

Anexo 1
Anexo Técnico (4.18.1 y 4.18.3 PBL)
Requerimiento de los grupos
060 Material de curación, 070 Radiológico y 080 Material de Laboratorio
Claves desiertas para el ejercicio 2017

a) Descripción amplia y detallada de los bienes (4.18.3.a PBL)

Corresponde a la adquisición de bienes terapéuticos: 060 Material de curación, 070 Radiológico y 080 Material de Laboratorio, contenidos en el Cuadro Básico Institucional de Insumos para la Salud y en el Cuadro Básico del Instituto Mexicano del Seguro Social.

Conforme a la descripción de los cuadros y catálogos, se precisan características, especificaciones, unidad de medida, clave y cantidades solicitadas por el IMSS, Dependencias y Entidades Consolidadas, se incluyen en el **Anexo 2 Requerimiento**.

b) Pruebas, método de evaluación y resultado mínimo que debe obtenerse. (4.18.3.b PBL)

Exclusivamente será necesaria la realización de pruebas para las claves detalladas en el **Anexo 4.3 de los Términos y Condiciones Claves con Muestra** a las que se practicarán pruebas específicas en los laboratorios de la Coordinación de Control Técnico de Insumos, cuyas especificaciones y metodologías de prueba se encuentran contenidas en la Farmacopea de los Estados Unidos Mexicanos, Suplementos para Dispositivos Médicos (aplicable de acuerdo a la fecha de fabricación), o en las Normas Oficiales Mexicanas, Normas Internacionales, Normas del Instituto Mexicano del Seguro Social y a falta de éstas, de acuerdo a las especificaciones técnicas del fabricante y demás aplicables, por lo que es necesario que el licitante participante entregue **a partir de la publicación de la Convocatoria y a más tardar tres días hábiles antes del Acto de Presentación y Apertura de Propositiones en la COCTI** lo siguiente:

- Escrito dirigido a la COCTI en papel membretado con la razón social del licitante, a través del cual solicite el análisis de la clave-marca y fabricante que ofertará, haciendo referencia al número de licitación pública que corresponda.
- La cantidad de muestras indicada en el Anexo 4.3 "CLAVES CON MUESTRA" de los Términos y Condiciones, las cuales deberán corresponder a un mismo número de lote por clave-marca a ofertar y etiquetadas conforme lo establece la NOM-137-SSA1-2008 – Etiquetado de Dispositivos médicos.
- Sustancias de referencia y documentación que se indica en el Anexo 4.3 "CLAVES CON MUESTRA" (especificaciones técnicas del fabricante, con tolerancias, reactivo, placa del material de fabricación, espectro de referencia, etc.).
- Certificado de análisis del lote de las muestras entregadas.



En la fecha de entrega la COCTI, expedirá constancia de la recepción de la documentación y muestras solicitadas, que servirá como comprobante de entrega de las mismas. La falta de este documento en dichos términos y/o que no se hayan entregado muestra de aquellas requeridas en el Anexo número 4.3 "CLAVES CON MUESTRA" es motivo de desechamiento de las propuestas técnicas de aquellas partidas y claves que no reúnan cualquiera de estos requisitos.

La información antes requerida deberá presentarla en los laboratorios de la COCTI, ubicados en Calle José Urbano Fonseca No. 6, Colonia Magdalena de las Salinas, Delegación Gustavo A. Madero, C.P. 07760, Ciudad de México, teléfono 57473500 extensión 26121, teléfono directo 57546894, en un horario de lunes a viernes (días hábiles) de 08:00 a 16:00 horas.

El resultado del análisis se dará a conocer al área técnica previo a la emisión del fallo.

Será causal de desechamiento de la propuesta técnica, el no presentar la constancia de la recepción por parte de la COCTI, así como, cuando el resultado de las muestras analizadas sean de incumplimiento a las especificaciones técnicas de calidad señaladas en el **Anexo 4.3 "CLAVES CON MUESTRA" de los Términos y Condiciones.**

Para las claves no detalladas en el anexo 4.3 de los Términos y Condiciones, no será necesaria la presentación de muestras, sujetándose a la evaluación de los documentos requeridos en el apartado de términos y condiciones.

- c) **En aquellos casos en que el Área Requirente modifique la Especificación técnica de algún bien que no se encuentre regulado por el Cuadro Básico y Catálogo de Instrumental y Equipo Médico y el Cuadro Básico institucional, respecto de las especificaciones estipuladas para ese mismo bien en el ejercicio anterior, deberá acompañar a su requisición, un dictamen mediante el cual el área técnica acredite que con ello no se limita la libre participación, concurrencia y competencia económica.**

No aplica


- d) **En aquellos casos en que el Área Requirente, modifique las especificaciones técnicas de un bien respecto de las estipuladas en el ejercicio anterior, y que derivado de la Investigación de Mercado el Área Contratante advierta que existan circunstancias que pudieran limitar la libre participación, concurrencia y competencia económica, dicha área solicitará al Área Requirente un dictamen técnico en el que se justifique que los requisitos contenidos en las especificaciones técnicas del bien, no limitan de ninguna forma la libre participación, concurrencia y competencia económica**

No aplica

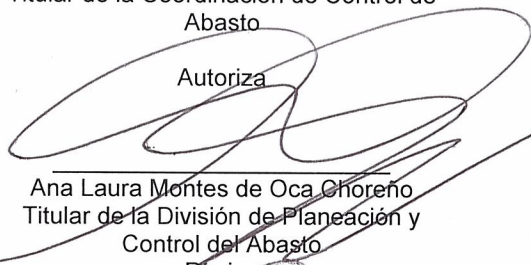
El presente documento se suscribe con fundamento en las facultades conferidas en los numerales 8.1.1.3 Coordinación de Control de Abasto, 8.1.1.3.1 Coordinación Técnica del Proceso de Abasto y

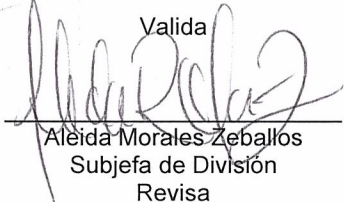
8.1.1.3.1.1 División de Planeación y Control del Abasto del Manual de Organización de la Dirección de Administración, la Coordinación de Control de Abasto, como área consolidadora, en apego a lo dispuesto en las Políticas, Bases y Lineamientos en materia de Adquisiciones, Arrendamientos y Servicios:

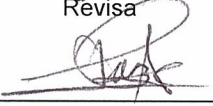
“Es la responsable de integrar, concentrar y revisar las necesidades del Área Requirente, así como reunir los dictámenes de disponibilidad presupuestaria y las especificaciones técnicas, para que, en representación de todas las Áreas Requirentes, realice el envío del expediente al Área Contratante.”


María del Pilar Buerba Gómez
Titular de la Coordinación de Control de Abasto


Gabriel Barreto Olmos
Titular de la Coordinación Técnica del Proceso del Abasto


Autoriza
Ana Laura Montes de Oca Choreño
Titular de la División de Planeación y Control del Abasto
Revisa


Valida
Aleida Morales Zeballos
Subjefa de División
Revisa


María del Carmen Páez Córdoba
Analista
Elabora

