

**INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
DEPARTAMENTO PROVEEDURIA INS**

**03 de agosto del 2022
PROV-03644-2022**

**AVISO ACEPTACIÓN/RECHAZO DE LAS MUESTRAS O PRODUCTO
PROPUESTO
(N°3-2022 IMPLEMENTOS)
(Primer llamado)**

**REGLAMENTO PARA LA ADQUISICIÓN DE MEDICAMENTOS E
IMPLEMENTOS MÉDICOS DEL INSTITUTO NACIONAL DE SEGUROS
MEDIANTE COMPRAS POR REQUERIMIENTO**

De conformidad con lo establecido en el artículo N°6 del Reglamento para la adquisición de medicamentos e implementos médicos del Instituto Nacional de Seguros mediante compras por requerimiento”, el Centro de Distribución y Logística en los oficios CEDINS-02201-2022 y CEDINS-02350-2022 del 18 y 28 ambos de julio 2022, comunica el resultado de la valoración de productos N°3-2022 Implementos, en los siguientes términos:

I. Valoración previa del producto.

En apego a lo establecido en el artículo N°4; del Reglamento mencionado, se publicó en el Diario Oficial La Gaceta N°116 del miércoles 22 de junio 2022 (páginas 103 y 104) la invitación para participar en la valoración de productos N°3-2022, específicamente en la rama de implementos, otorgando plazo máximo al 07 de julio del 2022 para presentar la literatura técnica, las muestras y los registros médicos o sanitarios de producto, que se detallan de seguido:

Línea	Código SIMA	Código SIFA	Código Clasificación	Código Identificación	Descripción
1	IM-01-079	2000031	42132205	92156088	Guantes descartables para cirugía N°7
2	IM - 01080	2000032	42132205	92156089	Guantes descartables cirugía No. 6 1/2
3	IM - 01081	2000033	42132205	92156090	Guantes descartables cirugía No. 7 1/2
4	IM - 01083	2000034	42132203	92156098	Guantes para exploración(ambidiestro) 6 1/2 s
5	IM - 01084	2000035	42132205	92156270	Guantes descartables para cirugía No8
6	IM - 01085	2000036	42132205	92142126	Guantes exploración ambidiestros talla L
7	IM - 01249	2002602	42132205	92142133	Guantes quirúrgicos N°6 estéril descartable
8	IM - 01250	2002603	42132205	92152225	Guante quirúrgico N°6 estéril libre látex

9	IM - 01251	2002605	42132205	92156339	Guante quirúrgico 6 1/2 estéril libre látex
10	IM - 01252	2002606	42132205	92142132	Guante quirúrgico N°7 estéril libre látex
11	IM - 01253	2002607	42132205	92156338	Guantes quirúrgicos 7,5, estéril, libre la
12	IM - 01254	2002608	42132205	92213188	Guante quirúrgico N°8 estéril libre látex
13	IM - 01623	2003509	42132203	92153325	Guantes de exploración, ambidiestro, talla M
14	IM - 03007	2000081	42141602	92228228	Bidé plástico para adulto
15	IM - 03010	2000082	42143901	92143097	Bolsa colectora de orina, adultos, capacidad
16	IM - 03013	2000083	42143901	92149595	Bolsa colectora de orina para pierna
17	IM - 03014	2003764	41104112	92212990	Frasco recolector de orina de 120 ml
18	IM - 03094	2000104	30181506	92161328	Orinal plástico
19	IM - 03103	2000109	42142720	92157763	Catéter externo masculino (preservativo
20	IM - 03112	2000114	42241806	92312462	Sujetador de mano para adulto
21	IM - 03126	2003810	42131507	92161422	Media/compresión debajo rodilla talla M
22	IM - 03128	2003811	42131507	92153419	Media compresión hasta la rodilla, talla L
23	IM - 03129	2003812	42131507	92154896	Media/compresión debajo rodilla talla XL
24	IM - 03179	2000501	42271801	92166789	Humidificador desechable plástico
25	IM - 03196	2000580	42142108	92205544	Compresa caliente estándar
26	IM - 03202	2000550	42131507	92194591	Media/compresión debajo rodilla talla S 20 a 30 mmHg.
27	IM - 03203	2000551	42131507	92166535	Medias médicas compresión 15-20 mm/Hg
28	IM - 03207	2000556	42131507	92199066	Media de compresión hasta muslo talla S 20-30 mmHg
29	IM - 03251	2001319	42132205	92206407	Guantes de alto riesgo, talla M, látex nat
30	IM - 03252	2001320	42132203	92156416	Guantes de alto riesgo N°8, para examen
31	IM - 03290	2001610	42142108	92144880	Compresa fría estándar, medidas 27,94
32	IM - 03364	2001780	42271915	92161413	Sujetador para traqueostomía ajustable
33	IM - 03365	2001781	42142702	92154142	Sujetador para sonda Foley ajustable
34	IM - 03372	2001900	42182299	92205298	Termómetro infrarrojo, grado médico portátil
35	IM - 03565	2002354	42281599	92194898	Bolsa para traslado muestras 15cm x 23cm
36	IM - 03567	2002356	42231504	92233109	Bolsa alimentación enteral 1000 ml
37	IM - 03583	2002469	47121709	92167414	Contenedor rígido 8 litros +/- 500 ml
38	IM - 03584	2002474	47121709	92216353	Contenedor rígido, capacidad 32L, color rojo
39	IM - 03588	2002515	42281603	92159200	Concentrado (desinfectante), base de amonio
40	IM - 03596	2002590	42132203	92155193	Guantes ambidiestros 6 1/2 libre látex
41	IM - 03597	2002597	42132203	92156155	Guantes ambidiestros 8 1/2 libre látex
42	IM - 03613	2002725	42281701	92163339	Solución revitalizadora limpieza autoclaves
43	IM - 03619	2002688	53131615	92339826	Toalla sanitaria para mujer nocturna
44	IM - 03652	2002504	42281603	92143374	Desinfectante ortoftaldehído 0.55%
45	IM - 03655	2002567	42281603	92167685	Removedor de óxido con PH1
46	IM - 03659	2002594	42132203	92161427	Guantes ambidiestros M libre/látex

47	IM - 03660	2005690	42312313	92284671	Solución antiséptica y antimicrobiana, 235ml
48	IM - 03698	2003220	42132203	92155026	Guante de alto riesgo N°6,5, no estéril
49	IM - 03791	2003740	42142802	92216454	Media de compresión hasta muslo talla M 20 a 30 mm Hg.
50	IM - 03792	2003741	42142802	92312466	Media de compresión hasta muslo talla L 20 a 30 mm Hg
51	IM - 03793	2003742	42131507	92161425	Media de compresión hasta muslo talla XL 20-30 mm Hg
52	IM - 03795	2005403	42312305	92158010	Detergente multienzimático, presentación 1L
53	IM - 03796	2005810	42281603	92158485	Jabón enzimático 3,785 L (galón), limpiador
54	IM - 03800	2003937	42241701	92154908	Bota ortopédica inmovilizadora talla M
55	IM - 03801	2003938	42241701	92156138	Bota ortopédica inmovilizadora talla L
56	IM - 03825	2004256	42241803	92162884	Collar SOMMI inmovilizador de cabeza y cuello
57	IM - 03837	2004480	42131507	92199087	Medias de compresión a la rodilla talla M 15 a 20 mm Hg
58	IM - 03838	2004680	42131507	92159501	Medias de compresión a rodilla talla L 15 a 20 mm Hg
59	IM - 03839	2004482	42131507	92216537	Medias compresión a rodil talla XL 15-20
60	IM - 03840	2004483	42142720	92158961	Catéter externo masculino (preservativo 36mm)
61	IM - 04007	2000130	42241801	92156146	Cabestrillo de tela mediano, de tela ARMY
62	IM - 04008	2000131	42241801	92141984	Cabestrillo de tela, tamaño grande
63	IM - 04009	2000132	42241801	92194948	Cabestrillo de tela extragrande
64	IM - 04010	2000133	42241803	92162888	Collar Thomas pequeño, material semirrígido
65	IM - 04011	2000134	42241803	92154936	Collar de Thomas mediano, material semirrígido
66	IM - 04012	2000135	42241803	92162892	Collar Thomas grande, material semirrígido
67	IM - 04013	2000136	42241803	92166527	Collar tipo Filadelfia grande
68	IM - 04016	2000137	42241803	92163336	Collar tipo Filadelfia, mediano 33- 38
69	IM - 04029	2003760	42241806	92195008	Muñequera mediana para mano ambidiestra
70	IM - 04030	2003761	42241806	92223925	Muñequera grande p/mano ambidiestra
71	IM - 04035	2000143	42312502	92189903	Faja de tórax elástica, tamaño grande
72	IM - 04036	2000144	42312502	92166398	Faja de tórax extragrande 120 cm
73	IM - 04037	2000145	42211502	92154920	Muletas pediátricas de 85 cm a 110 cm (pequeñas)
74	IM - 04041	2000147	42241809	92190080	Inmovilizador de hombro (Watson Johnes)
75	IM - 04043	2000148	46181505	92161300	Rodillera elástica grande
76	IM - 04046	2000149	42241703	92166396	Rodillera elástica mediana
77	IM - 04049	2000150	42241703	92216244	Rodillera elástica pequeña
78	IM - 04058	2000153	42241701	92166392	Tobillera elástica grande
79	IM - 04061	2000154	42241701	92162327	Tobillera elástica mediana de una pieza
80	IM - 04064	2000155	42241701	92154905	Tobillera elástica pequeña, una pieza,
81	IM - 04079	2000160	42211511	92212958	Taco para muleta, de hule de alta densid
82	IM - 04080	2000161	42241802	92219216	Faja con soport para espalda baja.talla M
83	IM - 04081	2000162	42241802	92219217	Faja con soport para espalda baja.talla L

