

INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS DEPARTAMENTO PROVEEDURIA INS

**08 de marzo del 2021
PROV-00927-2021**

Se comunica a los interesados en la Valoración previa de productos 1 - 2021 Medicamentos (Tercer 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°37 del martes 23 de febrero 2021, así como en los diarios: La Nación y La Extra del 26 de febrero 2021, que en oficios CEDINS-00654-2021, CEDINS-00655-2021 y CEDINS-00670-2021, todos del 05 de marzo 2021, el Centro de Distribución y Logística, realiza las siguientes modificaciones y aclaración.

I. MODIFICACIONES:

1. En la ficha técnica del material M-07203 (Dobutamina (como clorhidrato) 250mg, lo siguiente:

Donde se indica:

I.2. Descripción	Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg (12.5 mg / mL). Solución estéril para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla ó ampolla con 20 mL ó Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg (25 mg / mL). Solución estéril para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla ó ampolla con 10 mL ó Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg. En polvo liofilizado para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla. El concentrado debe ser diluido con un vehículo parenteral compatible previo a la Infusión IV.
------------------	--

Deberá leerse:

I.2. Descripción	Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg (12.5 mg / mL). Solución estéril para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla ó ampolla con 20 mL ó Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg (25 mg / mL). Solución estéril para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla ó ampolla con 10 mL ó Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg (50 mg/mL). Solución estéril para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla o ampolla con 5 mL ó Dobutamina (como clorhidrato) 250 mg. En polvo liofilizado para inyección. Concentrado para infusión. Inyectable. Frasco ampolla (Aportar diluyente para el polvo para inyección) El concentrado debe ser diluido con un vehículo parenteral compatible previo a la Infusión IV.
------------------	---

2. En la ficha técnica del material M-01069 "Duloxetine 60 mg", lo siguiente:

Donde se indica:

I.3. Forma farmacéutica	Cápsula
-------------------------	---------

Deberá leerse:

I.3. Forma farmacéutica	Cápsula ó Comprimido con recubrimiento entérico
-------------------------	---

3. En la ficha técnica del material M-04005 "Paracetamol 1000 mg (10 mg/mL) de 100 mL. Solución para infusión IV", lo siguiente:

Donde se indica:

III.3. Empaque secundario	Material: Cajas de cartón u otro material resistente, moldes plásticos (blíster), cartones u otros recursos que garanticen seguridad en la manipulación, distribución y almacenaje. Cantidad: 10, 50 viales. Impresión: Nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible y contrastante. En dos caras: superior y frontal.
---------------------------	--

Deberá leerse:

III.3. Empaque secundario	Material: Cajas de cartón u otro material resistente, moldes plásticos (blíster), cartones u otros recursos que garanticen seguridad en la manipulación, distribución y almacenaje ó caja individual de cartulina u otro material resistente que garantice la seguridad en la manipulación, distribución y almacenaje, Cantidad: 1, 10 ó 50 viales. Impresión: Nítida, indeleble al manejo usual, fácilmente legible y contrastante. En dos caras: superior y frontal.
---------------------------	---

II. ACLARACIÓN:

Para la ficha técnica del material M-01069 "Duloxetine 60 mg", el estudio bioequivalencia como estándar de calidad para asegurar productos más seguros, eficaces y de calidad, con concentraciones plasmáticas comprobadas para la resolución de las necesidades fármaco-terapéutica derivada de los problemas de salud que aquejan a nuestra población Institucional se mantiene, esto sumado a la reciente actualización del Listado Priorizado de principios activos de riesgo sanitario contenidos en medicamentos multiorigen que deben cumplir con las pruebas de bioequivalencia donde se incluye este principio activo.

Ver las fichas técnicas de los materiales M-07203 (Dobutamina (como clorhidrato) 250mg, M-01069 "Duloxetine 60 mg y M-04005 "Paracetamol 1000 mg (10 mg/mL) de 100 mL. Solución para infusión IV", **modificadas** en la página web del INS (<http://www.ins-cr.com>) - Servicios / Compras - Proveeduría / Avisos de Interés / Compras por Requerimiento / Trámites 2021 / Valoración previa de Productos 1-2021 Medicamentos (Tercer llamado) (plazo de recepción 10 de marzo del 2021), en la página www.SICOP.go.cr// -sección avisos/mantenimiento programado del SICOP/Gestión Aviso por institución.

Demás términos y condiciones del proceso se mantienen invariables.

Atentamente,

DEPARTAMENTO DE PROVEEDURÍA

CARMEN LIDIA

GONZALEZ

RAMIREZ (FIRMA)

Firmado digitalmente por
CARMEN LIDIA GONZALEZ
RAMIREZ (FIRMA)

Fecha: 2021.03.08
17:27:12 -06'00'

Licda. Carmen Lidia González Ramírez
Jefe

Cc: archivo /Modificacioneyaclaraciones 4 - Valoración previa de productos 1-2021 Medicamentos/LVR