347
7	2004153	IM-01-656	SET BOMBA INFUSIÓN AMBULT PCA ELECTRONIC	NUTRICARE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101179050
8	2004268	IM-01-671	BATA QUIRÚRGICA ESTERIL TALLA XL	EUROCIENCIA COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101466918
				GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
9	2004269	IM-01-672	PAQUETE CAMPOS CLÍNICOS DESECHABLES	GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
10	2000065	IM-02-019	AGUJA HIP ESTÉRIL DESC N°25X3,81cm	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
11	2001310	IM-02-040	HEMOCATÉTER N° 14 x 2	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
12	2001311	IM-02-042	HEMOCATÉTER N°16 G x 5,08 cm (2 pulg)	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
13	2000411	IM-02-051	HEMOCATÉTER N° 24g x 3,17 cm (1 1/4 pulg), UNA VIA	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094



## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

14	2004850	IM-03-323	GEL DE MIEL PRESENT TUBO DE 45ml(+/- 1ml	NUTRICARE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101179050
15	2002469	IM-03-583	CONTENEDOR RIGIDO 8 LITROS +/-500ML	CORPORACIÓN BIOMUR SOCIEDAD ANÓNIMA	3101187737
18	2004951	IM-03-740	FILTRO HIDROFOBO INTERCAMBIADOR HME	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101211041
20	2000797	IM-03-795	DETERGENTE MULTIENZIMÁTICO, PRESENT 1 L	ESPECIALISTAS EN ESTERILIZACIÓN Y ENVASE DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101236355
21	2000796	IM-03-796	JABÓN ENZIMÁTICO 3,785 L (GALON), LIMPIA	TRI DM SOCIEDAD ANÓNIMA	3101083376
22	2000324	IM-03-797	PARAFINA SÓLIDA Y PURIFICADA EN BLOQUES	YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
25	2000157	IM-04-070	VENDA ELÁSTICA DE 7.5cm DE ANCHO	ELÁSTICA SURQUI SOCIEDAD ANÓNIMA	3101019723
				ANTONIO MORA CARRANZA	502140898
26	2001701	IM-04-088	MULETA DE ALUMINIO ALTURA MÍNIMA 133 cm,	HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101115347
27	2001449	IM-05-002	SONDA RECTAL FR 24	ESPECIALISTAS EN ESTERILIZACIÓN Y ENVASE DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101236355
28	2000174	IM-05-067	SONDA NELATON PUNTA OLIVA N°14 fr, FABR	ATLÁNTICA MEDICAL A.M.L. SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	3102551022
31	2001328	IM-09-008	OXÍDO DE ZINC + CALAMINA VENDAJE (BOTTA	MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	3101696792



## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

32	2005325	IM-03-067	PAQUETE PRUEBA PARA ESTERILIZACIÓN VAPO	TRES M COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101014346
				ECONOMÉDICA INTERNACIONAL SOCIEDAD ANÓNIMA	3101246483
33	2005327	IM-02-125	AGUJ PARA FISTULA ARTERIO VENO 16GX30,48	NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
34	2005326	IM-03-068	INDICADOR BIOLÓGICO AUTOCONTENIDO (IB)	TRES M COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101014346
35	2005324	IM-03-066	FILTRO ESPIRATORIO VENTILAD PULMO PB980	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANÓNIMA	3101211041
36	2000081	IM-03-007	BIDE PLÁSTICO PARA ADULTO	HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101115347
37	2003369	IM-03-775	HISOPO P/LAVADO DE INSTRUMENTAL DE 5-7 mm	PRODUCTOS MÉDICOS CAMPOS PROMECA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101713172
38	2003370	IM-03-776	HISOPO P/LAVADO DE INSTRUMENTAL DE 2- 4mm	PRODUCTOS MÉDICOS CAMPOS PROMECA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101713172
40	2001660	IM-01-077	COBERTOR DE CABELLO PARA HOMBRE	MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	3101696792
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
41	2000030	IM-01-078	GORRO DE ENFERMERA, POLIPROPILENO HIDROF	MÉDICA YIN DE COSTA RICA S.A.	3101235122
				MÉDICA YIN DE COSTA RICA S.A.	3101235122
				AMBIDERM CENTROAMERICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101153540

