

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
DEPARTAMENTO DE PROVEEDURIA**

**12 de setiembre del 2022
PROV-04293-2022**

**Sra:
Carolina Ureña Abarca
Representante Legal
Droguería Europea S.A
Pte.**

**Referencia: Consulta sobre la Valoración previa de productos N°4 - 2022
Medicamentos (Segundo llamado)**

Estimada señora:

Mediante nota recibida vía el 06 de setiembre de 2022, en la que solicita la ampliación de las siguientes fichas técnicas que corresponde a la valoración citada en la referencia:

- M - 09347 Dexketoprofeno Trometamol 25mg Tabletas o Comprimidos
- M - 01199 Sildenafil 100 mg Tabletas
- M - 01015 Amoxicilina 500 mg (Como Trihidrato) Cápsulas o Tabletas

La Unidad Usuaria (Centro de Distribución y Logística), en el oficio CEDINS-02865-2022 del 09 de setiembre 2022, indica lo siguiente:

... “Una vez analizadas las modificaciones planteadas por la empresa Droguería Europea S.A. indicamos que en el caso particular de la solicitud de eliminar el requisito de unidosis para los medicamentos Dexketoprofeno y Sildenafil, se tiene que la atención farmacoterapéutica eficaz, oportuna y eficiente constituye un componente de calidad de los servicios de atención tanto a pacientes hospitalizados como a los que acuden a la consulta ambulatoria. En nuestra institución se presta atención a ambos grupos de pacientes.

En lo que respecta a pacientes hospitalizados, el sistema de distribución por dosis unitaria es el más indicado para efectuar un adecuado seguimiento a la terapia medicamentosa del paciente, ahora bien, en lo referente a pacientes de consulta

ambulatoria, la dispensación de los medicamentos se realiza hasta por treinta días por lo que el sistema de distribución por dosis unitaria no es necesario.

Ante la consulta a las unidades usuarias del Hospital del Trauma, nos señalan que, en el caso de estos dos medicamentos, sólo para el Dexketoprofeno se da su distribución por dosis unitaria, por tal motivo, recomendamos mantener la ficha con este requisito y en el caso del Sildenafil se procederá a eliminar.

En el caso de la Amoxicilina 500 mg, donde solicitan ampliar la cantidad del empaque secundario de 30, 500 y 1000 unidades a 30, 100, 500 y 1000 unidades, y tomando en cuenta que las modificaciones solicitadas para ampliar la ficha técnica antes mencionada no afectan las características ni especificaciones técnicas de los productos, más bien promueve una mayor participación de ofertas, por lo que se acepta la ampliación propuesta para el producto en mención:" ...

Debido a lo anterior, se informa que las modificaciones serán notificadas a todos los posibles oferentes -incluida su Representada-; información que también se incluyó en el sitio web del INS (<http://www.ins-cr.com/Servicios/Compras> - Proveeduría/Avisos de interés/Compras por requerimiento/Trámites 2022), así como en la página del SICOP ([www.SICOP.GO.CR/sección avisos/mantenimiento programado del SICOP/Gestión Aviso por institución](http://www.SICOP.GO.CR/sección_avisos/mantenimiento_programado_del_SICOP/Gestión_Aviso_por_institución)).

De conformidad con lo expuesto anteriormente, se da por atendida su gestión.

Atentamente,

DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

Licda. Carmen Lidia González

Jefe Departamento Proveeduría

Hecho por: YHC
Revisado por: IMC
CC:Archivo/ Respuesta Droguería Europea S.A / YHC/12-09--2022