

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
DEPARTAMENTO PROVEEDURIA INS**

**09 de setiembre del 2022
PROV- 04269-2022**

Se comunica a los interesados en la Valoración previa de productos Listado 5-2022 Implementos (Segundo llamado), sujeta al "Reglamento para la Adquisición de Medicamentos e Implementos Médicos" del Instituto Nacional de Seguros mediante Compras por Requerimiento, cuya invitación fue cursada en el Diario Oficial La Gaceta N° 162 del 26 de agosto del 2022, que mediante oficios CEDINS-02852-2022 y CEDINS-02858-2022 ambos del 09 de julio del 2022, el Centro de Distribución y Logística, realiza las siguiente modificación y aclaraciones:

1- Modificaciones:

IM-02-130 Kit Catéter Venoso Periférico Central 4 fr.

Descripción anterior, donde indica:

- "...Longitud del catéter: 60 cm..."

Descripción actualizada, debe leerse:

- "...Longitud del catéter: 60 cm (-5 cm)..."

La ficha técnica actualizada se encuentra disponible en la página Web del INS (www.ins-cr.com), Servicios/compras-Proveeduría/Avisos de interés/compras por requerimiento/trámites 2022/valoración previa de productos listado N°5-2022 Implementos y en la página www.SICOP.go.cr/ sección avisos/mantenimiento programado del SICOP/Gestión Aviso por institución.

2- Aclaraciones:

- **Consulta SUMEDCO (Correo del 06 de setiembre del 2022):**

(...) nota de la Empresa SUMEDCO, donde solicitan una modificación de la ficha técnica número R-98 "IM-02-130 KIT CATETER VENOSO PERIFERICO CENTR 4Fr" , informamos que, por parte del CEDINS se procedió a valorar la propuesta, según el siguiente detalle:

Ficha técnica actual:

IM-02-130 KIT CATETER VENOSO PERIFERICO CENTR 4Fr

Catéter picc de poliuretano 4 Fr. Con aleta de fijación. Longitud del catéter: 60 cm. Diámetro interno 0,5- 0,8 mm / 1,0-1,5 mm. Material: Poliuretano radiopaco. Guía en J. Volumen muerto 0,2-0,8 ml. Flujo: 5-10 ml/min. Marcas de profundidad cada 5 centímetros. Extremo distal marcado. Clamp de seguridad. Introducutor: Aguja de Punción Pelable de 14-20 G, para técnica Seldinger. Bisturí. Jeringa 5 cc . Traer impreso indicaciones de uso. Resistente a la manipulación y almacenaje. Empaque que garantice la esterilidad e integridad del producto, con rotulación de fecha de fabricación y fecha de vencimiento en empaque primario.

Solicitud del proveedor:

"Por lo anterior, y en aras de que no se nos violente el Principio de la Libre Competencia, solicitamos por favor puedan ampliar la longitud permitiendo lo siguiente:

Catéter picc de poliuretano 4 Fr.

Con aleta de fijación. Longitud del catéter: de 55 cm a 60 cm."

Producto de la valoración realizada en coordinación con el personal especializado, se acordó aceptar la modificación solicitada por el proveedor en cuanto a longitud del catéter. (Ver punto 1. Modificaciones del presente oficio).

- **Consulta Electrónica Industrial y Médicos S.A (Oficio #5711-CIR-2022 del 08 de setiembre 2022):**

(...) plantean la modificación de la ficha técnica IM-03-686 "Manta Descartable adulto cuerpo entero", informamos que esta es presentada de forma extemporánea, según lo establecido en el REGLAMENTO PARA LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS E IMPLEMENTOS MÉDICOS DEL INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS POR "COMPRAS POR REQUERIMIENTO", Artículo 4 "Valoración previa del producto", el cual indica lo siguiente:

"En el aviso respectivo que se publicará en la página Web, se dispondrá también el plazo en que la Administración recibirá eventuales consultas u objeciones sobre la descripción técnica de los productos, mismas que serán resueltas por la Administración y deberán presentarse ante la Proveeduría Institucional dentro del primer tercio del plazo concedido para valoración de muestras, contado a partir del día hábil siguiente a la publicación o del día hábil siguiente a aquel en que se realice la invitación para la presentación a valoración del producto y serán atendidas en un plazo máximo de cinco (5) días hábiles".

1. Alegato del proveedor:

"Reciban un cordial saludo por parte de ELEINMSA; me permito acudir a sus buenos oficios con el fin de solicitar una modificación de ampliación a las especificaciones técnicas del implemento médico registrado bajo código IM-03-686 "Manta Descartable adulto cuerpo entero" para que el mismo sea leído de la siguiente manera: Manta descartable para adulto cuerpo entero, confeccionada en polietileno, diseño acolchado que permite el flujo del aire sin restricciones, para ser utilizada por encima del paciente la cual ayuda a regular la temperatura corporal. Que permita la distribución homogénea del aire caliente. Diseño acolchado que permite el flujo del aire sin restricciones. Debe de ser resistente a perforaciones, repelencia a líquidos y fluidos. Libre de látex. Compatible con Rayos X. Dimensiones desinfladas **219 CM (+/- 15 cm) de largo x 112 cm (+/- 15 cm) de ancho**. En empaque unitario. En su empaque primario debe de indicar N° de lote y fecha de vencimiento".