84	IM - 04088	2001701	42211502	92156163	Muleta de aluminio altura mínima 133 cm
85	IM - 04089	2002498	42241803	92166358	Cuello blando cervical talla L
86	IM - 04090	2002499	42241803	92166369	Cuello blando cervical talla M
87	IM - 04091	2002500	42241803	92166373	Cuello blando cervical talla S
88	IM - 04092	2002556	42241505	92154943	Férula fibra vidrio rollo 12.5cm x 4.5 m
89	IM - 04093	2002883	42241702	92035467	Abductor de cadera, en poliéster, en forma
90	IM - 04107	2002897	42241703	92302319	Inmovilizador de rodilla talla S, acolch
91	IM - 04108	2002898	42241703	92302278	Inmovilizador de rodilla talla M, acolc
92	IM - 04109	2002899	42241703	92302291	Inmovilizador de rodilla talla L, acolcha
93	IM - 04111	2002901	46182209	92302260	Rodill cort c/regulación flexot talla M
94	IM - 04112	2002902	46182209	92189887	Rodillera corta c/regulac flexotensión L
95	IM - 04113	2002903	46182209	92189888	Rodillera corta c/regulac flexotensión XL
96	IM - 04120	2002910	42241809	92035079	Abductor de hombro
97	IM - 04125	2003390	42211502	92195009	Muletas de aluminio de 110 cm a 150 cm
98	IM - 04341	2003862	42241509	92195063	Corsé de Jewett, talla mediano, órtesis rígida
99	IM - 04342	2003863	42241509	92195068	Corsé de Jewett, talla grande, órtesis rígida
100	IM - 04352	2003873	42241507	92189856	Férula articulada de codo derecho
101	IM - 04353	2004001	42241703	92302287	Inmovilizador de rodilla talla XL
102	IM - 04355	2004870	42241507	92189861	Férula articulada de codo izquierdo
103	IM - 06034	2004061	42192501	92179939	Kit cobertor plástico para ultrasonido con gel
104	IM - 06042	2004591	42192501	92154262	Cobertor estéril arco en C de 95cmx95cm
105	IM - 07001	2000181	42311553	92319578	Estoquineta de 5 cm de ancho, en rollo
106	IM - 07004	2000182	42311553	92237611	Estoquineta 7.5 cm de ancho
107	IM - 07007	2000183	42311553	92330236	Estoquineta de 10 cm (+/- 1 cm) de ancho
108	IM - 07016	2000187	42242102	92301465	Férula aluminio maleable
109	IM - 07019	2000188	42242102	92144763	Férula tipo rana para dedo, aluminio flexible
110	IM - 07025	2000190	42241502	92162267	Relleno para yeso de 5cm x 270cmx2,5mm
111	IM - 07028	2000191	42241502	92162265	Relleno para yeso de 7.5cm x 270cmx2,5mm
112	IM - 07031	2000192	42241502	92212954	Relleno p/yeso 10cm ancho x 270cm largo
113	IM - 07034	2000193	42241502	92216193	Relleno p/yeso 15cm ancho x 270cm largo
114	IM - 07069	2001720	42201708	92154898	Gel de acoplamiento para ultrasonido
115	IM - 07080	2002550	42241505	92143310	Férula de fibra de vidrio (rollo) 10cm
116	IM - 07081	2002560	42241505	92143322	Férula fibra de vidrio rollo 5cm x 4.5m
117	IM - 08001	2000751	42211501	92299137	Bastones 1 punto ajustable, construido e
118	IM - 08002	2000750	42211501	92302282	Bastón de aluminio, ajustable, 4 puntos
119	IM - 08003	2000752	42211502	92154913	Muletas tipo canadiense, mater de alea alum
120	IM - 08008	2000743	46181505	92216579	Rodillera con rotula libre, medidas 18cm
121	IM - 08009	2000747	42241703	92205652	Rodillera estabilizadora rotula talla S
122	IM - 08010	2000748	42241703	92141994	Rodillera multiarticulada larga talla S

123	IM - 08012	2000754	42141705	92142267	Cojín de hule, tipo dona, inflable
124	IM - 08013	2000753	42141705	92343100	Cojín tipo dona, de espuma de uretano 45cm
125	IM - 08015	2000841	42241805	92154906	Codera c/almohadilla de silicone talla M
126	IM - 08018	2000847	42241507	92162931	Férula para pies de encamados
127	IM - 08032	2003762	42241706	92154938	Plantilla de silicona tamaño M, confeccionadas
128	IM - 08033	2003763	42241706	92196259	Plantilla de silicona tamaño L
129	IM - 08035	2003943	42241706	92166243	Plantillas de gel unisex talla L, 41-43
130	IM - 08036	2003944	42241706	92166251	Plantillas de gel unisex talla XL, 44-45
131	IM - 08037	2003960	42241703	92205526	Rodillera estabilizadora rotula talla M
132	IM - 08038	2003961	42241703	92166254	Rodillera estabilizadora rotula talla L
133	IM - 08039	2003962	42241703	92161419	Rodillera estabilizadora rotula talla XL
134	IM - 08040	2003939	42241703	92209524	Rodillera multiarticulada larga talla M
135	IM - 08041	2003940	42241703	92216203	Rodillera multiarticulada larga talla L
136	IM - 08042	2003941	42241703	92213194	Rodillera multiarticulada talla XL
137	IM - 08054	2004245	42141802	92302298	Electrodo adhesivo diámetro 3 cm conex uni

De conformidad con lo establecido, se realizó por parte del CEDINS la recepción de las muestras. Se recibieron un total de 82 muestras (56 líneas) de 13 Proveedores, a saber:

Nombre del proveedor	Cantidad de muestras
Tri DM Sociedad Anónima	1
Novamed Soluciones Médicas Sociedad de Responsabilidad Limitada	3
Laboratorios Zeledón Sociedad Anónima	1
Hospimédica Sociedad Anónima	13
Ambiderm Centroamérica Sociedad Anónima	3
CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada	8
Transglobal Medical Sociedad Anónima	4
Yiré Médica H P Sociedad Anónima	18
Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica	9
Elástica Surquí Sociedad Anónima	2
Newmet MCR Sociedad de Responsabilidad Limitada	4
Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	11
Medi Express CR Sociedad Anónima	5

II. Análisis realizados:

A. Desde el punto de vista formal:

Según lo establece el artículo N°5 del Reglamento para las compras por requerimiento; se verificó y confirmó que los 13 proveedores participantes se encuentran registrados en el SICOP.

B. Desde el punto de vista técnico:

Mediante los oficios CEDINS-02201-2022 y CEDINS-02350-2022 del 18 y 28 ambos de julio 2022, el Centro de Distribución y Logística, manifiesta que, del análisis individual realizado a cada una de las muestras presentadas por los interesados versus las fichas técnicas establecidas por la Administración y documentación respectiva subsanada, se determina lo siguiente:

- MUESTRAS CON DICTAMEN FAVORABLE:** Se precalifican los siguientes productos que obtuvieron dictamen favorable, al cumplir con las especificaciones técnicas definidas por la Administración.