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

				PRODUCTOS MEDICOS CAMPOS PROMECA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101713172
				COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	3101358504
				MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	3101696792
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
42	2002534	IM-01-353	PAÑO DE GASA ESTÉRIL PARA USO ABDOMINAL,	GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
43	2004260	IM-01-662	PAQUETE ROPA QUIRURG DESCART P/ARTROSCOP	GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
44	2004261	IM-01-663	PAQUETE ROPA DESCARTABLE PARA TORAX	GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
45	2004280	IM-01-670	BATA QUIRÚRGICA ESTÉRIL TALLA L	SANACARE MEDICAL CR LIMITADA	3102771915
				EUROCIENCIA COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101466918
				GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831
46	2000061	IM-02-004	AGUJA HIPODÉRMICA NO °18, ESTÉRIL, DESEC	COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	3101358504

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

				NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
47	2000064	IM-02-013	AGUJA HIPODERM N°22, ESTÉRIL DESCART,3,81	SUMEDCO DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101528124
				COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	3101358504
				NIPRO MEDICAL CORPORATION SUCURSAL DE COSTA RICA	3012389094
48	2002820	IM-03-657	KIT TOMA DE VIAS PERIFERICAS, CONTIENE 1	GRUPO SALUD LATINA SOCIEDAD ANÓNIMA	3101273008
49	2000183	IM-07-007	ESTOQUINETA DE 10 cm (+/- 1 cm) DE ANCH	MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	3101696792
				YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	3101244831

Se aclara que, desde la solicitud de apertura del proceso, no se indicó línea #19, por lo que no existe.

Línea 41 Gorro de enfermera, polipropileno hidrof: Médica Yin de Costa Rica S.A ofrece para la misma línea -muestra marca: CLAREX y DINAREX-.

La muestra aceptada por parte de la Administración para Yiré Médica H.P Sociedad Anónima, para la línea 41, corresponde a la marca Medline, número código CRI1001.

Línea 45 Bata quirúrgica estéril talla L: La empresa Eurociencia Costa Rica Sociedad Anónima, ya tiene muestra registrada en el 2018.

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA****2. MUESTRAS CON DICTAMEN DESFAVORABLE**

No se aceptan los productos que se detallan, al incumplir técnicamente con lo requerido.

LÍNEA	DESCRIPCIÓN	PROVEEDOR	INCUMPLIMIENTO
3	GUÍA PARA INTUBACIÓN 10FR	TRI DM SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que, además, incumple con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita, estilete o guía para intubación de 10fr de aluminio maleable cubierto con funda de plástico, la muestra presentada es para uso pediátrico tamaño de 4 a 5.5mm, la cual es confeccionada material plástico, no aluminio maleable, por lo cual no cumple con lo solicitado por la Institución.</p>

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

		<p>CQ MEDICAL CENTRAMERICANA SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA</p>	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 etiquetado de producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Además, incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N°6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información esté en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado está en idioma inglés.</p> <p>Cabe indicar que dicho implemento de uso médico incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N°34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

5	INSPIRÓMETRO INCENTIVO, DE 2500 cc, TUBO	CQ MEDICAL CENTRAMERICANA SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N°6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información este dada en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado de la misma está dado en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>
---	---------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		HC MEDICAL SOLUTION SA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Incumple a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple: Etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N° 6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información esté dada en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado de la misma está dado en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>
--	--	---------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

8	BATA QUIRÚRGICA ESTÉRIL TALLA XL	MEDICUS HEALTH CARE CR, SA	<p>Incumple literatura en español: En Guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor fue aportada en idioma inglés, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple carta autorización del fabricante: En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la Institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p>
---	-------------------------------------	-------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		NEW MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita que debe presentar una barrera en zona crítica cumpliendo con el nivel 4 de la normativa ANSI/AAMI PB70-2003, la muestra presentada no indica el Nivel AAMI, por lo cual no cumple con lo requerido por la Administración.</p>
		HC MEDICAL SOLUTION SA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Además, incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