Criterio de la administración:

Ficha técnica actual:

"Manta descartable para adulto cuerpo entero, confeccionada en polietileno, diseño acolchado que permite el flujo del aire sin restricciones, para ser utilizada por encima del paciente la cual ayuda a regular la temperatura corporal. Que permita la distribución homogénea del aire caliente. Diseño acolchado que permite el flujo del aire sin restricciones. Debe de ser resistente a perforaciones, repelencia a líquidos y fluidos. Libre de látex. Compatible con

Rayos X. Dimensiones desinfladas 205 cm (+/- 10 cm) de largo x 100 cm (+/- 10 cm) de ancho. En empaque unitario. En su empaque primario debe de indicar N° de lote y fecha de vencimiento".

Por lo anterior, se rechaza la solicitud planteada por el proveedor en cuanto al modificar las dimensiones de la manta para cuerpo entero (insumo utilizado para regular la temperatura corporal, en los servicios de Unidad de Valoración Inicial, Unidad de Cuidados Intensivos y el área de Servicios Quirúrgicos, en los cuales se atienden pacientes en estado crítico), por cuanto la ficha actual se ajusta a las necesidades definidas por la administración, misma que cuenta con un rango de tolerancia tanto en el largo como en el ancho del producto, permitiendo así, la libre competencia.

Además, es importante mencionar que, dicho cambio representa un criterio de exclusión de las líneas que actualmente se encuentran precalificadas, acción que violentaría los principios de igualdad de participación y transparencia.

A continuación, se detallan los proveedores que actualmente poseen su muestra precalificada:

Clave SIMA	Nombre corto	Proveedor	Marca muestra	N° de Referencia - Código	N° de registro de Muestra
IM-03-686	MANTA DESCARTABLE ADULTO CUERPO ENTERO	KENDALL INNOVADORES EN CUIDADOS AL PACIENTE SOCIEDAD ANONIMA	Medtronic	Modelo 5030810	MRI-0132-2019
IM-03-686	MANTA DESCARTABLE ADULTO CUERPO ENTERO	ELECTRONICA INDUSTRIAL Y MEDICA S.A SOCIEDAD ANONIMA	Cincinnati Sub - Zero Products, LLC	Modelo 462	MRI-0133-2019
IM-03-686	MANTA DESCARTABLE ADULTO CUERPO ENTERO	TRI DM SOCIEDAD ANONIMA	3M	Código 30000. Modelo 300	MRI-0134-2019
IM-03-686	MANTA DESCARTABLE ADULTO CUERPO ENTERO	TRES M COSTA RICA SOCIEDAD ANONIMA	3M	Código 30000. Modelo 300	MRI-0135-2019
IM-03-686	MANTA DESCARTABLE ADULTO CUERPO ENTERO	MEDI EXPRESS CR SOCIEDAD ANONIMA	COCOON	CLMD101	MRI-0059-2022

2. Alegato del proveedor:

“Además, solicitamos nos concedan una prórroga de 15 días hábiles para la presentación de la muestra requerida para el registro del código; esto porque actualmente no contamos con ninguna unidad en nuestro stock que nos permita la presentación de la misma en el tiempo establecido; dicha manta ya fue solicitada a fábrica y está prevista para ser despachada la próxima semana”.

Criterio de la administración:

Se rechaza la solicitud del proveedor en cuanto a conceder 15 días hábiles para la presentación de las muestras, siendo que a nivel de la Gaceta ha sido publicada la fecha máxima para la presentación de los insumos en la 5° Valoración para registro de muestras, con fecha límite al 12 de setiembre del 2022, por lo que permitir al proveedor la entrega del insumo en la fecha solicitada, corresponde a una ventaja

indebida y se estaría violentado los principios de la Contratación Administrativa. Lo anterior en incumplimiento a lo dictado en el reglamento previamente indicado, el cual que regula este tipo de procesos; esto sin dejar de lado que no se estaría cumpliendo con el cronograma establecido por la institución para los registros de precalificación de muestras. De esta forma, damos por atendido dicho requerimiento.

Todos los demás términos, condiciones, así como la fecha de recepción de muestras, permanecen invariables.

Atentamente,

**Documento firmado en digital
Licda. Katherine Phillips Quesada,
Subjefe a.i. Departamento Proveeduría**

cc: Listado 5 Implementos /PSB/LVR/KPQ 09.09.2022