Línea	Código SIMA	Código SIFA	Clasificación	Identificación	Descripción	Proveedor	Cédula Jurídica
1	IM-01079	2000031	42132205	92156088	Guantes descartables para cirugía N°7	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
					Guantes descartables para cirugía N°7 (Marca NIPRO, N° de referencia-Código N°7 Libre de polvo)	Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica	3012389094
					Guantes descartables para cirugía N°7 (Marca NIPRO, N° de referencia-Código N°7 Con polvo)		
2	IM - 01080	2000032	42132205	92156089	Guantes descartables cirugía No. 6 1/2	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
						Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica	3012389094
3	IM - 01081	2000033	42132205	92156090	Guantes descartables cirugía No. 71/2	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
					Guantes descartables cirugía No. 71/2 (Marca NIPRO, N° de	Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica	3012389094

					referencia -Código 7.5 sin polvo)		
					Guantes descartables cirugía No. 71/2 (Marca NIPRO, N° de referencia -Código 7.5 con polvo)		
4	IM - 01083	2000034	42132203	92156098	Guantes para exploración(ambidiestr o) 61/2 s	Ambiderm Centroamérica Sociedad Anónima	3101153540
5	IM - 01084	2000035	42132205	92156270	Guantes descartables para cirugía No8	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
						Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica (Marca NIPRO, N° de referencia 8 libre de polvo)	3012389094
						Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica (Marca NIPRO, N° de referencia 8 con polvo)	
						Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica (Marca NIPRO, N° de referencia 8.0 con polvo)	
6	IM - 01085	2000036	42132205	92142126	Guantes exploración ambidiestros talla L	Ambiderm Centroamérica Sociedad Anónima	3101153540
7	IM - 01249	2002602	42132205	92142133	Guantes quirúrgicos N°6 estéril descartable	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
						Nipro Medical Corporation Sucursal de Costa Rica	3012389094
11	IM - 01253	2002607	42132205	92156338	Guantes quirúrgicos 7,5, estéril, libre la	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
13	IM - 01623	2003509	42132203	92153325	Guantes de exploración, ambidiestro, talla M	Ambiderm Centroamérica Sociedad Anónima	3101153540
21	IM - 03126	2003810	42131507	92161422	Media/compresión debajo rodilla talla M	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
						Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831

22	IM - 03128	2003811	42131507	92153419	Media compresión hasta la rodilla, talla L	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
23	IM - 03129	2003812	42131507	92154896	Media/compresión debajo rodilla talla XL	Novamed Soluciones Médicas Sociedad de Responsabilidad Limitada	3102635793
						Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
26	IM - 03202	2000550	42131507	92194591	Media/compresión debajo rodilla talla S 20 a 30 mmHg.	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
27	IM - 03203	2000551	42131507	92166535	Medias médicas compresión 15-20 mm/Hg	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
28	IM - 03207	2000556	42131507	92199066	Media de compresión hasta muslo talla S 20-30 mmHg	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
						Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
32	IM - 03364	2001780	42271915	92161413	Sujetador para traqueostomía ajustable	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
33	IM - 03365	2001781	42142702	92154142	Sujetador para sonda Foley ajustable	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
37	IM - 03583	2002469	47121709	92167414	Contenedor rígido 8 litros +/-500ml	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
43	IM - 03619	2002688	53131615	92339826	Toalla sanitaria para mujer nocturna (Marca SABA, buenas noches extra)	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
					Toalla sanitaria para mujer nocturna (Marca SABA, buenas noches)		
49	IM - 03791	2003740	42142802	92216454	Media de compresión hasta muslo talla M 20 a 30 mm Hg.	Novamed Soluciones Médicas Sociedad de Responsabilidad Limitada	3102635793
						Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
						Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
50	IM - 03792	2003741	42142802	92312466	Media de compresión hasta muslo talla XL 20-30 mm Hg Detergente multienzimático, presentación 1L	Novamed Soluciones Médicas Sociedad de Responsabilidad Limitada	3102635793
						Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
						Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
51	IM - 03793	2003742	42131507	92161425	Media de compresión hasta muslo talla XL 20-30 mm Hg	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347

52	IM - 03795	2005403	42312305	92158010	Detergente multienzimático, presentación 1L	Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	3101499676
58	IM - 03838	2004680	42131507	92159501	Medias de compresión a rodilla talla L 15 a 20 mm Hg	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
59	IM - 03839	2004482	42131507	92216537	Medias de compresión a rodilla talla L 15 a 20 mm Hg	Hospimédica Sociedad Anónima	3101115347
103	IM - 06034	2004061	42192501	92179939	Kit cobertor plástico para ultrasonido con gel	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
105	IM - 07001	2000181	42311553	92319578	Estoquineta de 5 cm de ancho, en rollo (Marca SQ SURQUÍ, N°de referencia BL-ST02-050-0000-025 poliéster)	Elástica Surquí Sociedad Anónima	3101019723
					Estoquineta de 5 cm de ancho, en rollo (Marca SQ SURQUÍ, N°de referencia BL-ST01-050-0000-025 algodón)		
107	IM - 07007	2000183	42311553	92330236	Estoquineta de 10 cm (+/- 1 cm) de ancho	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831
110	IM - 07025	2000190	42241502	92162267	Relleno para yeso de 5cm x 270cmx2,5mm	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	3101244831

2. MUESTRAS CON DICTAMEN DESFAVORABLE: No se aceptan los productos que se detallan al incumplir técnicamente con lo requerido.

Línea	Código SIMA	Código SIFA	Código Clasificación	Código Identificación	Descripción	Proveedor	Incumplimiento
17	IM - 03014	2003764	41104112	92212990	Frasco recolector de orina de 120 ml	Laboratorios Zeledón Sociedad Anónima	<p><u>Marca muestra:</u> BENYOY LAB - Incumple. La marca indicada en el formulario, no se puede corroborar en la muestra del producto, siendo que no posee los datos del fabricante.</p> <p><u>N° de Referencia - Código:</u> BN026 - Incumple. El código indicado en el formulario, no se puede corroborar en la muestra del producto, siendo que no posee los datos del fabricante.</p> <p><u>País de origen:</u> China - El país de origen indicado en el formulario, no se puede corroborar en la muestra del producto, siendo que no posee los datos del fabricante.</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor fue aportada en idioma inglés, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, el</p>

						<p>proveedor nuevamente remite la literatura en idioma inglés.</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Etiquetado de fábrica:</u> Incumple. La muestra presentada por el proveedor para su valoración no posee en su etiquetado primario los datos del Fabricante, modelo, ni país de origen, la misma corresponde a una bolsa plástica transparente, en la cual se indica fecha de vencimiento y el método de esterilización. El mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S,</p>
--	--	--	--	--	--	---

							<p>emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p>Revisión _____ de _____ la documentación: Incumple, literatura aportada en idioma inglés.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
34	IM-03372	2001900	42182299	92205298	Termómetro infrarrojo, grado médico PORT	Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	<p><u>Marca muestra:</u> Incumple. En el Formulario aportado no indican la marca de la muestra a evaluar. La muestra presentada corresponde a la Marca es American Diagnostic Corporation.</p> <p><u>País de Origen:</u> Incumple. En el Formulario aportado no indican el país de origen de la muestra a evaluar. La muestra presentada indica ser fabricada en China.</p> <p><u>N° Registro EMB:</u> Incumple. En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida en el punto N°4, se solicita aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud, la cual es requerida para verificar el aval del Ministerio de Salud para la comercialización del producto en el territorio nacional, además permite validar la información del producto ofertado (país de origen, marca,</p>

						<p>representantes) versus la muestra, el proveedor no presenta, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo el proveedor no aporta la información solicitada. Incumple.</p> <p>En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida en el punto N°4, se solicita aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud, la cual es requerida para verificar el aval del Ministerio de Salud para la comercialización del producto en el territorio nacional, además permite validar la información del producto ofertado (país de origen, marca, representantes) versus la muestra, el proveedor no presenta, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo el proveedor no aporta la información solicitada. Incumple.</p> <p>En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida en el punto N°4, se solicita aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud, la cual es requerida para verificar</p>
--	--	--	--	--	--	---