9	PAQUETE CAMPOS CLINICOS DESECHABLES	SANACARE MEDICAL CR LIMITADA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Además, incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N° 6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información este dada en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado está en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico además incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>
---	----------------------------------------	---------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		EUROCIENCIA COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica del insumo se solicita: Tela tejida 100% algodón prelavado, la muestra corresponde un campo fabricado 100% polipropileno. Se requiere 1 paquete de 5 (+/-1 un) toallas absorbentes, la muestra contiene solo un campo, por lo cual incumple con lo requerido por la Institución.</p>
12	HEMOCATÉTER N°16 G x 5,08 cm (2 pulg)	SUMEDCO DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple, con la carta autorización del fabricante, en la ficha se solicita N°16 G x 5,08 cm (2 pulg), la muestra presentada es de 1,77", es decir de menor dimensión a lo establecido según las necesidades de la Administración.
14	GEL DE MIEL PRESENT TUBO DE 45ml (+/- 1ml)	MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple: Muestra con fecha de vencimiento del 06/2019. Además de incumplir los criterios técnicos de la muestra: en la ficha técnica que contenga Leptospermum en una concentración al 100%, la muestra presentada es de 40%. Se solicita Tubo de 45 ml (+/- 1 ml) la muestra es Tubo 50 g /1.75 oz, por lo que no cumple con lo requerido por la Administración.

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

15	CONTENEDOR RÍGIDO 8 LITROS +/-500ML	PRIMEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Además, incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: La presentada es de 10 litros, en la ficha técnica se solicita de 8000ml (+/-500ml), por lo que no cumple con lo requerido por la Institución.</p>
18	FILTRO HIDROFOBO INTERCAMBIADOR HME	COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

20	DETERGENTE MULTIENZIMÁTICO, PRESENT 1 L	TRI DM SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple el Código ofertado no se incluye en el Registro de EMB N° 1005-EMB-6689, aportado .</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita, fórmula a base de enzimas y detergentes no iónicos; cuya acción a realizar sea el disolver y quitar la sangre, grasa y proteína de los equipos e instrumentos utilizados; debe ser un líquido bacteriostático, con acción de tres (3) enzimas como mínimo, capaces de destruir todas las secreciones humanas (Proteínas fibras, mucus, saliva, carbohidratos, grasas, etc.). Estas enzimas pueden ser la proteasa, lipasa y amilasa, lo cual no puede ser verificado en su empaque, ni en su literatura aportada, por lo cual no cumple con los requerido por la Administración.</p> <p>Incumple no aporta el registro de EMB</p>
----	-----------------------------------------------	----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

		ELECTRÓNICA INDUSTRIAL Y MÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita que debe ser un líquido bacteriostático y 100% biodegradable. Lo anterior no puede ser corroborado en el etiquetado del producto, ni en la literatura aportada por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.
--	--	-----------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

		PRISMA DENTAL SUPPLY SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple, no aporta Nota para uso del EMB, el cual está a nombre de otra empresa.</p> <p>Incumple carta autorización del fabricante: En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita Aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita: Detergente multienzimático en litro; la muestra presentada es de 1.5 litros. Limpiador multienzimático en líquido, concentrado, para usar en lavadoras automáticas, lavadoras ultrasónicas y limpieza manual de instrumental. La muestra no indica que puede ser utilizado en lavadoras automáticas. Debe ser un líquido bacteriostático, lo cual no puede ser corroborar en el etiquetado del producto, ni en la literatura aportada, por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.</p> <p>Incumple al no aportar nota de autorización por parte del fabricante.</p>
--	--	---------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

21	JABÓN ENZIMÁTICO 3,785 L (GALON), LIMPIA	PRISMA DENTAL SUPPLY SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple, no aporta Nota para uso del EMB, el cual está a nombre de otra empresa.</p> <p>Incumple carta autorización del fabricante: En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la Institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: La ficha técnica no es de uso en lavadoras automáticas y ultrasónicas, sino solo de uso manual. El adquirir este insumo provoca que se bloqueen las lavadoras por exceso de espuma.</p> <p>Incumple no aporta nota de autorización por parte del fabricante.</p>
----	------------------------------------------	---------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

22	PARAFINA SÓLIDA Y PURIFICADA EN BLOQUES	CQ MEDICAL CENTRAMERICANA SOCIEDAD DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N° 6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información esté en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado de la misma está en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>
23	FAJA DE TORAX ELÁSTICA, TAMAÑO MEDIANO,	DIALBA NICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita: unisex, la muestra presentada indica en su empaque ser para hombre, por cual no cumple con lo requerido por la Administración.

