**ANEXO 2**

**ANEXO TÉCNICO**

**(4.18.3 de las POBALINES)**

**Información que de conformidad con los incisos del numeral antes señalado de las Políticas, Bases y Lineamientos en Materia de Adquisiciones, Arrendamientos y Prestación de Servicios del Instituto Mexicano del Seguro Social, deberá contener el presente documento:**

1. **Descripción amplia y detallada de los bienes.**

Corresponde a la **compra de claves del grupo 020 Vacunas, Toxoides, Inmunoglobulinas, Antitoxinas, Faboterápicos, relativos a la Compra Consolidada del ejercicio fiscal 2018.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **GPO** | **GEN** | **ESP** | **DIF** | **VAR** | **DESCRIPCIÓN** | **PRESENTACIÓN** | **UNI** | **CANT** | **TIPO** | **CANT DOSIS** | **MONTO** |
| 020 | 000 | 2526 | 00 | 00 | VACUNA RECOMBINANTE CONTRA LA HEPATITIS B SUSPENSION INYECTABLE CADA DOSIS DE 1 ML CONTIENE: AGSHB 20 ΜG. | ENVASE CON UN FRASCO ÁMPULA CON 10 ML (10 DOSIS). | F.A | 10 | DSS | **2,840,940** | $55,029,007.80 |
| 020 | 000 | 2527 | 00 | 00 | VACUNA RECOMBINANTE CONTRA LA HEPATITIS B SUSPENSION INYECTABLE CADA DOSIS DE 0.5 ML CONTIENE: ANTÍGENO DE SUPERFICIE DEL VIRUS DE LA HEPATITIS B PURIFICADO DNA RECOMBINANTE 10ΜG. | ENVASE CON JERINGA PRELLENADA CON 0.5 ML O FRASCO ÁMPULA CON 0.5 ML. | ENV | 1 | EQP | **956,964** | $10,526,604.00 |
| 020 | 000 | 3800 | 00 | 00 | VACUNA DOBLE VIRAL (SR) CONTRA SARAMPIÓN Y RUBÉOLA SUSPENSION INYECTABLE CADA DOSIS DE 0.5 ML DE VACUNA RECONSTITUIDA CONTIENE: VIRUS ATENUADOS DEL SARAMPIÓN CEPA EDMONSTON- ZAGREB (CULTIVADOS EN CÉLULAS DIPLOIDES HUMANAS) O CEPA ENDERS O CEPA SCHWARZ (CULTIVADOS EN FIBROBLASTOS DE EMBRIÓN DE POLLO) 3.0 LOG10 A 4.5 LOG10 DICC50 O 1000 A 32000 DICC50 O 103 A 3.2 X 104 DICC50 VIRUS ATENUADOS DE LA RUBEOLA CEPA WISTAR RA 27/3 (CULTIVADOS EN CÉLULAS DIPLOIDES HUMANAS MRC-5 O WI-38) ≥ 3.0 LOG10 DICC50 O ≥ 1000 DICC50 O ≥103 DICC50. | ENVASE CON LIOFILIZADO PARA 10 DOSIS Y DILUYENTE. | ENV | 10 | DSS | **512,880** | $143,801,294.40 |
| 020 | 000 | 3805 | 00 | 00 | VACUNA ANTIPERTUSSIS CON TOXOIDES DIFTÉRICO Y TETÁNICO (DPT) SUSPENSIÓN INYECTABLE \* CADA DOSIS DE 0.5 ML CONTIENE: BORDETELLA PERTUSSIS NO MÁS DE 16 UO TOXOIDE DIFTÉRICO, NO MÁS DE 30 LF TOXOIDE TETÁNICO, NO MÁS DE 25 LF Ó \*\*CADA DOSIS DE 0.5 ML CONTIENE: BORDETELLA PERTUSSI, NO MENOS DE 4 UI. TOXOIDES MÉTODO DE RETO, MÉTODO DE SERONEUTRALIZACIÓN, TOXOIDE DIFTÉRICO NO MENOS DE 30 UI , MÍNIMO 2 UI DE ANTITOXINA/ML DE SUERO, TOXOIDE TETÁNICO NO MENOS DE 40 UI EN COBAYOS O NO MENOS DE 60 UI EN RATONES, MÍNIMO 2 UI DE ANTITOXINA/ML DE SUERO.  \*FORMULACIÓN DE PROCESO \*\*POTENCIA DE PRODUCTO TERMINADO | ENVASE CON FRASCO ÁMPULA DE 5 ML (10 DOSIS) | ENV | 10 | DSS | **2,081,086** | $652,420,461.00 |
| 020 | 000 | 3825 | 01 | 00 | VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A. SUSPENSION INYECTABLE CADA DOSIS DE 0.5 ML CONTIENE: ANTIGENO VIRAL HEPATITIS A CEPA HM175, 720 U ELISA (PEDIATRICA). | ENVASE CON JERINGA PRELLENADA CON UNA DOSIS DE 0.5 ML. | ENV | 1 | JGA | **116,370** | $16,011,348.30 |
| 04 | 00 | VACUNA CONTRA LA HEPATITIS A. SUSPENSION INYECTABLE CADA DOSIS DE 0.5 ML CONTIENE: ANTIGENO VIRAL HEPATITIS A CEPA HM175, 720 U ELISA (ADULTO). | ENVASE CON JERINGA PRELLENADA CON UNA DOSIS DE 0.5 ML. | ENV | 1 | JGA | **26,810** | $3,688,787.90 |
| 020 | 000 | 3831 | 02 | 00 | INMUNOGLOBULINA HUMANA HIPERINMUNE ANTITETÁNICA SOLUCIÓN INYECTABLE CADA FRASCO ÁMPULA, AMPOLLETA O JERINGA PRELLENADA CONTIENE: INMUNOGLOBULINA HUMANA HIPERINMUNE ANTITETÁNICA 250 UI | ENVASE CON UNA JERINGA PRELLENADA CON 1 ML (250 UI/ML). | ENV | 1 | JGA | **42,419** | $10,212,798.44 |

La descripción, características, especificaciones, unidad de medida, clave(s) y cantidad solicitada por el Instituto, también se describen en el **Requerimiento**, **Anexo 1**.

1. **Pruebas, método de evaluación y resultado mínimo que debe obtenerse.**

No se requiere la aplicación de pruebas.

1. **Formato de declaración de no conflicto de interés.**

Se anexa a la presente solicitud, cartas de no conflicto de interés de los servidores públicos que intervienen en el presente asunto.

1. **En aquellos casos en que el Área Requirente modifique la Especificación Técnica de algún bien que no se encuentre regulado por el Cuadro Básico de Medicamentos del Instituto Mexicano del Seguro Social, 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

1. **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 el numeral 8.1.1.2, Coordinación de Control de Abasto, del Manual de Organización de la Dirección de Administración; y en su calidad de Área Consolidadora en apego a lo dispuesto en las Políticas, Bases y Lineamientos en Materia de Adquisiciones, Arrendamientos y Prestación de Servicios del Instituto Mexicano del Seguro Social, conforme al requerimiento enviado por las Delegaciones y UMAE´S del Instituto Mexicano del Seguro Social y, en el caso de las dependencias y entidades requirentes se actúa como área integradora de los requerimientos.

*“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 de Planeación |
| Valida |  | Autoriza |
|  |  |  |
|  |  |  |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | |
| Ana Laura Montes de Oca Choreño  Titular de la División de Planeación de Bienes Terapéuticos | | |
| Revisa | | |