						<p>el aval del Ministerio de Salud para la comercialización del producto en el territorio nacional, además permite validar la información del producto ofertado (país de origen, marca, representantes) versus la muestra, el proveedor no presenta, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo el proveedor no aporta la información solicitada.</p> <p><u>Vigencia EMB: Incumple.</u> En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida en el punto N°4, se solicita aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud, la cual es requerida para verificar el aval del Ministerio de Salud para la comercialización del producto en el territorio nacional, además permite validar la información del producto ofertado (país de origen, marca, representantes) versus la muestra, el proveedor no presenta, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo el proveedor no aporta la información solicitada. Incumple. En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>Nº1. Documentación requerida en el punto N°4, se solicita aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud, la cual es requerida para verificar el aval del Ministerio de Salud para la comercialización del producto en el territorio nacional, además permite validar la información del producto ofertado (país de origen, marca, representantes) versus la muestra, el proveedor no presenta, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo el proveedor no aporta la información solicitada.</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En Guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor fue aportada en idioma inglés, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, el</p>
--	--	--	--	--	--	---

						<p>proveedor no lo presento a pesar de que la misma fue solicitada vía correo electrónico.</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En Guía para la presentación de las muestras, , apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: clausula b punto N°6 Etiquetado de Producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que las instrucciones de uso están dadas en idioma inglés. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En Guía para la presentación de las muestras, en el Apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita Aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Cada termómetro se debe entregar con su estuche de protección para transporte, la muestra presentada por el proveedor no posee estuche de protección. Se requiere: Se debe de aportar el Registro de Sanitario de Equipo y Material Biomédico (EMB), emitida por el Ministerio de Salud de nuestro país, el proveedor no aporta dicho documento. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. No aporta aportar certificación del EMB (Registro Sanitario del Producto o Equipo Biomédico) del implemento cotizado, extendida por el Ministerio de Salud. No aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo. No aportar literatura en idioma español.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
37	IM - 03583	2002469	47121709	92167414	Contenedor rígido 8 litros +/-500ml	<p>Newmet MCR Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Marca muestra:</u> Elmerc - Incumple. No se puede corroborar la marca del insumo indicada en el formulario en la muestra aportada.</p> <p><u>N° de Referencia - Código:</u></p>

						<p>NMT-041 Incumple. No se puede corroborar el código del insumo indicado en el formulario en la muestra aportada.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1.</p> <p>Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica: Recipiente rígido de polipropileno de alta densidad, con resistencia mínima de penetración de 12,5 N, en todas sus partes, lo cual no se puede corroborar en la literatura aportada, ni en la muestra presentada, siendo que no lo indica en el etiquetado del fabricante. Por lo cual no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. No se aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización</p>
--	--	--	--	--	--	--

							para comercializar el insumo. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.
39	IM - 03588	2002515	42281603	92159200	Concentrado (desinfectante), base de amonio	Tri DM Sociedad Anónima	<u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Desinfectante de uso hospitalario de un solo paso, compuesto de sales de amonio cuaternario de última generación, en la literatura aportada no indica ser de última generación y que para su uso requiere enjuague. Se requiere: Sin olor, Ph: Alcalino (9-10), el insumo presentado indica con olor leve, con pH de 11-12. El producto debe ser biodegradable, en la ficha técnica del producto se indica "información ecológica no se determinó". Se indica en la ficha técnica: La dilución de uso no debe ablandar ni opacar los acabados colocados sobre cualquier tipo de superficie aún si se utiliza sin enjuague, el producto establece en su uso requerir enjuague. Además, se solicita: Presentación: botella de 4 L (+/-2 L), con sistema de dilución y dispensación automático unidireccional, la muestra presentada por el proveedor carece de dicho dispensador automático. Por lo anterior incumple con lo requerido por la institución. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.
						Newmet MCR Sociedad de	<u>N° Registro EMB:</u> QH-17-00490 - Incumple. El Certificado del EMB

						Responsabilidad Limitada	<p>aportado no incluye al proveedor que presenta la muestra, por lo cual debe aportar una nota del responsable del mismo, para su utilización. Vía correo se le solicita al proveedor, sin embargo, no se obtuvo respuesta.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica: Desinfectante de uso hospitalario de un solo paso, en la literatura aportada indica que es para uso en espacios generales, no hace mención que sea para uso en área críticas y semicríticas, al ser solicitado para uso hospitalario, el mismo debe comprender áreas críticas, semicríticas y no críticas). Se solicita: con amplio espectro de acción amplio: bactericida (contra patógenos hospitalarios como S. Aureus, P. Aeruginosa, E. Coli, otros),</p>
--	--	--	--	--	--	--------------------------	---

							<p>fungicida, virucida y efectivo contra micobacteria y germicida por contacto, lo cual no se puede verificar, siendo que no lo indican en la literatura aportada, ni en el etiquetado de fabrica del producto. Debe ser: biodegradable – termoestable, lo cual no se puede verificar, siendo que no lo indican en la literatura aportada, ni en el etiquetado de fabrica del producto. Debe cumplir con certificado EPA y FDA, el proveedor no aporta dichos certificados. Se requiere: La dilución de uso no debe ablandar ni opacar los acabados colocados sobre cualquier tipo de superficie aún si se utiliza sin enjuague, lo cual no se puede verificar, siendo que no lo indican en la literatura aportada, ni en el etiquetado de fabrica del producto. Se solicita: Presentación: Botella de 4 L (+/-2 L), con sistema de dilución y dispensación automático unidireccional, la muestra presentada es de 1 litro, con un sistema de dosificación en spray. Por lo anterior no cumple con lo que requiere la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. No se aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
44	IM - 03652	2002504	42281603	92143374	Desinfectante ortoftaldehido 0.55%	Transglobal Medical	<p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica del producto</p>

						<p>Sociedad Anónima</p> <p>se solicita: virucida, bactericida, fungicida y tuberculicida, lo cual no se puede corroborar, siendo que no se indica en la literatura aportada, ni en la muestra. Se solicita: color tonos azulados, la muestra presentada es incoloro levemente amarillo. Se requiere: no inflamable, no explosivo, no oxidante, lo cual no se puede corroborar, siendo que no se indica en la literatura aportada, ni en la muestra. Presentación 3,785 L (galón), la muestra presentada por el proveedor es de 5 litros. Por lo anterior el insumo no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
						<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los</p>

						<p>proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Etiquetado de fábrica:</u> Incumple. En la guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: punto N° 6 del etiquetado de producto se establece el etiquetado que debe tener el insumo ofertado, el cual incluye que la información este dada en idioma español, al verificar la muestra aportada el etiquetado de la misma está dado en idioma inglés. Cabe indicar que dicho implemento de uso médico está incumpliendo a su vez con el Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho</p>
--	--	--	--	--	--	---

						<p>documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: color tonos azulados que permitan identificar residuos de proteínas, la muestra presentada por el proveedor es incolora, levemente amarillo. Se solicita: pH entre 7,0-8,0, lo cual no se puede corroborar en la literatura aportada, ni en el etiquetado de la muestra. Se requiere: no inflamable, no explosivo, no oxidante, lo cual no se puede corroborar en la literatura aportada, ni en el etiquetado de la muestra. Se solicita: presentación 3,785 L (galón), la muestra presentada es de 5 litros. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. No aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
45	IM - 03655	2002567	42281603	92167685	Removedor de óxido con PH1	<p>Transglobal Medical Sociedad Anónima</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: composición básica debe contener ácido fosfórico, éter propilenglicol y agua, no se puede corroborar la presencia de éter propilenglicol en la formulación de la muestra presentada, siendo que no lo indica en la literatura aportada ni en el</p>

							<p>etiquetado del fabricante. Se solicita: presentación en 3,785 L (galón), la muestra presentada es 1 litro. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
52	IM - 03795	2005403	42312305	92158010	Detergente multienzimático presentación 1L	Transglobal Medical Sociedad Anónima	<p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: debe ser un líquido bacteriostático, lo cual no se puede corroborar en la literatura aportada, ni en el etiquetado del producto. Dentro de la literatura aportada por el proveedor, en el apartado de instrucciones de uso, indica "La temperatura del agua debe de estar entre 40° y 55°C", condición que no es factible cumplir a nivel de las unidades usuarias y que conlleva al uso de termómetros que permitan garantizar la correcta temperatura del producto, mismos que actualmente no se tienen en inventario y que representa un costo extra. Por otro lado, indica: "El tiempo de inmersión del producto se debe validar según protocolo interno de la institución para garantizar más eficacia del producto", este punto genera un riesgo para la institución, siendo que el fabricante del producto es quien ha realizado las diferentes pruebas y estudios científicos que determinen el tiempo recomendado para la inmersión del instrumental. Por lo anterior no cumple</p>