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita faja de tórax elástica, de una sola pieza. La muestra presentada corresponde a una faja que, con 30 cm de elástico, el resto no es elástica. La misma inicia en una sola pieza y a los 60cm, se divide en dos extremos con el respectivo elástico, por lo cual no cumple con lo requerido por la Administración.
24	FAJA DE TÓRAX ELÁSTICA, TAMAÑO GRANDE	DIALBA NICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra, en la ficha técnica se solicita que sea unisex, la muestra presentada indica en su empaque ser para hombre, por cual no cumple con lo requerido por la Administración.
		HOSPIMÉDICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita faja de tórax elástica, de una sola pieza, la muestra presentada corresponde a una faja que, con 30 cm de elástico, el resto no es elástica. La misma inicia en una sola pieza y a los 60cm, se divide en dos extremos con el respectivo elástico, por lo cual no cumple con lo requerido por la Administración.

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

25	VENDA ELÁSTICA DE 7.5cm DE ANCHO	IMARHOS SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple: 1. En la Guía para la presentación de la muestra en el Apartado N°1. Documentación requerida, aparte N°3 se indica: Aportar certificación del permiso de funcionamiento, extendido por el Ministerio de Salud, el cual debe estar vigente al momento del registro de la muestra. El oferente debe ser fabricante, importador o distribuidor de equipo y material biomédico para uso humano. Queda a criterio de la Administración aceptar oferentes en el cual el tipo de actividad difiera de las indicadas previamente, para la empresa Imarhos se recibe Permiso de Funcionamiento N° consecutivo CS-ARS-SA-06-177-2016, emitido por el área rectora de Santa Ana, en el cual el tipo de actividad indicada es: Oficina Administrativa para Industria de productos terminados. Por lo cual se realiza la consulta al área rectora de Santa, sobre el alcance que tiene la empresa con dicha actividad, se recibe respuesta por parte de la Ing. Tania Vega Godínez, que menciona: “dicho permiso sólo cuenta con autorización para Oficina administrativa ÚNICAMENTE”. Por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita con grapas de sujeción metálicas fijas en un extremo de la venda, la muestra posee grapas sueltas, por lo cual no cumple con lo solicitado por la Institución.</p>
----	----------------------------------	--------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		ECONOMÉDICA INTERNACIONAL SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.
		YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la Ficha técnica del insumo se solicita: venda elástica no adhesiva de 7.5cm de ancho, la muestra es de 15cm. Además, se requiere con grapas de sujeción metálicas fijas en un extremo de la venda o velcro fijo a la venda, la muestra trae grapas sueltas. Por lo cual no cumple con lo requerido por la institución.

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

26	MULETA DE ALUMINIO ALTURA MÍNIMA 133 cm,	IMARHOS SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple: 1. En la Guía para la presentación de la muestras en el Apartado N°1. Documentación requerida, aparte N°3 se indica: Aportar certificación del permiso de funcionamiento, extendido por el Ministerio de Salud, el cual debe estar vigente al momento del registro de la muestra. El oferente debe ser fabricante, importador o distribuidor de equipo y material biomédico para uso humano. Queda a criterio de la administración aceptar oferentes en el cual el tipo de actividad difiera de las indicadas previamente, para la empresa Imarhos se recibe Permiso de Funcionamiento consecutivo CS-ARS-SA-06-177-2016, emitido por el área rectora de Santa Ana, en el cual el tipo de actividad indicada es: Oficina Administrativa para Industria de productos terminados. Por lo cual se realiza la consulta al área rectora de Santa Ana, sobre el alcance que tiene la empresa con dicha actividad, se recibe respuesta por parte de la Ing. Tania Vega Godínez, que menciona: <i>“dicho permiso sólo cuenta con autorización para Oficina administrativa ÚNICAMENTE”</i>. Por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.</p>
----	---------------------------------------------	-----------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

