




INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
CENTRO DE DISTRIBUCIÓN Y LOGÍSTICA

FICHA TÉCNICA			
Código SIMA:	M-09122	Nombre:	Fluorometolona al 0,1% (1 mg / mL) Suspensión estéril para uso oftálmico ó Fluorometolona acetato al 0,1% (1 mg / mL) Suspensión estéril para uso oftálmico.
Código SIFA:	2001110	Fecha de inicio:	05/03/2019
I. DESCRIPCIÓN			
I.1. Categoría farmacológica	Corticoesteroide antiinflamatorio		
I.2. Descripción	Fluorometolona al 0,1% (1 mg / mL) ó Fluorometolona acetato al 0,1% (1 mg / mL) Suspensión estéril para uso oftálmico.		
I.3. Forma farmacéutica	Suspensión estéril en frasco gotero con 5 mL.		
I.4. Vías de administración	Oftálmica		
II. ESPECIFICACIONES			
II. 1. Calidad	II.1.1. Debe cumplir con las especificaciones de la F.E.U. o la F.B., última edición y sus suplementos, o en su defecto indicar el método de análisis validado. II.1.2. El oferente debe aportar el certificado de Resolución de liberación del primer lote de comercialización. II.1.3. El oferente deberá presentar en la Regencia Farmacéutica, la fórmula cualitativa-cuantitativa. II.1.4. El oferente debe presentar a la Regencia Farmacéutica una copia de la Hoja de Datos de Seguridad (MSDS por sus siglas en inglés) del producto en idioma español. II.1.5. El oferente adjudicado debe presentar por escrito en la Regencia Farmacéutica, las condiciones específicas requeridas para el tratamiento y manejo de los desechos del producto. II. 1.6. El adjudicatario debe presentar informe de análisis de control de calidad del lote ante la Regencia farmacéutica		
II.2. Estabilidad	II.2.1 No menor a 20 meses al arribo al Almacén de la Institución correspondiente a cada entrega.		
II.3. Seguridad	II.3.1 El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entiéndase por seguridad Buenas Prácticas de Manufactura. II.3.2. El oferente debe garantizar Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución		
II.4. Registro Sanitario	II.4.1 Adjuntar original o copia certificada del Registro Sanitario de Medicamento, el cual deberá estar vigente durante todo el proceso de la contratación hasta su entrega total. En caso de estar en proceso de vencerse el Registro Sanitario, es responsabilidad del oferente realizar los trámites de renovación del registro sanitario del medicamento en un período que no afecte el proceso de la contratación y la ejecución de las entregas. En caso de ampliación del Registro Sanitario durante la ejecución contractual, deberá notificarse al INS.		
II.5. Condiciones de almacenaje	II.5.1 El oferente adjudicado debe presentar por escrito las condiciones específicas requeridas para el Almacenamiento adecuado del producto.		

III. EMPAQUE Y ETIQUETADO		
III.1. Empaque primario	Material: Frasco de plástico que garantice la estabilidad del producto, de multidosis que permita administración gota a gota, con volumen máximo de 15 ml. Con boquilla cuentagotas atada o soldada al envase. Con tapa y banda de integridad para garantizar su contenido. Volumen / cantidad: Máximo 15 ml Impresión: Impresión o etiquetas de papel o plástico adhesivo firmemente adheridos, donde la impresión debe ser nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible, contrastante.	
III.2. Etiquetado empaque primario	Debe Indicar: Nombre genérico y concentración, nombre del laboratorio fabricante o logotipo que identifique al laboratorio, volumen contenido, vía de administración, lote, fecha de expiración, país de origen, N° Registro Sanitario (MS-Costa Rica), condiciones de almacenamiento.	
III.3. Empaque secundario	Material: Cajas de cartón u otro material resistente. Cantidad: Empaque secundario unitario	
III.4. Etiquetado empaque secundario	Debe Indicar: Nombre genérico y concentración, lote, fecha de expiración, contenido en unidades, forma farmacéutica, vía de administración, composición del producto por unidad de dosis indicando los nombres completos de los principios activos con su concentración, nombre del laboratorio fabricante, país de origen, nombre del laboratorio acondicionador o empacador si es diferente al fabricante, N° Registro Sanitario (MS-Costa Rica), código institucional del medicamento, condiciones de almacenamiento, leyendas que correspondan (manténgase fuera del alcance de los niños, u otras), siglas o logotipo del INS, código de identificación en tecnología GS-1.	
III.5. Especificaciones de empaque terciario	Material: Cajas de cartón corrugado u otro material resistente a condiciones de almacenamiento y manipulación en bodega. Con bandas u otros recursos que garanticen la seguridad del producto. Cantidad: Definida por el fabricante y/o distribuidor. Impresión: Nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible, contrastante, en al menos dos caras laterales opuestas. Etiquetado Indicar: Nombre genérico y concentración, lote, fecha de expiración, cantidad de unidades por caja, nombre del laboratorio fabricante, país de origen, N° Registro Sanitario (MS-Costa Rica), código institucional del medicamento, condiciones de almacenamiento, siglas o logotipo del INS, código de identificación en tecnología GS-1, condiciones de estiba, peso de la caja (Kg).	
IV. CRITERIOS CRITICOS DE CALIDAD DEL MEDICAMENTO		
TIPO	DESCRIPCIÓN	APLICA
Atributo	Apariencia	
Atributo	Color	
Atributo	Homogeneidad	
Atributo	Volumen	
Atributo	Presencia de residuos o cristales	
Atributo	Olor	
V. OTRAS ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO		
IV. 1. Otras especificaciones	N/A	
Historial de Revisión y Aprobación		
Versión:	0	
Hecho por:	Revisado por:	Aprobado por:
 Dra. Kattia Ugalde Vargas - CEDINS	 Dr. Luis G. Rodríguez Alfaro-CEDINS	 Dra. Laila Israel Guevara-CEDINS
Oficio y fecha aprobación:		