							<p>con lo requerido por la institución.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
54	IM - 03800	2003937	42241701	92154908	Bota ortopédica inmovilizadora talla M	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	<p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. Dentro del producto se presenta un inserto con las instrucciones para la colocación del insumo en idioma inglés, en el etiquetado del mismo se le coloca una etiqueta por parte del proveedor, quien indica: "Siga el procedimiento según protocolo del Hospital", sin embargo, en este tipo de producto, es el fabricante quien debe de indicar como se debe colocar. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento. <u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica del producto se solicita: bota ortopédica inmovilizadora articulada para tibia y tobillo, la muestra presentada por el proveedor no es articulada. Por lo cual no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la</p>

							<p>certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
55	IM - 03801	2003938	42241701	92156138	Bota ortopédica inmovilizadora talla L	Yiré Médica H P Sociedad Anónima	<p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. Dentro del producto se presenta un inserto con las instrucciones para la colocación del insumo en idioma inglés, en el etiquetado del mismo se le coloca una etiqueta por parte del proveedor, quien indica: "Siga el procedimiento según protocolo del Hospital", sin embargo, en este tipo de producto, es el fabricante quien debe de indicar como se debe colocar. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento. <u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha</p>

						<p>técnica del producto se solicita: bota ortopédica inmovilizadora articulada para tibia y tobillo, la muestra presentada por el proveedor no es articulada. Por lo cual no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p>Revisión de la documentación: Incumple</p> <ul style="list-style-type: none"> - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
67	IM - 04013	2000136	42241803	92166527	Collar tipo Filadelfia grande	<p>Medi Express CR Sociedad Anónima</p> <p>Revisión de la documentación: Incumple</p> <ul style="list-style-type: none"> - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que

							<p>cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
68	IM - 04016	2000137	42241803	92163336	Collar tipo Filadelfia, mediano 33- 38	Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	<p><u>N° de Referencia - Código:</u> COF-UN - Incumple. No se puede verificar el código indicado en el formulario, siendo que no se indica en la etiquetado del fabricante. <u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del</p>

						<p>producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
					Medi Express CR Sociedad Anónima	<p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
75	IM - 04043	2000148	46181505	92161300	Rodillera elástica grande	<p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que</p>

						<p>parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: rodillera elástica grande, la muestra presentada por el proveedor corresponde a una manga para rodilla en Neopreno, el cual tiende a ceder, pero no es elástica. En el empaque del producto se indica: especial para la prevención de lesiones musculares y tendinosas de la rodilla. Se solicita: de 24 cm (+/-2 cm) de largo, la muestra presentada es de 33cm de largo. La muestra presentada por el proveedor posee una apertura a nivel frontal de la rótula, lo cual no se solicita en la ficha técnica. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
76	IM - 04046	2000149	42241703	92166396	Rodillera elástica mediana	<p>Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima</p> <p>Indicaciones de uso en español: Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: rodillera elástica mediana</p>

							<p>la muestra presentada por el proveedor corresponde a una manga para rodilla en Neopreno, el cual tiende a ceder, pero no es elástica, en el empaque del producto se indica: especial para la prevención de lesiones musculares y tendinosas de la rodilla. Se solicita: de 24 cm (+/-2 cm) de largo, la muestra presentada es de 31cm de largo. Se requiere: Medida por encima de rodilla 34 cm (+/- 2 cm), la muestra presentada es de 38cm. La muestra presentada por el proveedor posee una apertura a nivel frontal de la rótula, lo cual no se solicita en la ficha técnica. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple</p> <p>- En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
78	IM - 04058	2000153	42241701	92166392	Tobillera elástica grande	CQ Medical Centroamericana Sociedad de	<p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las</p>

						Responsabilidad Limitada	<p>muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. Tobillera elástica grande de una pieza, con talón libre, la muestra presentada por el proveedor no posee el talón libre. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que</p>
--	--	--	--	--	--	--------------------------	--

						<p>cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
80	IM - 04064	2000155	42241701	92154905	Tobillera elástica pequeña, una pieza,	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. Tobillera elástica grande de una pieza, con talón libre, la muestra presentada por el proveedor no posee el talón libre. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple - En guía para la presentación de las</p>

						<p>muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
82	IM - 04080	2000161	42241802	92219216	Faja con soport para espalda baja.talla M	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por</p>

						<p>parte del proveedor. <u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: con un ancho de 27,5 cm (+ 5 cm) en la parte posterior, la muestra es de 22cm de ancho. Se requiere: cuatro bandas elásticas, con contornos laterales elásticos, la muestra presentada posee dos bandas elásticas. Se solicita: faja debe tener cierre en velcro (mínimo 18 cm de ancho y 5 cm de largo), la muestra presentada posee un cierre de velcro de 14cm de ancho y 8cm de largo. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución. <u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
85	IM - 04089	2002498	42241803	92166358	Cuello blando cervical talla L	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se</p>

						Responsabilidad Limitada	<p>solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
--	--	--	--	--	--	--------------------------	--

88	IM - 04092	2002556	42241505	92154943	Férula fibra vidrio rollo 12.5cm x 4.5 m	Medi Express CR Sociedad Anónima	<u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. Insumo valorado por personal especializado de nuestra institución, quienes indican: "A la hora de realizar los cortes de los bordes para dar forma a la férula quedan descubiertos y eso puede provocar una lesión en la piel. A la hora que se seca la férula no queda anatómica, se quiebra con mucha facilidad y se desprende el acolchado. Cuando se aplica el agua para que se seque más rápido se absorbe mucho el agua". Por lo mencionado previamente, se considera que el insumo presentado por el proveedor no brinda la inmovilización requerida en la atención de las diferentes lesiones de nuestros pacientes de trauma, generando un riesgo de complicación. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.
97	IM - 04125	2003390	42211502	92195009	Muletas de aluminio de 110 cm a 150 cm	Newmet MCR Sociedad de Responsabilidad Limitada	<u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el

						<p>defecto de un producto. <u>Revisión de la documentación</u>: Incumple. No se aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo.</p> <p>Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
					<p>Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima</p>	<p><u>Carta autorización del fabricante</u>: Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un</p>

						<p>eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: muletas (pares) ajustable de altura mínima de 112 cm (± 2 cm), altura máxima de 133 cm (± 2 cm), la muestra presentada posee una altura mínima de 93cm y altura máxima de 114cm, las medidas del producto presentado por el proveedor corresponden a la muleta pediátrica que cuenta la institución. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple</p> <p>- En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
98	IM - 04341	2003862	42241509	92195063	Corsé de Jewett, talla mediano, órtesis rígida	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado,</p>

						<p>donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Etiquetado de fábrica:</u> incumple. La muestra presentada por el proveedor posee un empaque unitario, mismo que corresponde a una bolsa plástica transparente sin el etiquetado del fabricante. En el mismo se coloca una etiqueta sencilla con los datos que son requeridos por la institución para el proceso de registro de muestra, el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Para ser adaptable a las tallas S – M, la muestra presentada por el</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>proveedor en su empaque indica ser Talla M. Se requiere: capacidad de regulación continua de las placas esternal, laterales y pélvica, la muestra presentada no permite ajustar en la placa pélvica. Se requiere: dimensiones cadera: 76-94 cm (+/-1 cm), altura: 43-50 cm (+/-1 cm), lo cual no se puede verificar en el etiquetado de la muestra, ni en la literatura aportada. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
99	IM - 04342	2003863	42241509	92195068	Corsé de Jewett, talla grande, órtesis rígida	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado,</p>

						<p>donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Etiquetado de fábrica:</u> incumple. La muestra presentada por el proveedor posee un empaque unitario, mismo que corresponde a una bolsa plástica transparente sin el etiquetado del fabricante. En el mismo se coloca una etiqueta sencilla con los datos que son requeridos por la institución para el proceso de registro de muestra, el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Para ser adaptable a las tallas L – XL, la muestra presentada por el</p>
--	--	--	--	--	--	---

						<p>proveedor en su empaque indica ser Talla L. Se requiere: capacidad de regulación continua de las placas esternal, laterales y pélvica, la muestra presentada no permite ajustar en la placa pélvica. Se requiere: dimensiones cadera: 94-114 cm (+/-1 cm), altura: 48- 59 cm (+/-1 cm), lo cual no se puede verificar en el etiquetado de la muestra, ni en la literatura aportada. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
100	IM - 04352	2003873	42241507	92189856	Férula articulada de codo derecho	<p>CQ Medical Centroamericana Sociedad de Responsabilidad Limitada</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras punto 7, se solicita adjuntar a su oferta, catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado,</p>