27	SONDA RECTAL FR 24	MEDICAL WORKS LIMITADA	<p>Incumple carta autorización del fabricante: En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p>Incumple, no aporta autorización por parte del fabricante.</p>
----	--------------------	---------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

28	SONDA NELATON PUNTA OLIVA N°14 fr, FABR	MEDICAL WORKS LIMITADA	<p>Incumple carta autorización del fabricante: En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p>Criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita fabricada 100% Silicone, la muestra es fabricada en PVC. Además, se requiere punta oliva, la muestra es punta recta. Por lo cual no se cumple con lo solicitado por la Institución.</p>
		TRANSGLOBAL MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita fabricada 100% Silicone, la muestra es fabricada en PVC. Además, se requiere punta oliva, la muestra es punta recta, por lo cual no se cumple con lo solicitado por la Institución.</p>
		ESPECIALISTAS EN ESTERILIZACIÓN Y ENVASE DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita fabricada 100% Silicone, la muestra es fabricada en PVC. Además, se requiere punta oliva, la muestra es punta recta, por lo cual no se cumple con lo solicitado por la Institución.</p>
36	BIDE PLÁSTICO PARA ADULTO	YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita en empaque individual, con información de lote y fecha de vencimiento en su empaque primario, la muestra no cuenta con su empaque primario, ni la fecha de vencimiento, ni lote. Además, se solicita con superficie superior lisa, sin filos en los bordes, libre de rebabas o aristas cortantes, con superficie inferior plana, la muestra tiene superficies filosas, por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.</p>
38	HISOPO P/LAVADO DE INSTRUMENTAL DE 2-4mm	PRODUCTOS MÉDICOS CAMPOS PROMECA	<p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita: largo del cepillo de 5 a 10 cm, la muestra es de 3cm, por lo cual no cumple con lo requerido.</p>

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

41	GORRO DE ENFERMERA, POLIPROPILENO HIDROF	SOCIEDAD ANÓNIMA	
		YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra (Marca Medline, número de referencia-código NON61950): En la ficha se solicita: con contorno elástico suave, la muestra presentada posee elástico solamente en la parte posterior del gorro, por lo cual no cumple con lo requerido.
		YIRE MÉDICA H P SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra (Marca Medline, número de referencia-código NON67980): En la ficha se solicita: con contorno elástico suave, la muestra presentada posee elástico solamente en la parte posterior del gorro, por lo cual no cumple con lo requerido.

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

43	PAQUETE ROPA QUIRURG DESCART P/ARTROSCOP	SANACARE MEDICAL CR LIMITADA	Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.
----	---------------------------------------------	---------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		NEW MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Además, incumple con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita Nivel AAMI 3 y 4, lo cual no se puede corroborar que de nivel de seguridad AAMI son las batas ya que no aparece en el paquete Se solicita: cobertor para mesa de mayo tipo funda impermeable 58 cm (+/- 5 cm) x 135 cm (+/- 5 cm) y el cobertor que presenta mide 90cm x 80cm No aporta 1 bolsa para descartar suturas, solicitada, por lo anterior no cumple con lo requerido.</p>
--	--	------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

		HC MEDICAL SOLUTION SA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita Nivel AAMI 3 y 4, en las batas que conforman el paquete, lo cual no se puede corroborar ya que no aparece en el paquete, ni en la bata. No aporta 1 bolsa para descartar suturas, solicitada, por lo cual no cumple con lo requerido.</p>
--	--	---------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

44	PAQUETE ROPA DESCARTABLE PARA TÓRAX	SANACARE MEDICAL CR LIMITADA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que las instrucciones de uso están dadas en idioma inglés. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple etiquetado de fábrica: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N° 6 del Etiquetado de Producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información este dada en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado de la misma, está dado en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: el empaque que trae el paquete de la ropa es muy incómodo para abrir y es muy difícil de sacar, lo que compromete la integridad y esterilidad del producto.</p>
----	----------------------------------------	---------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

