



# INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS

## CENTRO DE DISTRIBUCIÓN Y LOGÍSTICA

FICHA TÉCNICA			
Código SIMA:	<b>M - 05012</b>	Nombre:	<b>CLORHEXIDINA GLUCONATO 4% P/V SOLUCIÓN TÓPICA</b>
Código SIFA:	<b>2004610</b>	Fecha de inicio:	<b>10/02/2020</b>
I. DESCRIPCIÓN			
I.1. Categoría farmacológica	Antisépticos y desinfectantes		
I.2. Descripción	<p>CLORHEXIDINA GLUCONATO 4% P/V SOLUCIÓN TÓPICA CON 100 ml (=/+20 ml)</p> <p>Clorhexidina Gluconato al 4% p/v, solución tópica.</p> <p>Presentación: En envase de 100 ml (=/+20 ml)</p> <p>Material del envase: Polietileno que garantice la estabilidad del producto. El envase debe tener banda o tapa de integridad para garantizar su contenido.</p>		
I.3. Forma farmacéutica	Solución tópica.		
I.4. Vías de administración	Tópica.		
II. ESPECIFICACIONES			
II. 1. Calidad	<p>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.</p> <p>II.1.2 . El oferente debe aportar el certificado de Resolución de liberación del primer lote de comercialización</p> <p>II.1.3. El adjudicatario deberá presentar en la Regencia Farmacéutica, la fórmula cualitativa-cuantitativa.</p> <p>II.1.4. El adjudicatario 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.</p> <p>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.</p>		
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	<p>II.3.1 El fabricante debe garantizar la seguridad del producto, entiéndase por seguridad Buenas Prácticas de Manufactura.</p> <p>II.3.2. El oferente debe garantizar Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución</p>		
II.4. Registro Sanitario	<p>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.</p>		
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	<b>Material:</b> Envase de polietileno que garantice la estabilidad del producto, este debe tener banda o tapa de integridad para garantizar su contenido. <b>Volumen:</b> 100 ml (=/+20 ml) <b>Impresión:</b> Se acepta impresión o etiquetas de papel o plástico adhesivo firmemente adheridos, donde la impresión debe ser nítida, indeleble al manejo usual o al contacto con el medicamento, fácilmente legible, contrastante.
III.2. Etiquetado empaque primario	<b>Debe Indicar:</b> Nombre genérico, fuerza o concentración (si aplica), volumen o peso contenido por unidad, vía de administración, nombre del laboratorio fabricante, lote, fecha de expiración, país de origen, precauciones y/o indicaciones, condiciones de almacenamiento, código de identificación en tecnología GS-1 Datamatrix.
III.3. Empaque secundario	<b>Material:</b> Cajas de cartón u otro material resistente, con divisiones internas de cartón duro u otro material, para conteo por unidad. Con bandas u otros recursos que garanticen la inviolabilidad del producto. <b>Cantidad:</b> Caja con 100 frascos <b>Impresión:</b> Nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible, contrastante, en al menos en dos caras: superior y frontal.
III.4. Etiquetado empaque secundario	<b>Debe Indicar:</b> Nombre genérico, fuerza o concentración, volumen o peso contenido por unidad, cantidad de tubos por caja, vía de administración, nombre del laboratorio fabricante, lote, fecha de expiración, país de origen, condiciones de almacenamiento, código institucional del medicamento, N° Registro Sanitario (MS-Costa Rica), condiciones de almacenamiento, siglas o logotipo del INS, código de identificación en tecnología GS-1.
III.5. Especificaciones de empaque terciario	<b>Material:</b> Cajas de cartón corrugado u otro material resistente a condiciones de almacenamiento y manipulación en bodega. <b>Cantidad:</b> Definida por el fabricante y/o distribuidor. <b>Impresión:</b> Nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible, contrastante, en al menos dos caras laterales opuestas. <b>Etiquetado Indicar:</b> Nombre genérico, fuerza o 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).

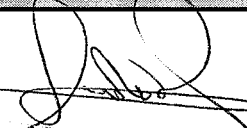
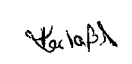

### IV. CRITERIOS CRÍTICOS DE CALIDAD DEL MEDICAMENTO

TIPO	DESCRIPCIÓN	APLICA
Atributo	Apariencia	
Atributo	Uniformidad	
Atributo	Color	
Atributo	Homogeneidad	
Atributo	Volumen	
Atributo	Presencia de residuos, cristales u otros .	

### V. OTRAS ESPECIFICACIONES DEL PRODUCTO

IV. 1. Otras especificaciones	N/A
-------------------------------	-----

### Historial de Revisión y Aprobación

Versión:	1			
Hecho por:	Revisado por:	Aprobado por:	Validado por:	Oficio y fecha aprobación:
 Dr. Luis G. Rodríguez Alfaro CEDINS	 Dra. Karla Bedoya Arroyo-CEDINS	 Dra. Kattia Ugalde Vargas - CEDINS		