						<p>donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, la información brindada por el proveedor corresponde a una nota emitida por el fabricante en el cual declara que el producto no es estéril. Cabe indicar que vía correo electrónico se solicita dicha información, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Férula articulada en forma de órtesis de codo metálica con rango de flexión y extensión de 10°, la muestra presentada posee el rango de flexión y extensión de 10° hasta el 30, posterior continua con un rango de 15° en forma consecutiva. Además, la muestra presentada posee un soporte rígido para el agarre de la mano, el cual no se solicita a nivel de ficha técnica. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, punto N°2 de observaciones, se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo,</p>
--	--	--	--	--	--	--

							no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Incumple. No aporta la literatura del insumo, según se solicita. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.
101	IM - 04353	2004001	42241703	92302287	Inmovilizador de rodilla talla XL	Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	<p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, Aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Inmovilizador de rodilla. Largo. Talla X, la muestra presentada por el proveedor corresponde a</p>

						<p>un estabilizador para rotula en neopreno. Se solicita: de una sola pieza. Que abra longitudinalmente, la muestra presentada es de forma tubular, no posee la apertura longitudinal, lo cual complica la colocación de la misma en los pacientes post cirugía y de trauma. Se solicita: la cara interna de material 100% algodón, acolchado, confortable y la cara externa de material a base de poliéster, la muestra presentada no posee algodón en la cara interna, misma confeccionada en neopreno. Se solicita: Debe incluir barras livianas de material rígido cubierto, la muestra posee barras laterales flexibles. Se indica: debe incluir al menos 4 bandas de velcro ajustables para fijar el inmovilizador, la muestra posee dos fajas de velcro. Se requiere: Dimensiones: largo 50 cm (+/- 3 cm). Ancho de la parte superior de la rodilla 68 cm (+/- 2 cm). Ancho de la parte inferior de la rodilla 53 cm (+/- 2 cm), la muestra presentada es de 35 cm de largo, ancho arriba de la rodilla es de 44cm y el ancho debajo de la rodilla es de 34cm. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p>Revisión de la documentación: Incumple</p> <p>- En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
103	IM - 06034	2004061	42192501	92179939	Kit cobertor plástico para ultrasonido con gel	<p>Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto 1, se solicita aportar catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada. Cabe informar que la literatura o catálogo aportados por el proveedor, permite validar cualidades y atributos solicitados en la ficha técnica, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información</p>

							<p>solicitada.</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Un cobertor de plástico transparente de 16 cm (+/- 1 cm) x 125 cm (+/-5 cm), la muestra presentada es de 15cm de ancho por 81 de largo. Por lo cual no cumple por lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple, no aporta la Literatura del producto. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra-</p>
104	IM - 06042	2004591	42192501	92154262	Cobertor estéril arco en C de 95cmx95cm	Asepsia Médica de Centroamérica	<p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado</p>

						<p>Sociedad Anónima</p> <p>Nº1. Documentación requerida punto 1, se solicita aportar catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada. Cabe informar que la literatura o catalogo aportados por el proveedor, permite validar cualidades y atributos solicitados en la ficha técnica, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada.</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado Nº3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto Nº6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: debe de contar con una liga y/o adhesivos que permitan recoger el exceso de plástico, la muestra presentada por el proveedor no cuenta con la liga y/o adhesivos, que ayuden a recoger el exceso de plástico. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple, no aporta la Literatura del producto.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
114	IM - 07069	2001720	42201708	92154898	Gel de acoplamiento para ultrasonido	<p>Transglobal Medical Sociedad Anónima</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: Libre de sal alcohol y perfume, la muestra presentada por el proveedor posee Alcohol bencílico. Se requiere: pH: 6.5- 7.5, la muestra presentada posee un pH de 5.5 – 6.5. Se indica en la ficha: que no contenga glicol propileno, lo cual no se puede verificar en la literatura aportada, ni en la muestra. Por lo anterior no cumple en lo requerido por la institución.</p>

						<p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
					<p>Newmet MCR Sociedad de Responsabilidad Limitada</p>	<p><u>N° Registro EMB:</u> EMB-CR-21-00914 - Incumple. El certificado del EMB aportado no incluye al proveedor que presenta la muestra, por lo cual debe aportar una nota del responsable del mismo, para su utilización. Vía correo se le solicita al proveedor, sin embargo, no se obtuvo respuesta.</p> <p><u>Indicaciones de uso en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, apartado N°3, aspectos para tomar en cuenta para presentar la muestra: cláusula b punto N°6 etiquetado de producto, se establece que parte del etiquetado del producto ofertado incluye contar con las instrucciones de uso en idioma español, al verificar la muestra aportada se puede verificar que carece de instrucciones de uso. Cabe indicar que el mismo está incumpliendo a su vez con Reglamento para el registro, clasificación, importación y control de equipo y material biomédico N° 34482-S, emitido por el Ministerio de Salud C.R, capítulo N°7, artículo N°25, de lo cual los proveedores no pueden alegar desconocimiento y están obligados a su acatamiento.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el</p>

						<p>fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: No inflamable. Punto de ebullición: 100°C. pH: 6.5-7.5, lo cual no se puede verificar en la literatura aportada por el proveedor, ni en el etiquetado del fabricante. Por lo cual no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple. No se aporta nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
115	IM - 07080	2002550	42241505	92143310	Férula de fibra de vidrio (rollo) 10cm	<p>Medi Express CR Sociedad Anónima</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. Insumo valorado por personal especializado de nuestra institución, quienes indican: "A la hora de realizar los cortes de los bordes para dar forma a la férula quedan descubiertos y eso puede provocar una lesión en la piel. A la hora que se seca la férula no queda anatómica, se quiebra con mucha facilidad y se desprende el acolchado. Cuando se aplica el agua para que se</p>

							<p>seque más rápido se absorbe mucho el agua". Por lo mencionado previamente, se considera que el insumo presentado por el proveedor no brinda la inmovilización requerida en la atención de las diferentes lesiones de nuestros pacientes de trauma, generando un riesgo de complicación. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
116	IM - 07081	2002560	42241505	92143322	Férula fibra de vidrio rollo 5cm x 4.5m	Medi Express CR Sociedad Anónima	<p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. Insumo valorado por personal especializado de nuestra institución, quienes indican: "A la hora de realizar los cortes de los bordes para dar forma a la férula quedan descubiertos y eso puede provocar una lesión en la piel. A la hora que se seca la férula no queda anatómica, se quiebra con mucha facilidad y se desprende el acolchado. Cuando se aplica el agua para que se seque más rápido se absorbe mucho el agua". Por lo mencionado previamente, se considera que el insumo presentado por el proveedor no brinda la inmovilización requerida en la atención de las diferentes lesiones de nuestros pacientes de trauma, generando un riesgo de complicación. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución. Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>

117	IM - 08001	2000751	42211501	92299137	Bastones 1 punto ajustable, construido e	Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima	<p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto 1, se solicita aportar catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada. Cabe informar que la literatura o catalogo aportados por el proveedor, permite validar cualidades y atributos solicitados en la ficha técnica, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos</p>
-----	------------	---------	----------	----------	--	--	---

						<p>registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto. <u>Revisión de la documentación:</u> Incumple, no aporta la literatura del producto.</p> <p>Incumple. - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
131	IM - 08037	2003960	42241703	92205526	Rodillera estabilizadora rotula talla M	<p>Asepsia Médica de Centroamérica Sociedad Anónima</p> <p><u>Literatura en español:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto 1, se solicita aportar catálogos o literatura técnica (visible y legible) del implemento cotizado, donde se especifique la marca y nombre del producto e indicar el número de partida, la misma debe aportarse en idioma español, o en otro idioma, en cuyo caso requerirá que</p>

						<p>aporte la traducción bajo responsabilidad del Oferente, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada. Cabe informar que la literatura o catalogo aportados por el proveedor, permite validar cualidades y atributos solicitados en la ficha técnica, mismo que es solicitado vía memorándum a los correos registrados en el formulario de registro de muestras, sin embargo, el proveedor no aporta la información solicitada.</p> <p><u>Carta autorización del fabricante:</u> Incumple. En guía para la presentación de las muestras, en el apartado N°1. Documentación requerida punto N°8 se solicita aportar nota emitida por el fabricante en la cual se emita la autorización para comercializar el insumo, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. Dicho documento brinda el respaldo requerido para la institución, ante un eventual reclamo por el defecto de un producto.</p> <p><u>Criterios técnicos de la muestra:</u> Incumple. En la ficha técnica se solicita: abierta longitudinalmente, la muestra presentada posee una apertura frontal superior a la rótula de 10cm, sin embargo, no</p>
--	--	--	--	--	--	--