45	BATA QUIRÚRGICA ESTÉRIL TALLA L	MEDICUS HEALTH CARE CR, SA	<p>Incumple literatura en español: En Guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor fue aportada en idioma inglés, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple carta de autorización del fabricante.</p> <p>En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p>Incumple no aporta nota de autorización por parte de fabricante.</p>
----	------------------------------------	-------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

### DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

		NEW MEDICAL SOCIEDAD ANÓNIMA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita con el nivel 4 de la normativa ANSI/AAMI PB70-2003, lo cual no se puede corroborar que nivel de seguridad AAMI que son las batas ya que no aparece en el paquete, por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.</p>
		HC MEDICAL SOLUTION SA	<p>Incumple indicaciones de uso en español: En Guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b. Etiquetado del producto (Etiquetado del Fabricante): punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece el parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se determina que no cuenta con las indicaciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p>

## INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

46	AGUJA HIPODÉRMICA NO °18, ESTÉRIL, DESEC	SUMEDCO DE COSTA RICA SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha técnica se solicita descartable N° 18 G x 3.81 cm, la muestra presentada es de 2,5cm, por lo cual no cumple con lo solicitado por la Institución.
48	KIT TOMA DE VÍAS PERIFÉRICAS, CONTIENE 1	COMERCIALIZADORA MÉDICA CENTROAMERICANA COMECEN SOCIEDAD ANÓNIMA	Incumple criterios técnicos de la muestra: En la ficha se solicita: 1 apósito transparente de alta densidad, el apósito que contiene la muestra se desprende con gran facilidad. Por lo cual no cumple con lo requerido por la Institución.
49	ESTOQUINETA DE 10 cm (+/- 1 cm) DE ANCH	ANTONIO MORA CARRANZA	Incumple, el código ofertado no se puede verificar en la muestra aportada, por lo cual representa un riesgo para la institución. Aporta nota emitida por el fabricante sobre la composición del producto, la cual estaba vigente al 20 de mayo del 2019.

### 3. LÍNEAS SIN REGISTRO DE MUESTRAS FAVORABLES:

Se deja constancia que, por falta de ofertas o incumplimientos técnicos, las siguientes líneas resultan sin registro:

LÍNEA	CÓDIGO SIFA	CÓDIGO SIMA	DESCRIPCIÓN	MOTIVO
6	2003520	IM-01-537	APÓSITO NANOCRISTALES DE PLATA 10 X 12cm	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS
16	2002526	IM-03-607	NIPLE CON DOS ALAS TIPO MARIPOSA	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS
17	2003221	IM-03-699	JABÓN CLOREXIDINA LÍQUIDA AL 2% LAV QUIR	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS
23	2000142	IM-04-034	FAJA DE TÓRAX ELÁSTICA TAMAÑO MEDIANA	INFRUCTUOSO POR INCUMPLIMIENTOS TÉCNICOS
24	2000143	IM-04-035	FAJA DE TÓRAX ELÁSTICA TAMAÑO GRANDE	INFRUCTUOSO POR INCUMPLIMIENTOS TÉCNICOS
29	2004592	IM-06-041	COBERTOR ESTÉRIL ARCO EN C DE 80cmX 60cm	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS
30	2004591	IM-06-042	COBERTOR ESTÉRIL ARCO EN C DE 95cmX95cm	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS  
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA**

39	2004851	IM-03-794	SET INTERCAMBIADOR TUBO ENDOTRAQ 19fr	INFRUCTUOSO POR FALTA DE OFERTAS
----	---------	-----------	------------------------------------------	-------------------------------------

Demás términos y condiciones, según lo establece el Reglamento para la Adquisición de medicamentos, instrumental quirúrgico e implementos médicos del Instituto Nacional de Seguros por “Compras por Requerimiento”, publicado en la Gaceta N°155 del 27 de agosto de 2018.

**Atentamente,  
Departamento de Proveeduría**

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