						<p>posee la apertura longitudinalmente, lo cual dificulta la colocación de la misma en el paciente post operado. Se requiere: incorporar dos barras metálicas articuladas, una a cada lado de la rodilla que permite la flexo-extensión de la rodilla, pero no movimientos laterales, la muestra presentada no cuenta con las barras articuladas. Por lo anterior no cumple con lo requerido por la institución.</p> <p><u>Revisión de la documentación:</u> Incumple, no aporta la Literatura del producto</p> <p>Incumple. - En guía para la presentación de las muestras, punto N°14 se solicita aportar la certificación de marca del producto del país de origen, por lo cual la misma es solicitada mediante memorándum a los correos registrados en el formulario, sin embargo, no se obtuvo respuesta por parte del proveedor. El certificado de marca permite garantizar productos de calidad, que cuentan con el respaldo del Fabricante, evitando la falsificación y/o adulteración de insumos de uso médico.</p> <p>Por lo anterior no se recomienda registrar la muestra.</p>
--	--	--	--	--	--	--

- 3. LÍNEAS SIN REGISTRO DE MUESTRAS FAVORABLES:** Se deja constancia que, por falta de ofertas o incumplimientos técnicos, las siguientes líneas resultan sin registro:

Línea	Código SIMA	Código SIFA	Código Clasificación	Código Identificación	Descripción	Infructuosa por falta de ofertas o por Incumplimiento técnico
8	IM - 01250	2002603	42132205	92152225	Guante quirúrgico N°6 estéril libre látex	Infructuosa por falta de ofertas
9	IM - 01251	2002605	42132205	92156339	Guante quirúrgico 6 1/2 estéril libre látex	Infructuosa por falta de ofertas
10	IM - 01252	2002606	42132205	92142132	Guante quirúrgico N°7 estéril libre látex	Infructuosa por falta de ofertas
12	IM - 01254	2002608	42132205	92213188	Guante quirúrgico N°8 estéril libre látex	Infructuosa por falta de ofertas
14	IM - 03007	2000081	42141602	92228228	Bidé plástico para adulto	Infructuosa por falta de ofertas
15	IM - 03010	2000082	42143901	92143097	Bolsa colectora de orina, adultos, capacidad	Infructuosa por falta de ofertas
16	IM - 03013	2000083	42143901	92149595	Bolsa colectora de orina para pierna	Infructuosa por falta de ofertas
17	IM - 03014	2003764	41104112	92212990	Frasco recolector de orina de 120 ml	Infructuosa por incumplimiento técnico
18	IM - 03094	2000104	30181506	92161328	Orinal plástico	Infructuosa por falta de ofertas
19	IM - 03103	2000109	42142720	92157763	Catéter externo masculino (preservativo)	Infructuosa por falta de ofertas
20	IM - 03112	2000114	42241806	92312462	Sujetador de mano para adulto	Infructuosa por falta de ofertas
24	IM - 03179	2000501	42271801	92166789	Humidificador desechable plástico	Infructuosa por falta de ofertas
25	IM - 03196	2000580	42142108	92205544	Compresa caliente estándar	Infructuosa por falta de ofertas
29	IM - 03251	2001319	42132205	92206407	Guantes de alto riesgo, talla M, látex nat	Infructuosa por falta de ofertas
30	IM - 03252	2001320	42132203	92156416	Guantes de alto riesgo N°8, para examen	Infructuosa por falta de ofertas
31	IM - 03290	2001610	42142108	92144880	Compresa fría estándar, medidas 27,94	Infructuosa por falta de ofertas
34	IM - 03372	2001900	42182299	92205298	Termómetro infrarrojo, grado médico portátil	Infructuosa por incumplimiento técnico
35	IM - 03565	2002354	42281599	92194898	Bolsa para traslado muestras 15cm x 23cm	Infructuosa por falta de ofertas
36	IM - 03567	2002356	42231504	92233109	Bolsa alimentación enteral 1000 ml	Infructuosa por falta de ofertas
38	IM - 03584	2002474	47121709	92216353	Contenedor rígido, capacidad 32L, color rojo	Infructuosa por falta de ofertas
39	IM - 03588	2002515	42281603	92159200	Concentrado(desinfectante), base de amonio	Infructuosa por incumplimiento técnico
40	IM - 03596	2002590	42132203	92155193	Guantes ambidiestros 6 1/2 libre látex	Infructuosa por falta de ofertas
41	IM - 03597	2002597	42132203	92156155	Guantes ambidiestros 8 1/2 libre látex	Infructuosa por falta de ofertas

42	IM - 03613	2002725	42281701	92163339	Solución revitalizadora limpieza autoclaves	Infructuosa por falta de ofertas
44	IM - 03652	2002504	42281603	92143374	Desinfectante ortoformaldehído 0.55%	Infructuosa por incumplimiento técnico
45	IM - 03655	2002567	42281603	92167685	Removedor de óxido con PH1	Infructuosa por incumplimiento técnico
46	IM - 03659	2002594	42132203	92161427	Guantes ambidiestros M libre/látex	Infructuosa por falta de ofertas
47	IM - 03660	2005690	42312313	92284671	Solución antiséptica y antimicrobiana, 235ml	Infructuosa por falta de ofertas
48	IM - 03698	2003220	42132203	92155026	Guante de alto riesgo N°6,5, no estéril	Infructuosa por falta de ofertas
53	IM - 03796	2005810	42281603	92158485	Jabón enzimático 3,785 L (galón), limpiador	Infructuosa por falta de ofertas
54	IM - 03800	2003937	42241701	92154908	Bota ortopédica inmovilizadora talla M	Infructuosa por incumplimiento técnico
55	IM - 03801	2003938	42241701	92156138	Bota ortopédica inmovilizadora talla L	Infructuosa por incumplimiento técnico
56	IM - 03825	2004256	42241803	92162884	Collar SOMMI inmovilizador de cabeza y cuello	Infructuosa por falta de ofertas
57	IM - 03837	2004480	42131507	92199087	Medias de compresión a la rodilla talla M 15 a 20 mm Hg	Infructuosa por falta de ofertas
60	IM - 03840	2004483	42142720	92158961	Catéter externo masculino (preservativo 36mm)	Infructuosa por falta de ofertas
61	IM - 04007	2000130	42241801	92156146	Cabestrillo de tela mediano, de tela ARMY	Infructuosa por falta de ofertas
62	IM - 04008	2000131	42241801	92141984	Cabestrillo de tela, tamaño grande	Infructuosa por falta de ofertas
63	IM - 04009	2000132	42241801	92194948	Cabestrillo de tela extragrande	Infructuosa por falta de ofertas.
64	IM - 04010	2000133	42241803	92162888	Collar Thomas pequeño, material semirrígido	Infructuosa por falta de ofertas
65	IM - 04011	2000134	42241803	92154936	Collar de Thomas mediano, material semirrígido	Infructuosa por falta de ofertas
66	IM - 04012	2000135	42241803	92162892	Collar Thomas grande, material semirrígido	Infructuosa por falta de ofertas
67	IM - 04013	2000136	42241803	92166527	Collar tipo Filadelfia grande	Infructuosa por incumplimiento técnico
68	IM - 04016	2000137	42241803	92163336	Collar tipo Filadelfia, mediano 33- 38	Infructuosa por incumplimiento técnico
69	IM - 04029	2003760	42241806	92195008	Muñequera mediana para mano ambidiestra	Infructuosa por falta de ofertas
70	IM - 04030	2003761	42241806	92223925	Muñequera grande p/mano ambidiestra	Infructuosa por falta de ofertas

71	IM - 04035	2000143	42312502	92189903	Faja de tórax elástica, tamaño grande	Infructuosa por falta de ofertas
72	IM - 04036	2000144	42312502	92166398	Faja de tórax extragrande 120 cm	Infructuosa por falta de ofertas
73	IM - 04037	2000145	42211502	92154920	Muletas pediátricas de 85 cm a 110 cm (pequeñas)	Infructuosa por falta de ofertas
74	IM - 04041	2000147	42241809	92190080	Inmovilizador de hombro (Watson Johnes)	Infructuosa por falta de ofertas
75	IM - 04043	2000148	46181505	92161300	Rodillera elástica grande	Infructuosa por incumplimiento técnico
76	IM - 04046	2000149	42241703	92166396	Rodillera elástica mediana	Infructuosa por incumplimiento técnico
77	IM - 04049	2000150	42241703	92216244	Rodillera elástica pequeña	Infructuosa por falta de ofertas
78	IM - 04058	2000153	42241701	92166392	Tobillera elástica grande	Infructuosa por incumplimiento técnico
79	IM - 04061	2000154	42241701	92162327	Tobillera elástica mediana de una pieza	Infructuosa por falta de ofertas.
80	IM - 04064	2000155	42241701	92154905	Tobillera elástica pequeña, una pieza,	Infructuosa por incumplimiento técnico.
81	IM - 04079	2000160	42211511	92212958	Taco para muleta, de hule de alta densid	Infructuosa por falta de ofertas.
82	IM - 04080	2000161	42241802	92219216	Faja con soport para espalda baja.talla M	Infructuosa por incumplimiento técnico.
83	IM - 04081	2000162	42241802	92219217	Faja con soport para espalda baja.talla L	Infructuosa por falta de ofertas.
84	IM - 04088	2001701	42211502	92156163	Muleta de aluminio altura mínima 133 cm	Infructuosa por falta de ofertas.
85	IM - 04089	2002498	42241803	92166358	Cuello blando cervical talla L	Infructuosa por incumplimiento técnico.
86	IM - 04090	2002499	42241803	92166369	Cuello blando cervical talla M	Infructuosa por falta de ofertas.
87	IM - 04091	2002500	42241803	92166373	Cuello blando cervical talla S	Infructuosa por falta de ofertas.
88	IM - 04092	2002556	42241505	92154943	Férula fibra vidrio rollo 12.5cm x 4.5 m	Infructuosa por incumplimiento técnico.
89	IM - 04093	2002883	42241702	92035467	Abductor de cadera, en poliéster, en forma	Infructuosa por falta de ofertas.
90	IM - 04107	2002897	42241703	92302319	Inmovilizador de rodilla talla S, acolch	Infructuosa por falta de ofertas.
91	IM - 04108	2002898	42241703	92302278	Inmovilizador de rodilla talla M, acolc	Infructuosa por falta de ofertas.
92	IM - 04109	2002899	42241703	92302291	Inmovilizador de rodilla talla L, acolcha	Infructuosa por falta de ofertas.

93	IM - 04111	2002901	46182209	92302260	Rodill cort c/regulación flexot talla M	Infructuosa por falta de ofertas.
94	IM - 04112	2002902	46182209	92189887	Rodillera corta c/regulac flexotensión L	Infructuosa por falta de ofertas.
95	IM - 04113	2002903	46182209	92189888	Rodillera corta c/regulac flexotensión XL	Infructuosa por falta de ofertas.
96	IM - 04120	2002910	42241809	92035079	Abductor de hombro	Infructuosa por falta de ofertas.
97	IM - 04125	2003390	42211502	92195009	Muletas de aluminio de 110 cm a 150 cm	Infructuosa por incumplimiento técnico.
98	IM - 04341	2003862	42241509	92195063	Corsé de Jewett, talla mediano, órtesis rígida	Infructuosa por incumplimiento técnico.
99	IM - 04342	2003863	42241509	92195068	Corsé de Jewett, talla grande, órtesis rígida	Infructuosa por incumplimiento técnico.
100	IM - 04352	2003873	42241507	92189856	Férula articulada de codo derecho	Infructuosa por incumplimiento técnico.
101	IM - 04353	2004001	42241703	92302287	Inmovilizador de rodilla talla XL	Infructuosa por incumplimiento técnico.
102	IM - 04355	2004870	42241507	92189861	Férula articulada de codo izquierdo	Infructuosa por falta de ofertas.
104	IM - 06042	2004591	42192501	92154262	Cobertor estéril arco en C de 95cmx95cm	Infructuosa por incumplimiento técnico.
106	IM - 07004	2000182	42311553	92237611	Estoquinetas 7.5 cm de ancho	Infructuosa por falta de ofertas.
108	IM - 07016	2000187	42242102	92301465	Férula aluminio maleable	Infructuosa por falta de ofertas.
109	IM - 07019	2000188	42242102	92144763	Férula tipo rana para dedo, aluminio flexible	Infructuosa por falta de ofertas.
111	IM - 07028	2000191	42241502	92162265	Relleno para yeso de 7.5cm x 270cmx2,5mm	Infructuosa por falta de ofertas.
112	IM - 07031	2000192	42241502	92212954	Relleno p/yeso 10cm ancho x 270cm largo	Infructuosa por falta de ofertas.
113	IM - 07034	2000193	42241502	92216193	Relleno p/yeso 15cm ancho x 270cm largo	Infructuosa por falta de ofertas.
114	IM - 07069	2001720	42201708	92154898	Gel de acoplamiento para ultrasonido	Infructuosa por incumplimiento técnico.
115	IM - 07080	2002550	42241505	92143310	Férula de fibra de vidrio (rollo) 10cm	Infructuosa por incumplimiento técnico.
116	IM - 07081	2002560	42241505	92143322	Férula fibra de vidrio rollo 5cm x 4.5m	Infructuosa por incumplimiento técnico.
117	IM - 08001	2000751	42211501	92299137	Bastones 1 punto ajustable, construido	Infructuosa por incumplimiento técnico.

118	IM - 08002	2000750	42211501	92302282	Bastón de aluminio, ajustable, 4 puntos	Infructuosa por falta de ofertas.
119	IM - 08003	2000752	42211502	92154913	Muletas tipo canadiense, mater de alea alum	Infructuosa por falta de ofertas.
120	IM - 08008	2000743	46181505	92216579	Rodillera con rotula libre, medidas 18cm	Infructuosa por falta de ofertas.
121	IM - 08009	2000747	42241703	92205652	Rodillera estabilizadora rotula talla S	Infructuosa por falta de ofertas.
122	IM - 08010	2000748	42241703	92141994	Rodillera multiarticulada larga talla S	Infructuosa por falta de ofertas.
123	IM - 08012	2000754	42141705	92142267	Cojín de hule, tipo dona, inflable	Infructuosa por falta de ofertas.
124	IM - 08013	2000753	42141705	92343100	Cojín tipo dona, de espuma de uretano 45cm	Infructuosa por falta de ofertas.
125	IM - 08015	2000841	42241805	92154906	Codera c/almohadilla de silicone talla M	Infructuosa por falta de ofertas.
126	IM - 08018	2000847	42241507	92162931	Férula para pies de encamados	Infructuosa por falta de ofertas.
127	IM - 08032	2003762	42241706	92154938	Plantilla de silicona tamaño M, confeccionadas	Infructuosa por falta de ofertas.
128	IM - 08033	2003763	42241706	92196259	Plantilla de silicona tamaño L	Infructuosa por falta de ofertas.
129	IM - 08035	2003943	42241706	92166243	Plantillas de gel unisex talla L, 41-43	Infructuosa por falta de ofertas.
130	IM - 08036	2003944	42241706	92166251	Plantillas de gel unisex talla XL, 44-45	Infructuosa por falta de ofertas.
131	IM - 08037	2003960	42241703	92205526	Rodillera estabilizadora rotula talla M	Infructuosa por incumplimiento técnico.
132	IM - 08038	2003961	42241703	92166254	Rodillera estabilizadora rotula talla L	Infructuosa por falta de ofertas.
133	IM - 08039	2003962	42241703	92161419	Rodillera estabilizadora rotula talla XL	Infructuosa por falta de ofertas.
134	IM - 08040	2003939	42241703	92209524	Rodillera multiarticulada larga talla M	Infructuosa por falta de ofertas.
135	IM - 08041	2003940	42241703	92216203	Rodillera multiarticulada larga talla L	Infructuosa por falta de ofertas.
136	IM - 08042	2003941	42241703	92213194	Rodillera multiarticulada talla XL	Infructuosa por falta de ofertas.
137	IM - 08054	2004245	42141802	92302298	Electrodo adhesivo diámetro 3 cm conex uni	Infructuosa por falta de ofertas.

Demás términos y condiciones, según lo establece el Reglamento para la Adquisición de Medicamentos e Implementos Médicos del Instituto Nacional de Seguros mediante Compras por Requerimiento (Mecanismo



sustituto cuya prórroga se autorizó por la Contraloría General de la República mediante oficio N°22763 (DCA-4824) del 16 de diciembre del 2021.

Atentamente,

Departamento de Proveeduría

Licda. Katherine Phillips Quesada
Subjefe a.i.

CC: Informecompraporrequerimiento3-2022Implementos
Hecho por: LVR 28.07.2022 / Revisado por: KLG 01, 03.08.2022 Ajustes PSB 01,03.08.2022